

Descriptif :

Assurez-vous que vos dispositifs médicaux répondent aux attentes client, et aux normes de qualité et de réglementation avec notre formation d'un jour sur la validation des procédés appliqués aux dispositifs médicaux. Ce cours est incontournable pour toutes les personnes impliquées dans la fabrication, la réglementation et le développement - et vous aidera à répondre aux exigences réglementaires de la norme ISO 13485, des directives européennes et de la Food and Drug Administration (FDA).

Objectifs pédagogiques :

- Mesurer les concepts et la logique de la validation des procédés
- Reconnaître l'importance de la validation des procédés
- Mieux connaître les exigences de la FDA, de la norme ISO 13485 et du guide GHTF
- Reconnaître les situations pour lesquelles un procédé exige une validation
- Créer un plan directeur de validation et des protocoles de validation

Compétences visées :

- Reconnaître l'importance de la validation des procédés
- Comprendre les attentes de la FDA et de l'ISO 13485
- Reconnaître les situations où une validation des procédés est exigée
- Créer un plan directeur de validation

Public visé :

- Ingénieurs qualité pour la fabrication
- Techniciens d'essai
- Gestionnaires des affaires réglementaires
- Auditeurs internes et externes
- Toute personne faisant partie de l'équipe de développement de produit

Prérequis :

Une certaine familiarité avec la FDA / QSR ou l'ISO 13485 est utile. Les participants doivent avoir des compétences et de l'expérience dans un environnement de fabrication de dispositifs médicaux. Il est aussi recommandé d'avoir des connaissances en mathématiques.

Qu'est-ce qui est inclus :

- Supports de cours
- Boissons, rafraichissements, déjeuners
- Certificat de formation

Durée de la formation : 1 jour - (7 heures)

Agenda

| Heure | Sujet |
|-------|---|
| 09:00 | Bienvenue et introductions |
| | Objectifs et structure du cours |
| | Importance du processus de validation et de la capacité à reconnaître les situations qui exigent un processus de validation |
| | Prendre conscience de la Réglementation et des Normes |
| | Terminologie du processus de Validation QI QO QP |
| | Situations pour lesquelles un processus exige une validation |
| | Créer un plan directeur de validation |
| | Introduction à l'application de statistiques pour le processus de validation |
| | Validation prospective, rétrospective, concurrente |
| | Définir l'objectif de la qualification de l'équipement et du processus de validation |
| | Validation prospective, rétrospective, concurrente |
| | Définir l'objectif de la qualification de l'équipement et du processus de validation |
| | Qualification de l'installation, qualification opérationnelle, qualification de processus validation |
| | Conserver la validation |
| 17:00 | Récapitulatif de la formation et questions finales |

Deux courtes pauses seront prises chaque jour au moment opportun le matin et l'après-midi. Une heure sera accordée pour une pause déjeuner. Des pauses supplémentaires peuvent être prises aussi longtemps que convenu par les participants et le formateur, tant que tous les objectifs d'apprentissage sont satisfaits.

