

Zoom sur la continuité des activités au contrôle qualité lors d'évènements exceptionnels

Nouveau

Classe virtuelle

Evaluation

Exclusivité IFIS

Petit groupe

- Vous détiendrez les éléments clés pour mettre en place ou optimiser votre plan de continuité des activités.
- Vous prendrez conscience des enjeux liés à la réalisation de simulations régulières pour tester l'efficacité de votre plan de continuité des activités.
- Vous saurez vous préparer et préparer vos collaborateurs à la mise en place d'un plan de continuité des activités lors d'évènements exceptionnels.

CLASSE VIRTUELLE

Cette formation, accessible à distance, d'une durée 2 heures est programmée le 13/12/2021 de 14h00 à 16h00.

PROGRAMME

Durée : 2 heures

Description des étapes clés du mode alternatif pour garantir la continuité des activités

- Définition des activités critiques
- Évaluation des analyses et méthodes
 - Utilisation de méthodes alternatives, rapides à mettre en œuvre et impact réglementaire
 - Utilisation de sous-traitance
- Personnel et compétences
- Définition des compétences critiques
- Identification des collaborateurs
- Assurer une formation périodique pour garder les compétences
- Documentation : rédaction du scénario de continuité des activités
- Importance d'une simulation périodique de mise en place du mode alternatif pour tester l'efficacité

OBJECTIFS PÉDAGOGIQUES

Mettre en place un BCP (Business Continuity Plan) ou plan de continuité des activités au laboratoire de contrôle.

PUBLIC CONCERNÉ

Collaborateurs des laboratoires de contrôle/sites fabricants.

2 HEURES

→ 13 décembre 2021

288.00€ HT

Adhérents Ifis

Code produit : **BCP**

PROGRAMMATION

13 décembre 2021
A Distance

TARIFS

288.00 € H.T Adhérents Ifis
320.00 € H.T Industries de santé
416.00 € H.T Prix public

CONTACT

Marlyse MAHOUKOU
m.mahoukou@ifis.fr

Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.
Merci de nous contacter.

INTERVENANTS

Christiane THEATE

Consultante, elle anime des formations techniques ou processus qualité depuis 2016. Elle cumule plus de vingt ans d'expérience en tant que responsable laboratoire, responsable process et responsable contrôle qualité. Elle a notamment été en charge de projets clés en informatique, automatisation, processus qualité selon les législations en vigueur (data integrity).

PÉDAGOGIE

Méthode A Vidéoprojection du support PowerPoint. Alternance d'exposés et de discussions. Echange d'expérience avec le formateur et entre stagiaires. Explication par l'exemple. Documentation d'application et de synthèse reprenant l'intégralité des présentations de la formation remise au participant.

PRÉ-REQUIS

Prérequis : avoir une première expérience ou être en poste en laboratoire de contrôle dans l'industrie pharmaceutique.

Chaque formation donne lieu à l'envoi d'une attestation de fin de formation.

ÉVALUATION DES ACQUIS

Évaluation par quiz de type QCM pouvant être effectué post-formation sur plateforme informatique ou sur papier (en cours de création).

A l'issue de l'évaluation des acquis, les résultats sont communiqués.



PROGRAMMATION

13 décembre 2021
A Distance

€ TARIFS

288.00 € H.T Adhérents Ifis
320.00 € H.T Industries de santé
416.00 € H.T Prix public

CONTACT

Marlyse MAHOUKOU
m.mahoukou@ifis.fr

*Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.
Merci de nous contacter.*

