



## QUALITÉ

**BONNES PRATIQUES DE FABRICATION APPLIQUEES AU CONTROLE QUALITE DE L'INDUSTRIE PHARMACEUTIQUE****OBJECTIFS**

Présenter les exigences des BPF en contrôle de qualité et comment les appliquer.

**CONTENU PÉDAGOGIQUE****LE MÉDICAMENT ET L'INDUSTRIE PHARMACEUTIQUE**

Le contexte réglementaire

**LE LABORATOIRE DE CONTRÔLE**

Sa position dans l'organisation qualité

Missions et responsabilités

**LES BPF ET LE LABORATOIRE DE CONTRÔLE****L'APPLICATION DES BPF AU TRAVERS DES 5M**

Méthodes

Milieu: locaux

Main d'oeuvre : personnel

Matériel

Matières

**DOCUMENTER LE SYSTÈME QUALITÉ**

Quelques procédures critiques

Les instructions

Les enregistrements

**L'EFFICACITÉ DU LABORATOIRE DE CONTRÔLE**

Remarque : le texte de référence est la version en vigueur des Bonnes Pratiques de Fabrication

**DURÉE**

2 jours  
14 heures

**SESSIONS**

- 30 et 31 avril 2026  
en présentiel à Lyon

**FRAIS D'INSCRIPTION  
(DÉJEUNER INCLUS)**

1 650 € HT

**PRÉREQUIS & PUBLIC CONCERNÉ**

Ingénieurs  
Pharmacien  
Techniciens supérieurs

**Coordonnées**

CPE Lyon Formation Continue

41 rue Garibaldi – 69006 LYON

04.72.32.50.60