



Bonnes Pratiques de Fabrication (GMP) : Sécurisez vos processus et réussissez vos inspections qualité

Lien :

<https://innov-maroc.com/formation/bonnes-pratiques-de-fabrication-gmp-securisez-vos-processus-et-reussissez-vos-inspections-qualite>

 DURÉE
4 jours (28h)

 RÉFÉRENCE
CSM140

 CATÉGORIE
**Bonnes Pratiques de
Fabrication (GMP/BPF)**

OBJECTIFS DE LA FORMATION

À l'issue de cette formation, vous serez capable de :

- ✓ Comprendre les principes fondamentaux des BPF (GMP)
- ✓ Maîtriser le cadre réglementaire pharmaceutique
- ✓ Assurer la qualité et la sécurité des médicaments fabriqués
- ✓ Mettre en œuvre un système qualité conforme
- ✓ Gérer les processus de fabrication selon les normes GMP
- ✓ Prévenir les non-conformités et dérives qualité
- ✓ Préparer les inspections des autorités de santé
- ✓ Développer une culture qualité en industrie pharmaceutique

POUR QUI ?

- ✓ Techniciens et opérateurs de production pharmaceutique
- ✓ Ingénieurs qualité et assurance qualité (QA)
- ✓ Responsables production et fabrication
- ✓ Responsables qualité pharmaceutique
- ✓ Pharmaciens industriels
- ✓ Toute personne impliquée dans la fabrication de médicaments

INNNOV MARROC



Programme détaillé

1 / Introduction aux Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF)

- Définition et objectifs des BPF (GMP)
- Importance dans la qualité des médicaments
- Principes fondamentaux de conformité

2 / Cadre réglementaire des BPF

- Règlementation européenne et lignes directrices ICH
- Exigences des autorités de santé (EMA, ANSM, FDA)
- Inspection et conformité réglementaire

3 / Système qualité pharmaceutique (PQS)

- Organisation du système qualité
- Responsabilités de la direction et du Pharmacien Responsable
- Documentation qualité

4 / Gestion des locaux et équipements

- Conception des zones de production
- Qualification et maintenance des équipements
- Maîtrise de la contamination

5 / Maîtrise des procédés de fabrication

- Validation des procédés
- Contrôle en cours de fabrication
- Gestion des paramètres critiques

6 / Gestion des matières premières et fournisseurs

- Qualification des fournisseurs
- Contrôle des matières premières
- Traçabilité et stockage

7 / Contrôle qualité et libération des lots

- Méthodes analytiques de contrôle
- Critères de libération des produits
- Gestion des non-conformités

8 / Déviations, CAPA et amélioration continue

- Gestion des écarts qualité
- Actions correctives et préventives (CAPA)
- Amélioration continue du système qualité

Approche pédagogique

- ✓ Support Ecrit et Projection
- ✓ Exposés Interactifs, Podcasts et Vidéos
- ✓ Brainstorming et Jeux de Rôle
- ✓ Mises en Situation pour faciliter l'assimilation
- ✓ Cas Pratiques et Labs inclus pour leur impact opérationnel
- ✓ Test de Validation des Acquis des Connaissances

Prochaines dates programmées

 08 au 11 Sep. 2026

 Présentiel -

 03 au 06 Nov. 2026

 Présentiel -

 Autres dates possibles sur demande. Contactez-nous pour organiser une session intra-entreprise.

Réservation & Renseignements

 **Téléphone** : +212 522 247 210

 **Email** : contact@innov-maroc.com

 **Web** : <https://www.innov-maroc.com>

Document généré le 22/07/2026 — Réf : CSM140
INNOV MAROC — Tous droits réservés