



Déviations pharmaceutiques : Maîtrisez votre système qualité et sécurisez la conformité GMP

Lien :

<https://innov-maroc.com/formation/deviations-pharmaceutiques-maitrisez-votre-systeme-qualite-et-securisez-la-conformite-gmp>

 DURÉE
4 jours (28h)

 RÉFÉRENCE
CSM147

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

OBJECTIFS DE LA FORMATION

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

- ✓ Comprendre le système de gestion des déviations pharmaceutiques
- ✓ Identifier et classer les déviations qualité
- ✓ Maîtriser les méthodes d'analyse des causes racines
- ✓ Mettre en œuvre des CAPA efficaces
- ✓ Évaluer l'impact des déviations sur la qualité produit
- ✓ Respecter les exigences GMP et réglementaires
- ✓ Optimiser le système qualité pharmaceutique
- ✓ Réduire les non-conformités récurrentes

POUR QUI ?

- ✓ Responsables qualité pharmaceutique
- ✓ Ingénieurs qualité et assurance qualité (QA)
- ✓ Techniciens qualité et production
- ✓ Responsables production et fabrication
- ✓ Responsables conformité GMP
- ✓ Toute personne impliquée dans le système qualité pharmaceutique

INNOV MAROC



Programme détaillé

1 / Introduction au système de déviations pharmaceutiques

- Définition d'une déviation qualité
- Importance dans le système qualité pharmaceutique (GMP)
- Impact sur la conformité et la sécurité produit

2 / Cadre réglementaire et exigences GMP

- Référentiels ICH Q7, EU GMP
- Exigences des autorités de santé
- Lien avec le système qualité pharmaceutique

3 / Typologie des déviations

- Déviations mineures, majeures et critiques
- Déviations produit, process et système
- Exemples en industrie pharmaceutique

4 / Détection et enregistrement des déviations

- Identification des écarts qualité
- Système de déclaration interne
- Traçabilité et documentation

5 / Analyse des causes racines

- Méthodes d'investigation (5 Why, Ishikawa)
- Analyse systémique des écarts
- Identification des facteurs contributifs

6 / Gestion des actions correctives et préventives (CAPA)

- Mise en place des actions correctives
- Plan d'actions préventives
- Suivi et efficacité des actions

7 / Évaluation de l'impact qualité et réglementaire

- Analyse de risque des déviations
- Impact sur les produits et les lots
- Décisions de libération ou blocage

8 / Optimisation et amélioration du système de déviations

- Indicateurs de performance (KPI)
- Réduction des récurrences
- Digitalisation et amélioration continue

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

 04 au 07 Août 2026

 Présentiel -

 06 au 09 Oct. 2026

 Présentiel -

 08 au 11 Déc. 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 23/07/2026 — Réf : CSM147
INNOV MAROC — Tous droits réservés