



Pharmacopée Européenne : Maîtrisez les exigences qualité et garantissez la conformité des produits pharmaceutiques

Lien :

<https://innov-maroc.com/formation/pharmacopee-europeenne-maitrisez-les-exigences-qualite-et-garantissez-la-conformite-des-produits-pharmaceutiques>

 DURÉE
4 jours (28h)

 RÉFÉRENCE
CSM165

 CATÉGORIE
**Contrôle Qualité
Pharmaceutique et
Analytique**

OBJECTIFS DE LA FORMATION

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

- ✓ Comprendre le rôle et la structure de la Pharmacopée Européenne
- ✓ Maîtriser les exigences de qualité des substances pharmaceutiques
- ✓ Savoir interpréter les monographies et chapitres
- ✓ Appliquer les méthodes analytiques normalisées
- ✓ Assurer la conformité réglementaire des produits
- ✓ Comprendre les liens avec les référentiels internationaux
- ✓ Utiliser la Pharmacopée dans les activités industrielles et qualité

POUR QUI ?

- ✓ Pharmaciens industriels et responsables qualité
- ✓ Techniciens et ingénieurs en laboratoire pharmaceutique
- ✓ Responsables assurance qualité et contrôle qualité
- ✓ Ingénieurs développement pharmaceutique
- ✓ Affaires réglementaires et production pharmaceutique
- ✓ Toute personne impliquée dans la conformité et le contrôle des médicaments

INNNOV MARROC



Programme détaillé

1 / Introduction à la Pharmacopée Européenne

- Définition et rôle de la Pharmacopée Européenne
- Historique et cadre institutionnel
- Importance dans la réglementation des médicaments

2 / Organisation et structure de la Pharmacopée

- Monographies et chapitres généraux
- Système de publication et mises à jour
- Accès et utilisation des textes officiels

3 / Normes de qualité des substances pharmaceutiques

- Exigences de pureté et de composition
- Méthodes analytiques de contrôle
- Critères d'acceptation

4 / Méthodes analytiques normalisées

- Techniques physico-chimiques
- Méthodes microbiologiques
- Validation des méthodes analytiques

5 / Application dans l'industrie pharmaceutique

- Utilisation en développement et production
- Contrôle qualité des matières premières et produits finis
- Conformité réglementaire

6 / Lien avec les autres référentiels internationaux

- ICH, FDA et autres pharmacopées (USP, JP)
- Harmonisation internationale
- Comparaison des exigences

7 / Mise à jour et évolution de la Pharmacopée

- Processus de révision des monographies
- Participation des experts et commissions
- Impact des évolutions réglementaires

8 / Cas pratiques et interprétation des textes

- Lecture et compréhension des monographies
- Application des exigences en laboratoire
- Résolution de cas concrets

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

 22 au 25 Sep. 2026

 Présentiel -

 24 au 27 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 23/07/2026 — Réf : CSM165
INNOV MAROC — Tous droits réservés