

AUTOCLAVE DE STÉRILISATION À LA CHALEUR HUMIDE - PI700

La garantie de stérilité s'applique à beaucoup de produit de l'industrie pharmaceutique ou dans leurs procédés de fabrication et est indispensable pour la sécurité des produits et du patient.

Cette formation permettra aux différents acteurs de la mise en œuvre du procédé de stérilisation à la chaleur humide de connaître tous les aspects réglementaires et pratiques de ce procédé complexe. Elle permettra de définir et de comprendre les contraintes de ces installations, de contrôler les paramètres critiques des cycles de stérilisation et de la difficulté de la qualification en fonction de l'activité à réaliser.

OBJECTIFS

- Expliquer la définition de la stérilisation.
- Identifier les différents procédés / technologies de stérilisation utilisés dans l'industrie.
- Identifier les exigences réglementaires et normatives applicables aux autoclaves de stérilisation à la vapeur d'eau.
- Identifier les règles de conduite d'un autoclave de stérilisation.
- Identifier les éléments critiques d'un autoclave nécessitant des actions de qualifications.
- Qualifier un autoclave en conformité avec la réglementation.

PROGRAMME

1. Introduction

Objectif du module : connaître les principaux procédés de stérilisation utilisés dans l'industrie. Connaître et comprendre les principaux termes utilisés en stérilisation.

2. Technique et normatif

Objectif du module : connaître les contraintes normatives et techniques existantes.

3. Opérations de routine

Objectifs du module : connaître les bonnes pratiques de la conduite d'un autoclave de stérilisation à la vapeur d'eau permettant une exploitation sûre pour l'exploitant et pour le patient.

4. Validation / Qualification initiale

Objectifs du module : connaître les opérations de validation initiale d'un autoclave de stérilisation à la chaleur humide.

Des formations interactives et ludiques

Pour augmenter l'efficacité de nos formations et l'interactivité entre les participants, nous avons intégré des jeux dans nos présentations. Cela rend nos formations plus ludiques et facilite l'apprentissage des concepts et méthodologies présentés.

Les jeux indiqués dans nos formations peuvent être adaptés par le formateur en fonction de l'évolution de la formation et des retours clients.

Domaines concernés

- Cosmétiques
- Médicaments
- Dispositifs médicaux
- Combinés

Disponible en français

Formation planifiée

Présentiel Inter
2 jours

Public visé
Responsable Assurance Qualité.
Responsable validation / qualification.
Chef de Projet.
Utilisateur / Producteur / Maintenance.
Concepteur, Développeur, Intégrateur.

Périmètre
Industrie pharmaceutique
Dispositif médical
Production
Maintenance
Ingénierie

Pré-requis
Aucun

Les avantages de nos formations

- Jeux et Cas Pratiques
- Évaluation des acquis : QCM
- Attestation de formation
- Évaluation de la qualité de la formation
- Session en classe virtuelle : [contactez-nous](#)

[Accéder au programme complet](#)

Format inter, intra et elearning possibles. Consulter le calendrier des sessions déjà programmées p. 8 et 9 ou sur le site internet : cvo-europe.com

Nous contacter pour toutes demandes ou adaptation de la formation à un handicap.