

# Bonnes Pratiques de Laboratoire (BPL - GLP)



**ARÁQ**

Formation et conseil en  
management de la performance

## Objectifs

- Comprendre et implémenter les différents aspects des BPL / GLP au cours de la conduite de projets en laboratoire afin d'assurer l'obtention des données d'essai fiables et de grande qualité
- Savoir mettre en oeuvre les BPL au sein de son laboratoire et répondre aux exigences d'assurance qualité en accord avec la réglementation internationale : OCDE; OFSP; OFEV; Swissmedic

## Contenu / Thèmes abordés

- Contexte réglementaire : lignes directrices BPL / GLP de l'OCDE
- Fondements et grands principes
- Autorités de surveillance en Suisse
- Assurance qualité et BPL
- Organisation et personnel : responsabilités
- Installation et équipements
- Modes opératoires normalisés : SOP
- Adéquation à la norme ISO / IEC 17025 et 9001
- Conduite d'essai en accord avec les BPL
- Management du risque, gestion des écarts
- Archivage et systèmes informatisés : AGIT
- Conduite d'essai multi-sites
- Monitoring de sous-traitance d'études
- inspection et audits réglementaires

## Pédagogie

- Exercices et étude de cas
- Exemples concrets permettant la compréhension des exigences de la réglementation OCDE
- Application des exigences BPL sur ses aspects pratiques, étape par étape et sur les plans organisationnel, matériel et humain

## **Public cible**

- Technicien ou ingénieur de laboratoire
- Animateur d'assurance qualité
- Responsable de projet en laboratoire
- Auditeur interne qualité
- Directeur de projet R&D

## **Reconnaisances**

- Attestation : ARIAQ

## **Durée**

2.0 jours

## **Dates**

### **Formation à Yverdon-les-Bains**

Le 12 et 13 décembre 2024

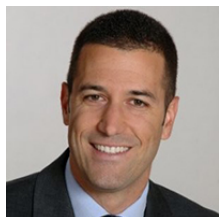
## **Prix**

CHF 1 500.-

*Nos tarifs comprennent les pauses et les documents stagiaires.  
TVA en sus sur les frais d'intendance.*

## Animation

**Kevin Greenwood**



Ingénieur en génie chimique de formation. Expérience de 15 ans dans les industries consumer goods et pharmaceutique, à des postes de responsable de laboratoires, de départements QC et de fonctions QA sous divers référentiels (ISO 17025, GLP, GMP). Actuellement Responsable de SMI à temps partiel, conseiller en entreprise (démarches ISO) et Lead Auditor ISO 9001, 14001, 45001, 22000, 22716.

### **Ce sont nos participants qui le disent**

*« Je remercie le formateur pour la qualité de sa pédagogie. »*

*« Je vous remercie pour la formation donnée. C'était clair, limpide, le formateur maîtrisait son sujet, et faisait tout pour rendre le contenu vivant, ludique, dynamique. L'approche par "jeu" en groupe est très bien pour pousser à la recherche, et ainsi pour mieux retenir les notions. Au plaisir et merci ! »*

## Qui sommes-nous ?

L'institut ARIAQ est un leader suisse de la formation continue pour adultes dans le domaine, des systèmes de management, de l'amélioration des activités opérationnelles, du management de la qualité, de la certification ISO, de l'amélioration continue, du traitement des données jusqu'à une démonstration d'un six sigma de performance.

L'institut ARIAQ appartient à la Swiss Association for Quality (SAQ) basée à Berne.

ARIAQ soutient l'amélioration continue des activités aussi bien dans l'industrie que dans les services. Par ses formations et ses conseils, l'institut favorise l'amélioration de la performance en fonction des besoins de l'organisation et des attentes des clients. Une préoccupation essentielle de son action vise une gestion efficace des processus soutenant l'innovation. L'environnement des organisations change rapidement ; ARIAQ s'en préoccupe en permanence.



Institut ARIAQ – Y-PARC Swiss Technopole – Rue Galilée 5 – CH-1400 Yverdon-les-Bains  
+41 24 423 96 50 – [www.ariaq.ch](http://www.ariaq.ch)

2023 © ARIAQ SA – Document non contractuel, sous réserve de modifications notamment de tarifs et de dates.