

Module expertise SA010 : Nettoyage et désinfection en salle blanche (classifications ISO et GMP)



ARÁQ

Formation et conseil en
management de la performance

Ce module n'est pas inclus dans les cursus certifiants

Objectifs

- Acquérir et perfectionner ses connaissances pour pouvoir appliquer les procédures de nettoyage et de décontamination des salles de production
- Pouvoir vérifier et apprécier les résultats obtenus
- Utiliser les meilleures pratiques de nettoyage applicables dans un environnement ZAC

Contenu / Thèmes abordés

- **Rappels :**
 - Impact de la contamination sur l'activité protégée
 - Propreté des surfaces et qualité du produit fabriqué
 - Comportement et hygiène du personnel ; importance de l'aspect préventif
 - Contamination et contamination croisée
- **Technologie de nettoyage en salle propre :**
 - Rôle de la propreté et du nettoyage
 - Technologie du nettoyage en milieu ultra propre :
 - Méthodes de : dépoussiérage -décontamination particulière ; de lavage ; de désinfection : par trempage, en circuit, par pulvérisation, par contact, par voie aérienne
 - Techniques de bionettoyage (en 3 ou 6 points)
 - Points clés d'une procédure de nettoyage et documentation
 - Moyens de contrôle et audits

Pédagogie

- Exercices individuels et en groupes
- Mise en conditions
- Partage d'expériences et de bonnes pratiques

Public cible

- Toute personne devant effectuer des travaux de nettoyage en salle propre

Reconnaisances

- Attestation : ARIAQ

Prérequis

- Aucune expérience en salle blanche n'est exigée

Durée

1.0 jour

Date

Les dates pour cette formation ne sont pas encore fixées. Renseignements sur www.ariaq.ch.

Prix

CHF 750.-

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

Animation

Mickael Brégand



Mickaël a plus de 15 ans d'expérience professionnelle au sein de fabricants internationaux de dispositifs médicaux stériles et de produits issus de la Biotechnologie pour lesquels il a occupé diverses fonctions d'expert en Assurance Qualité et Affaires Réglementaires de produits de class III à class I (D à A). Microbiologiste de formation et Lead Auditor ISO 13485, il a durant sa carrière, géré des projets complexes et pluridisciplinaires, avec récemment la mise en conformité de dispositifs médicaux selon nouveaux Règlements MDR 2017/ 745-746, FDA 21 CFR et PMD Act. Ses expertises démontrées quant à la qualification des équipements et de l'environnement de production, à la validation des procédés de fabrication, de stérilisation et expertise relative à la surveillance des dispositifs médicaux commercialisés en font un partenaire de confiance pour les clients ARIAQ.

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

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