

*** ETAT D'AVANCEMENT DES COMMISSIONS**


E1 : Constitution du groupe : les inscriptions sont en cours et les travaux n'ont pas encore débuté.

E2 : Début : le groupe est formé, la commission a été lancée. Au plus, trois réunions ont eu lieu.

E3 : En cours : le groupe s'est réuni plus de trois fois.

E4 : Fin : le groupe finit ses travaux. C'est la phase de session d'étude et publication de l'article.

E5: Permanente ou en veille



TITRE DE LA COMMISSION	Affaires Réglementaires / Affaires Pharmaceutiques								Président(s)	Etat d'avancement *
	Contrôle Qualité	Stockage / Distribution	Essais Cliniques	Transferts technologiques	AQ / Systèmes technologiques / Production	Développement Qualité Pharmaceutique	Systèmes Informatisés	Qualifications / Validations		
Formulation et caractérisation des formes topiques	•	•		•		•		•	Sandrine SEGURA (Blue Reg)	E3
Caractérisation et qualification des références standards primaires et secondaires		•			•	•		•	Dominique SOTTY (Technologie Servier)	E3
Robustesse des méthodes d'analyse		•			•	•		•	M. François (Technologie Servier)	E4
Comment bien choisir son conditionnement primaire ? - ICC (INTERACTIONS CONTENANT CONTENU)	•	•	•	•	•	•		•	S. Chanut (Boiron)	E4

Vous souhaitez vous inscrire, poser des questions ? Envoyez un mail à infos@sfstp.org en précisant vos coordonnées complètes



TITRE DE LA COMMISSION	Affaires Réglementaires / Affaires Pharmaceutiques									Président(s)	Etat d'avancement *
	Contrôle Qualité	Stockage / Distribution	Essais Cliniques	Transferts technologiques / Production	AQ / Systèmes Qualité Pharmaceutique	Développement Pharmaceutique	Systèmes Informatiques	Qualifications / Validations			
Dates de péremption des réactifs de laboratoire - Partie II		•		•		•	•			C. Horoiu (UCB Pharma)	E4
QbD Analytique (AQbD)	•	•			•	•	•			A. Duguet (PharmApi)	E3
Comment intégrer la notion de campagne dans la stratégie de validation de nettoyage ?		•			•	•	•		•	R. Bigot (Cophaclean)	E3
Allègement du suivi de la stabilité	•	•				•				S. Dufay (APHP)	E4
Analyse de risque concernant la présence de nitrosamines dans les médicaments à usage humain : méthodologie documentaire et technique pour répondre aux nouvelles exigences réglementaires	•	•			•	•	•			G. Delsart (Chemineau)	E3
Validation des méthodes Bio-analytiques	•	•			•	•	•	•	•	D. Maire (Confarma)	E3

Vous souhaitez vous inscrire, poser des questions ? Envoyez un mail à infos@sfstp.org en précisant vos coordonnées complètes



TITRE DE LA COMMISSION	Affaires Réglementaires / Affaires Pharmaceutiques Contrôle Qualité Stockage / Distribution Essais Cliniques Transferts technologiques AQ / Systèmes technologiques / Production Développement Qualité Pharmaceutique Systèmes Informatiques Qualifications / Validations								Président(s)	Etat d'avancement *
Analyse de risque fonctionnelle - comment maîtriser les risques et répondre aux exigences attendues.				•	•		•	•	S. Renaudin	E3

N'HESITEZ PAS A PROPOSER A LA SFSTP UN NOUVEAU SUJET DE COMMISSION.

ENVOYEZ-NOUS PAR MAIL VOTRE PROPOSITION DE TITRE ET D'ARGUMENTAIRE. MERCI !

L'ADRESSE MAIL SFSTP A UTILISER info@sfstp.org