

Index des articles parus dans STP Pharma Pratiques 2010 à 2023

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2023	*4	Octobre/ Novembre/ Décembre	La SFSTP débute ses travaux sur l'Intelligence Artificielle	N. Chhun	SFSTP is starting its activities on Artificial Intelligence	Vol 33 (4) p 6- 7 (FR) p 36-37 (EN)
2023	*4	Octobre/ Novembre/ Décembre	Conseils pratiques pour la mise en place d'une politique de Data Integrity	A. Montanari	Practical advises for setting up a Data Integrity policy	Vol 33 (4) p 8-20 (FR) p 38-49 (EN)
2023	*4	Octobre/ Novembre/ Décembre	Besoins réglementaires dans le domaine de la nanomédecine : Importance de la caractérisation, de l'accréditation et du partage des connaissances	S. Banzet , P. Beyou , F. Caputo , A. Ceccaldi , G. Cottin , G. Favre , C. Gervasoni , L. Kalshoven , A. Madeira , N. Mignet , F.-X. Ouf , J. Paris , S. Plumeri , K. Spring	Bridging regulatory needs and metrology support in nanoedicine: the importance of characterisation, accreditation and knowledge sharing	Vol 33 (4) p 22-32 (FR) p 50-59 (EN)
2023	*3	Juillet/Août/ Septembre	Allègement du suivi de la stabilité - Partie 2 : Cas pratiques	L. Dupouy , S. Dufaÿ , C. Arsac , C. Bernard , G. Boccadifuoco , F. Bouniot , A. Depresles , A.-M. Garot , C. Grandvoinet , L. Lepetit , C. Medina , L. Ravasio , S. Varin	Reduced designs for stability monitoring - Part 2: Practical cases	Vol 33 (3) p 4 -13 (FR) p 35-45 (EN)
2023	*3	Juillet/Août/ Septembre	Comment optimiser et justifier le choix du conditionnement primaire ? - Partie 2	S. Chanut , S. Cadart , A. Boin , M. Daubard , S. Dufaÿ , D. Edmont-Blotiere , F. Mirguet , I. Mouvault , F. Rosa , L. Slipecki	How to optimise and justify the selection of the primary packaging?- Part 2	Vol 33 (3) p 14-24 (FR) p 46-56 (EN)
2023	*3	Juillet/Août/ Septembre	Pourquoi les projets sont en retard dans l'industrie pharmaceutique ?	A.-M. Huet	Why are projects behind schedule in the pharmaceutical industry?	Vol 33 (3) p 26-33 (FR) p 58-65 (EN)
2023	*2	Avril/Mai/Juin	Allègement du suivi de la stabilité - Partie 1 : cadre réglementaire et conditions d'allègement	L. Dupouy , S. Dufaÿ , C. Arsac , C. Bernard , G. Boccadifuoco , F. Bouniot , A. Depresles , A.-M. Garot , C. Grandvoinet , L. Lepetit , C. Medina , L. Ravasio , S. Varin	Reduced designs for stability study - Part 1: regulatory requirements and conditions for reduction	Vol 33 (2) p 4-15 (FR) p 40-51 (EN)
2023	*2	Avril/Mai/Juin	Comment optimiser et justifier le choix du conditionnement primaire ? Partie 1	S. Chanut , S. Cadart , A. Boin , M. Daubard , S. Dufaÿ , D. Edmont-Blotiere , F. Mirguet , I. Mouvault , F. Rosa , L. Slipecki	How to optimise and justify the selection of the primary packaging? Part 1	Vol 33 (2) p 16-33 (FR) p 52-68 (EN)
2023	*2	Avril/Mai/Juin	Qualification d'un isolateur pharmaceutique - Partie 2	A. Moncla	Qualification of a pharmaceutical isolator - Part 2	Vol 33 (2) p 34-37 (FR) p 70-73 (EN)
2023	*1	Janvier/ Fevrier/Mars	Robustesse des procédures analytiques Partie 2 : Exemples d'application et comparaison des logiciels	M. François , J.-M. Roussel , S. Carriere , G. De Fontenay , C. Huon , D. Maire , C. Molines , S. Ploix	Robustness of analytical procedures Part 2: Application examples and comparison of software p36-55	Vol 33 (1) p 6-25 (FR) p 36-55 (EN)
2023	*1	Janvier/ Fevrier/Mars	Qualification d'un isolateur pharmaceutique - Partie 1	A. Moncla	Qualification of a pharmaceutical isolator - Part 1	Vol 33 (1) p 26-29 (FR) p 56-59 (EN)
2023	*1	Janvier/ Fevrier/Mars	Choix d'une structure de production basé sur une unité de production forme sèche (RODAEL)	P. Equipart	Modular conception of manufacturing structure Based on a dry form production unit (RODAEL)	Vol 33 (1) p 30-33 (FR) p 60-63 (EN)
2022	*4	Octobre/ Novembre/ Décembre	Nitrosamines Partie 2 : Synthèse des réponses apportées par le secteur pharmaceutique	C. Vialas , G. Delsart , E. Desmartin	Nitrosamine Part 2: Summary of responses from the pharmaceutical sector	Vol 32 (4) p 6-11 (FR) p 32-37 (EN)
2022	*4	Octobre/ Novembre/ Décembre	Résonance Magnétique Nucléaire : le couteau suisse analytique	V. Portaluri	Nuclear Magnetic Resonance: the analytical Swiss Army knife	Vol 32 (4) p 12-15 (FR) p 38-41 (EN)
2022	*4	Octobre/ Novembre/ Décembre	Les challenges opérationnels de la médecine personnalisée	C. Sansoz	The operational challenges of personalised medicine	Vol 32 (4) p 16-19 (FR) p 42-45 (EN)

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2022	*4	Octobre/ Novembre/ Décembre	Détection de faibles niveaux de composés génotoxiques dans les matériaux en contact avec les aliments à l'aide d'un essai alternatif HPTLC-SOS-Umu-Cs	D. Meyer, M. Marin-Kyan, E. Debon, P. Serrant, C. Cottet-Fontanaz, B. Schilter, G.-E. Morlock	Detection of low levels of genotoxic compounds in food contact materials using an alternative HPTLC- SOS-Umu-C Assay	Vol 32 (4) p 20-29 (FR) p 46-54 (EN)
2022	*3	Juillet/Août/ Septembre	Preuve de la présence de limonène dans les échantillons d'air expiré des hommes de la ville la plus haute du monde	C. Sarbach, S. Vergès, P. Andreucci, B. Champigneulle, F. Coiffard, C. Constancias, S. Doutreleau, L. Duraffourg, E. Postaire	Evidence of Limonene in breath samples in men from the world's highest city	Vol 32 (3) p 8-19 (FR) p 34-45 (EN)
2022	*3	Juillet/Août/ Septembre	Le télétravail dans l'industrie pharmaceutique: état des lieux, contraintes et perspectives	J. Muchler	Remote work in the pharmaceutical industry: why, why not and what next	Vol 32 (3) p 20-23 (FR) p 46-49 (EN)
2022	*3	Juillet/Août/ Septembre	Partie 1 : Réglementation sur les nitrosamines: le début de la fin ou la fin du début ?	C. Vialas, G. Delsart, E. Desmartin	Part 1: Nitrosamine regulation: the beginning of the end or the end of the beginning?	Vol 32 (3) p 24-31 (FR) p 50-57 (EN)
2022	*2	Avril/Mai/Juin	Cybersécurité des Dispositifs Médicaux	S.Renaudin	Cybersecurity of medical devices	Vol 32 (2) p 6-7 (FR) p 32-33 (EN)
2022	*2	Avril/Mai/Juin	Ségrégation de mélanges dans la fabrication de comprimés et son effet sur l'uniformité d'un médicament - Revue	E. Jakubowska, N. Ciepluch	Blend segregation in tablets manufacturing and its effect on drug uniformity - A review	Vol 32 (2) p 8-23 (FR) p 33-49 (EN)
2022	*2	Avril/Mai/Juin	INTERVIEW : Maxime Annereau « <i>L'impression 3D des médicaments est un outil pour personnaliser les traitements.</i> »	A. Roupioz	INTERVIEW : Maxime Annereau « <i>3D printing of drugs is a tool to personalise treatments.</i> »	Vol 32 (2) p 24-27 (FR) p 50-53 (EN)
2022	*1	Janvier/ Février/Mars	L'agilité de la supply chain la clé du succès des entreprises dans un monde difficile à prévoir	F. Picanano	Agility of the supply chain: the key to success of business firms in a world difficult to forecast	Vol 32 (1) p 6-10 (FR) p 32-36 (EN)
2022	*1	Janvier/ Février/Mars	Prédiction de la stabilité à long terme pour l'évaluation de la développabilité des biomédicaments à l'aide de la modélisation cinétique avancée	D. Clénet, A. Evers, S. Pfeiffer-Marek	Long-Term stability prediction for developability assessment of using advanced kinetic modeling	Vol 32 (1) p 12-23 (FR) p 38-48 (EN)
2022	*1	Janvier/ Février/Mars	Vers une meilleure prise en compte des spécificités de la santé animale	A. Roupioz	Moving towards better recognition of the specificities of animal health	Vol 32 (1) p 24-27 (FR) p 50-53 (EN)
2021	*4	Octobre/ Novembre/ Décembre	Post Approval Change Management Protocol	N. Beaudoux, S. Delehouze, S. Lacroix, A. Mieze-Richard, E. Mornay, M. Peyrac, S. Sarbach Détolle	Post Approval Change Management Protocol	Vol 31 (4) p 8-19 (FR) p 36-47 (EN)
2021	*4	Octobre/ Novembre/ Décembre	Les spectroscopies vibrationnelles: un outil pour l'assurance qualité dans l'industrie pharmaceutique	A. Roupioz	Vibrational spectroscopy: a tool for quality assurance in the pharmaceutical industry	Vol 31 (4) p 20-23 (FR) p 48-51 (EN)
2021	*4	Octobre/ Novembre/ Décembre	Sérialisation pharmaceutique : une opportunité pour l'exploitation intelligente des données de production	P. Gruau	Pharmaceutical serialisation: an opportunity for the intelligent use of production data	Vol 31 (4) p 24-29 (FR) p 52-57 (EN)
2021	*3	Juillet/Août/ Septembre	Synergie entre RGPD, data integrity et cybersécurité	P. Lienart, M.-A. Chretien-Kimmel, V. Dagois, G. Keriell, N. Kredon, K. Monne, V. Rampont, S. Renaudin	Synergy between GDPR, Data Integrity and Cybersecurity	Vol 31 (3) p 6-13 (FR) p 26-33 (EN)
2021	*3	Juillet/Août/ Septembre	Le LEAN, principe actif pour renforcer l'excellence opérationnelle de notre système de santé	T. Martin, T. Tanière	LEAN, an active principle to strengthen the operational excellence of our health system	Vol 31 (3) p 14-19 (FR) p 34-39 (EN)
2021	*3	Juillet/Août/ Septembre	L'industrie cosmétique espère une harmonisation de la définition des nanomatériaux à l'échelle européenne	A. Roupioz	The cosmetics industry hopes for an EU-wide harmonised definition of nanomaterials	Vol 31 (3) p 20-23 (FR) p 40-43 (EN)

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2021	*2	Avril/Mai/Juin	Robustesse des procédures analytiques. Partie 1: concept, réglementation et outils	M. François, J.-M. Roussel, S. Carriere, G. De Fontenay, C. Huon, D. Maire, Z. Moghrani, C. Molines, S. Ploix	Robustness of analytical procedures. Part 1: concept, regulations and tools	Vol 31 (2) p 6-25 (FR) p 40-59 (EN)
2021	*2	Avril/Mai/Juin	Analyse des nitrosamines: une approche originale	D. Kouyate, J. Berkate, C. Sarbach, E. Baudrillard	Analysis of nitrosamines: an original approach	Vol 31 (2) p 26-32 (FR) p 60-65 (EN)
2021	*2	Avril/Mai/Juin	L'audit à distance, grand gagnant de la crise sanitaire	A. Roupioz	Remote audit, a big winner in the health crisis	Vol 31 (2) p 32-34 (FR) p 66-68 (EN)
2021	*1	Janvier/ Février/Mars	Comment bien choisir son conditionnement primaire ?	S. Chanut, S. Cadart, A. Boin, M. Daubard, S. Dufaj, D. Edmont-Blotiere, C. Jayat, I. Mouvault, F. Rosa, L. Slipecki	How to choose the right primary packaging ?	Vol 31 (1) p 8-18 (FR) p 34-43 (EN)
2021	*1	Janvier/ Février/Mars	Différence de management de la qualité entre et dispositifs médicaux : une approche historique et culturelle	Y. Tillet, A. Rath-Lavialle, C. Luysaert, K. Touilla	Difference in quality management between medicines and medical devices: a historical and cultural approach	Vol 31 (1) p 20-23 (FR) p 44-47 (EN)
2021	*1	Janvier/ Février/Mars	Cybermenaces sur la santé	D. Bordi, S. Renaudin, J. Bailly	Cyber threats to health	Vol 31 (1) p 24-28 (FR) p 48-52 (EN)
2020	*6	Novembre/ Décembre	Médication sur mesure : pratiques et perspectives	F. Bordes-Picard, C. Buffangeix-Contant, M.-J. Celadon, J. Edeline, N. Fayolle, P. Gustin, C. Lemarchand, F. Marçon, L. Mamecier, B. Paillard, X. Thomas	Tailor-made medication: practices and prospects	Vol 30 (6) p 8-13 (FR) p 24-29 (EN)
2020	*6	Novembre/ Décembre	Etudes de compatibilité sur des conditionnements primaires plastiques : différences et similitudes entre les industries pharmaceutiques et cosmétiques	C. Sarbach, E. Baudrillard	Compatibility studies on plastic primary packaging: differences and similarities between the pharmaceutical and cosmetics industries	Vol 30 (6) p 14-17 (FR) p 30-33 (EN)
2020	*5	Septembre/ Octobre	Les méthodes de RMN pour prédire et suivre la stabilité	M. Martin Biran	NMR methods to predict and monitor stability	Vol 30 (5) p 4-7 (FR) p 24-27 (EN)
2020	*5	Septembre/ Octobre	EPPI 2.0, quel producteur ? Quel enjeu ?	D. Antoni, T. Gossuin, F. Jarzuel, A. Khadir, G. Ledoux, V. Pujol, R. Pujuguet, F. Yvoret	WFI 2.0, Which production unit? Challenges?	Vol 30 (5) p 8-18 (FR) p 28-38 (EN)
2020	*4	Juillet/Août	Prédiction de la stabilité en vue d'accélérer le développement d'une nouvelle formulation pharmaceutique pour les entités chimiques	S. Dufaj	Prediction of stability to speed up development of new pharmaceutical formulation for chemical entities	Vol 30 (4) p 4-8 (FR) p 28-32 (EN)
2020	*4	Juillet/Août	Stabilité prédictive pour les vaccins	D. Clénet	Accelerated predictive stability for Vaccines	Vol 30 (4) p 10-12 (FR) p 34-36 (EN)
2020	*4	Juillet/Août	Garantir l'intégrité des données à travers une démarche collaborative	N. Bragnier, V. Dagois, A. Olivier, S. Renaudin, F. Robin, A. Schwebel, E. Villain	Ensuring Data Integrity through a collaborative approach	Vol 30 (4) p 15-27 (FR) p 39-50 (EN)
2020	*3	Mai/Juin	Importance des stabilités des médicaments pour les aspects qualité, efficacité, sécurité	S. Rakotomanga, C. Sarbach	Importance of drug stability for quality, efficacy, safety	Vol 30 (3) p 4-6 (FR) p 26-28 (EN)
2020	*3	Mai/Juin	Morceaux choisis de la réglementation des stabilités	E. Duffau	Chosen pieces of stability regulation and guidance	Vol 30 (3) p 8-11 (FR) p 30-33 (EN)
2020	*3	Mai/Juin	Stabilité des produits biologiques	S. Huille	Stability of biological products	Vol 30 (3) p 12-15 (FR) p 34-37 (EN)
2020	*3	Mai/Juin	La stabilité des produits biologiques complexes	C. Sansoz Bucher	The stability of complex biological products	Vol 30 (3) p 16-18 (FR) p 38-40 (EN)
2020	*3	Mai/Juin	Gestion objective du risque et de la résilience	P. Le Goff	Objective risk and resilience management	Vol 30 (3) p 20-25 (FR) p 42-46 (EN)
2020	*2	Mars/Avril	Détection des hors tendance OOT à la libération et en stabilité	C. Bernard, S. Brian, F. Duchêne, A.-L. Morer, S. Ocre, P. Parot, A. Ségalini	Detection of out of trends (OOT) at release and in stability study	Vol 30 (2) p 4-26 (FR) p 28-50 (EN)

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2020	*1	Janvier/ Fevrier	Comment intégrer les principes du Data Integrity au laboratoire Contrôle Qualité	C. Barbier Mailot , T. Barbier , T. Bauer , F. Beauvais , S. Laforge , F. Laniesse , F. Mirguet , I. Moreau , C. Thomson	How to incorporate the principles of Data Integrity in the Quality Control laboratory	Vol 30 (1) p 4-33 (FR) p 34-63 (EN)
2019	*6	Novembre/ Décembre	Exigences de propreté environnementale aux derniers stade de la synthèse d'une substance active non stérile	T. Dulondel , J.-P. faure , H. Huguerre , F. Lambert , J.-L. Moutou , C. Retaux , G. Sautriot , A. Wauquier	Requirements on environmental cleanliness in the last stages of synthesis of a non-sterile active substance	Vol 29 (6) p 4-17 (FR) p 20-38 (EN)
2019	*5	Septembre/ Octobre	Validation du nettoyage manuel	F. Bécamel , R. Bigot , A. Burguet , B. Cormary , E. Deletang , F. Durand , M.-V. Munerel , S. Pamart , V. Planas , M. Tricaud-Lafuie	Validation of manual cleaning	Vol 29 (5) p 4-19 (FR) p 20-35 (EN)
2019	*4	Juillet/Août	L'imagerie chimique: un apport essentiel pour apprécier la qualité pharmaceutique	F. Bonnier , F. Chauchard , Y.-M. Ginot , Y. Gut , A. Michelet , A. Tfayli , E. Ziemons	Chemical imaging: an essential contribution to assess pharmaceutical quality	Vol 29 (4) p 4-23 (FR) p 38-55 (EN)
2019	*4	Juillet/Août	Microbiologie pharmaceutique: réflexion sur les enjeux à venir	P. Béchaud	Pharmaceutical microbiology: reflections on future challenges	Vol 29 (4) p 24-31 (FR) p 56-63 (EN)
2019	*4	Juillet/Août	Toxicologie by design: optimiser une mise en conformité par une allocation des ressources appropriées. Méta-analyse sur l'implémentation d'ICH Q3D	I. Jorge , P. Alonso , M. Chareyre	Toxicology by design: optimizing compliance implementation by an appropriate allocation of ressources. Meta-analysis over ICH Q3D implementation	Vol 29 (4) p 32-37 (FR) p 64-68 (EN)
2019	*3	Mai/Juin	L'imagerie chimique: un apport essentiel pour apprécier la qualité pharmaceutique	F. Bonnier , F. Chauchard , Y.-M. Ginot , Y. Gut , A. Michelet , A. Tfayli , E. Ziemons	Chemical imaging: an essential contribution to assess pharmaceutical quality	Vol 29 (3) p 4-17 (FR) p 24-37 (EN)
2019	*3	Mai/Juin	Surveillance de la propreté dans l'industrie: un nouveau kit nomade pour les microorganismes	V Bousquet , C. Ullmann , C. Persillon	Controlling cleanliness in industry; a novel portable test for microorganisms	Vol 29 (3) p 18-23 (FR) p 38-42 (EN)
2019	*2	Mars/Avril	Dissolution Des Formes Non Conventionnelles (2) Dissolution des formes lipidiques pour administration orale Dissolution des formes buccales orodispersibles et muco-adhésives Dissolution des aérosols par évaluation aérodynamique des particules fines Dissolution des formes parentérales de type gel retard et implants Pouvoir discriminant des méthodes de dissolution	M. François , J.-J. Hourri , C. Bellier , M. Berthier , C. Klein , C. Lacaze , L. N'guyen , I. Richard	Dissolution of unconventional forms (2) Dissolution of lipid formulations for oral administration Dissolution of orodispersible and muco-adhesive buccal forms Dissolution of aerosols by aerodynamic evaluation of fine particles Dissolution of implant and gel extended release parenteral dosage form Discriminating power of dissolution methods	Vol 29 (2) p 4-44 (FR) p 46-84 (EN)
2019	*1	Janvier/ Fevrier	Dissolution Des Formes Non Conventionnelles (1) Introduction l'appareil à pistons ou cylindres réciproques (USP III) L'appareil à cellules à flux continu (USP IV) Milieux biosimilaires et outils de modélisation Gélules et capsules molles Dissolution des formes pateuses pour administration orale ou application cutanée	M. François , J.-J. Hourri , C. Bellier , M. Berthier , C. Klein , C. Lacaze , L. N'guyen , I. Richard	Dissolution of unconventional forms (1) Reciprocating vessel or piston apparatus (USP III) Continuous flow-through cell apparatus (USP IV) Biosimilar media and tool for modelling Capsules and soft-capsules Dissolution paste forms for oral administration or cutaneous application	Vol 29 (1) p 6-40 (FR) p 42-76 (EN)
2018	*6	Novembre/ Décembre	Les apports du Règlement européen sur la protection des données personnelles	J. Bossi-Malafosse	Contributions of the European regulation to personal data protection	Vol 28 (6) p 255-264
2018	*6	Novembre/ Décembre	Les étapes incontournables de la mise en conformité au règlement général sur la protection des données	A. Macchi	Essential steps for coming into compliance with the general data protection regulation	Vol 28 (6) p 265-274

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES

Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2018	*6	Novembre/ Décembre	L'humain, atout concurrentiel et levier de succès dans un monde en évolution	D. Ben Dhaou	The human being, a competitive strength and lever for success in an evolving world	Vol 28 (6) p 277-282
2018	*6	Novembre/ Décembre	Pourquoi rejoindre le 4.0 ?	J.-F. Caron , C. Collette	Why move to 4.0 ?	Vol 28 (6) p 283-290
2018	*6	Novembre/ Décembre	Quand la résilience permet d'accéder au 4.0	S. Chagnon	When resilience leads to 4.0	Vol 28 (6) p 291-295
2018	*5	Septembre/ Octobre	Gels, crèmes, formes semi-solides: de leur développement à leur enregistrement	E. Beyssac , V. Boudy , E. Dauphin Chanard , S. Delehouzé , L. Frances , B. Gos , C. Lacaze , V. Laffineur , A. Mestres , I. Ribeiro Dos Santos , X. Thomas , N. Zeng	Gels, creams, semi-solid forms: from their development to their registration	Vol 28 (5) p 183-250
2018	*5	Septembre/ Octobre	Erratum pour les références de l'article « <i>Serialisation pharmaceutique</i> » Vol (28) 5 mai-août 2018		Erratum regarding references of the article « <i>Pharmaceutical serialisation</i> » Vol 28 (3-4) may-august 2018	Vol 28 (5) p 251-252
2018	*3 & *4	Mai / Août	Sérialisation pharmaceutique	M. Alonso , G. Daudé , Q. Devillard , A. di Ruggiero , A. Grivel , P. Gruau , O. Héloir , D. Kilhoffer , S. Larcher , S. Trin	Pharmaceutical serialisation	Vol 28 (3-4) p 87-151
2018	*3 & *4	Mai / Août	Méthodes analytiques pour l'étude de la migration des additifs des conditionnements plastiques pour des applications pharmaceutiques	C. Pouech , L. Wiest , F. Lafay , D. Léonard , C. Cren-Olivé , E. Vuillet	Analytical methods for the study of the migration of polymer additives for pharmaceutical packaging	Vol 28 (3-4) p 155-165
2018	*3 & *4	Mai / Août	Témoins d'invulnérabilité. La recherche de flexibilité pour répondre à votre besoin de sécurité et aux normes en vigueur	R. Durand	Indicators of tamper-resistance. The search for flexibility to satisfy your requirement for security and with standards in force	Vol 28 (3-4) p 167-170
2018	*3 & *4	Mai / Août	Les interactions contenant-contenu	N. Sehnal	Container / closure - content interaction	Vol 28 (3-4) p 171-177
2018	*2	Mars/Avril	Les attentes du chapitre 7 des Bonnes Pratiques de Fabrication ou les clés pour une relation réussie entre donneur d'ordre et sous-traitant	D. Brossard , J. Gicquel , A. Boulet , O. Duclos , N. El Fidha , C. Labille , J.-M. Libersa , Y. Le Saëc , S. Niang , S. varlet , V. Veyres , Y. Vuillamy	Expectations of the chapter 7 of Good Manufacturing Practice guideline or the keys to successful relationship between contract givers and subcontractors	Vol 28 (2) p 41-82
2018	*1	Janvier/ Fevrier	La métrologie, une source d'incompréhension	D. Louvel , T. Chaigneau , X. Dua , G. Goller , P. Laux , D. Thillay , M. Vandenhende	Metrology, a source of misunderstanding ?	Vol 28 (1) p 3-24
2018	*1	Janvier/ Fevrier	Comment évaluer les dispositifs médicaux combinés aux médicaments qu'ils administrent ?	Y. Tillet	How to assess medical devices combined with medicinal products that they administer ?	Vol 28 (1) p 27-30
2018	*1	Janvier/ Fevrier	L'innovation, défi réglementaire. Cas du développement d'un injecteur sans aiguille ZENEO pour administrer des médicaments d'urgence	X. Castano , N. Crespo	Innovation, a regulatory challenge. Example of development of a ZENEO needle-free injector to administer emergency medication	Vol 28 (1) p 31-36
2017	*6	Novembre/ Décembre	Excursion de température subie par les médicaments. Les maîtriser pour bien les gérer	A.-L. Moignet , M. Bedu-Tessier , V. Boudy , A. Demouy , E. Devin , S. Dufay , M. François , B. Goutay , A. Kacimi	Temperature excursions to which medicinal products are exposed. Dealing with these excursions in order to manage these correctly	Vol 27 (6) p 309-341
2017	*6	Novembre/ Décembre	L'accompagnement et l'information: les opportunités du numérique pour les pathologies chroniques	G. Raymond	Help and information: digital opportunities in chronic disease	Vol 27 (6) p 345-347
2017	*6	Novembre/ Décembre	Le digital au service de la formation: le cas de la simulation en réalité virtuelle	M. Denami	Training through digitization: the case for virtual reality simulation	Vol 27 (6) p 349-362
2017	*6	Novembre/ Décembre	La sérialisation comme levier de digitalisation de la Supply Chain	N. Baudry	Serialization as a lever for digitizing the Supply Chain	Vol 27 (6) p 363-367

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2017	*6	Novembre/ Décembre	Novadiscovery: «In Silico Medicine That Works»	E. Landèche	Novadiscovery: In Silico Medicine That Works	Vol 27 (6) p 369-373
2017	*5	Septembre/ Octobre	Intégration des PDE pour définir les critères d'acceptation dans le cadre d'une stratégie de validation de nettoyage	R. Bigot , F. Bécamel , S. Cajet , B. Cormary , E. Deletang , F. Durand , M.-L. Gratafour , P. Lemaire , C. Magnet , S. Pamart , V. Planas , L. Simon , K. Tasset , C. Vincente	Integration of PDEs to set acceptance criteria for a cleaning validation strategy	Vol 27 (5) p 251-276
2017	*5	Septembre/ Octobre	Garantir l'intégrité des données électroniques: un réel défi dans le monde d'aujourd'hui	V. Dagois , S. Renaudin	Ensuring the integrity of electronic data: a true challenge in today's world	Vol 27 (5) p 279-284
2017	*5	Septembre/ Octobre	Le contrat, pièce maitresse de la sous traitance	T. Roche	The subcontracting agreement: an essential tool	Vol 27 (5) p 287-290
2017	*5	Septembre/ Octobre	Validation du nettoyage selon l'approche toxicologique de l'annexe 15 des BPF européennes: ne nous sommes nous pas tous collectivement égarés	P.-J. Consalvi , E. Joly , O. Chancel , L. Pisarik	Cleaning validation according to the toxicological approach of the European GMP Annex 15: are we not lost ?	Vol 27 (5) p 293-301
2017	*4	Juillet/Août	Incertitude de mesure des méthodes analytiques dans le contrôle du médicament	J.-M. Roussel , S. Botalla , J.-L. Beltramo , A. Belveze , M. Berthier , Y. Legras , D. Maire , C. Niewiazski , O. Ruaudel , S. Rudaz , D. Sotty	Measurement uncertainty of the analytical methods in drug monitoring	Vol 27 (4) p 171-248
2017	*3	Mai/Juin	Amélioration de la biodisponibilité des substances actives via la formulation galénique	E. Levacher , C. Buffangeix , M.-J. Celadon , I. Decorte , P. Gestin , J. Hecq , F. Jego , B. Paillard , A. Plantefevé , X. Thomas	Bioavailability enhancement of active pharmaceutical ingredients through formulation strategies	Vol 27 (3) p 99-145
2017	*3	Mai/Juin	Essais métrologiques en pesage	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , T. Chaigneau , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , P. Laux , M. Vandenhende	Metrological tests for weighing	Vol 27 (3) p 147-166
2017	*1 & *2	Janvier/Avril	ICH Q3D (impuretés élémentaires): décryptage, outils et application	A. Duguet , S. Aries , V. Avarquez , J.-L. Beltramo , E. Brasseur , V. Contassot , P. De Raeve , S. Dutheil , C. Ellie , E. Gallais , A. Guilbert , J.-L. Moutou , O. Saperas , V. Vervaeke	ICH Q3D (elemental impurities): decryption, tools and applications	Vol 27 (1-2) p 3-93
2016	*6	Novembre/ Décembre	Les variations réglementaires. Gestion des changements sur les sites industriels qui exportent dans le monde	N. Beaudoux , S. Chanut , P. Delesalle , A. Février , L. Merlin , A. Mize-Richard , E. Mornay , M. Peyrac , J. Weintraub	Regulatory variations. Managing changes on industrial sites that export internationally	Vol 26 (6) p 307-345
2016	*6	Novembre/ Décembre	Maîtrise de la qualité des gaz utilisés comme matière première à usage pharmaceutique	E. Loisel , G. Arrouy , C. Comps , B. Descroix , G. Ledoux , E. Ormes , C. Perquin , M. Plan , L. Rossignol , M.-C. Therene	Management of the quality of gases used as raw materials for pharmaceutical purposes	Vol 26 (6) p 347-368
2016	*5	Septembre/ Octobre	Rendez-vous SFSTP de l'amélioration continue La Rochelle, juin 2016		Continuous improvement SFSTP Meeting La Rochelle, June 2016	
2016	*5	Septembre/ Octobre	L'amélioration continue, introduction	D. Bordi , M. Faïon	Continuous improvement, an introduction	Vol 26 (5) p 247-248
2016	*5	Septembre/ Octobre	Une approche Lean en recherche et développement	A. Cuiné	A lean approach in research and development	Vol 26 (5) p 249-253
2016	*5	Septembre/ Octobre	Illustration pratico-pratique de la validation de nettoyage. Historique, fondamentaux et évolution	R. Bigot	How-to illustration of cleaning validation. Historic, basics and evolution	Vol 26 (5) p 255-258
2016	*5	Septembre/ Octobre	Comment implémenter les nouveaux requis de l'Eudralex afin de déterminer les limites de nettoyage ?	E. Michel	How to implement new requirements of the Eudralex to set cleaning limits ?	Vol 26 (5) p 259-260

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES

Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2016	*5	Septembre/ Octobre	Illustration pratico-pratique de la validation de nettoyage en industrie cosmétique	B. Cormary	How-to illustration of cleaning validation in the cosmetics industry	Vol 26 (5) p 261-268
2016	*5	Septembre/ Octobre	Problématique des impuretés mutagènes dans les médicaments humains: que dit la ligne directrice ICH M7 ?	F. Nesslany	The issue of the mutagenic impurities in human drugs: what does the ICH M7 guideline say ?	Vol 26 (5) p 269-279
2016	*5	Septembre/ Octobre	Des formation innovantes de l'Ecole des mines d'Albi pour accompagner l'évolution des métiers de l'industrie pharmaceutique	L. Galet , M. Baron	Innovative study programmes at Mines Albi Graduate School of Engineering addressing changing roles in the pharmaceutical industry	Vol 26 (5) p 281-282
2016	*5	Septembre/ Octobre	Actualités SFSTP, juin 2016 Archivage et dématérialisation		SFSTP Event , june 2016 Archiving and digitalization	
2016	*5	Septembre/ Octobre	Comment numériser des archives réglementaires ? Retour d'expérience sur un projet mené au sein de F. Hoffmann-La Roche Ltd	M.-C. Ohresser , J. Layton	How to digitize regulatory archives ? Lessons learned from a project at F. Hoffmann-La Roche ltd	Vol 26 (5) p 285-292
2016	*5	Septembre/ Octobre	Cas d'usage: numérisation et archivage hybride des dossiers de lot	H. Streiff	In practice: digitization and hybrid archiving of batch records	Vol 26 (5) p 293-295
2016	*5	Septembre/ Octobre	règlement Européen e-IDAS et signature électronique: du nouveau	H. Streiff	The e-IDAS European regulation and electronic signatures: new developments	Vol 26 (5) p 297-300
2016	*4	Juillet/Août	La qualification des balances selon l'EDQM	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , T. Chaigneau , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , P. Laux , M. Vandenhende	Qualification of balances according to Edqm	Vol 26 (4) p 187-216
2016	*4	Juillet/Août	Le traitement des données à caractère personnel dans le cadre de la dématérialisation et de l'archivage	Z. Bertrand	Personal data processing in the context of digitization and electronic archiving	Vol 26 (4) p 217-231
2016	*4	Juillet/Août	Du végétal au digital: réussir la transition numérique des fonds et flux documentaires	P. Michels	From the physical to the digital: successfully digitizing document archives and workflows	Vol 26 (4) p 233-235
2016	*3	Mai/Juin	Knowledge Management, l'autre facilitateur de l'ICH Q10	E. Bauthier-Loiseau , C. Labille , J.-M. Libersa , M. Maury , P. Mazars	Knowledge Management, the other ICH Q10 enabler	Vol 26 (3) p 139-160
2016	*3	Mai/Juin	Comptage particulaire en zones classées. Approches pratiques et conditions de mise en oeuvre	S. Lebret , V. Jandard , A.-C. Mendres , M. Rose , A. Urbain , C. Valentin , A. Winum	Particle counting in classified areas. Practical approaches and conditions for implementation	Vol 26 (3) p 161-183
2016	*2	Mars/Avril	Colloque «Encapsulation/vectorisation des molécules actives» Dijon, octobre 2015		Symposium «Encapsulation/vectorization of active molecules» Dijon, October 2015	
2016	*2	Mars/Avril	Réduction de l'odeur de levure pour une meilleure application de microcapsules	B.N. Pham-Hoang , Q. Sponem , Y. Wache	Yeast offflavors reduction for a better application as microcapsules	Vol 26 (2) p 97-102
2016	*2	Mars/Avril	Préparation de liposomes fonctionnels pour l'encapsulation de composés bioactifs ou de sondes moléculaires fluorescentes pour l'imagerie cellulaire	R. Decréau , E. Gigot , Y. Bernhard , V. Goncalves , M. Moreau , N. Sok	Synthesis of functional liposomes for encapsulation of bioactive compounds or fluorescent probes for bio-imaging	Vol 26 (2) p 103-104
2016	*2	Mars/Avril	Nouvelles stratégies de stabilisation des bactéries extrêmement sensible a l'oxygène: cas du probiotique Faecalibacterium prausnitzii	S. Dupont , C. Iaconelli , C. Caliri , A. Charriau , P. Gervais , O. Chambin , L. Berney	Development of different encapsulation strategies to stabilize extremely oxygen-sensitive bacteria: case of the probiotic Faecalibacterium prausnitzii	Vol 26 (2) p 105-106

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2016	*2	Mars/Avril	Bio-encapsulation de molécules actives dans des hydrocolloïdes pour des applications en emballages actifs pour les industries agro-alimentaire, cosmétique et pharmaceutique	F. Debeaufort	Bio-encapsulation of active compounds in hydrocolloids for active packaging materials dedicated to food, cosmetics and pharmaceuticals	Vol 26 (2) p 107-112
2016	*2	Mars/Avril	Microencapsulation a base de pectine: un moyen efficace pour moduler les fonctionnalités de molécules fragiles	T.B.A. Nguyen , T. Baric , E. Ruffin , T. Schmit , P. Winckler , Y. Wache , O. Chambin	Microencapsulation based on pectinate gel: a real means to modulate the functionalities of fragile drugs	Vol 26 (2) p 113-117
2016	*2	Mars/Avril	Association de biopolymères en microencapsulation en vue de maîtriser la libération de composés d'intérêt	L. Sánchez-González , G. Ben Messaoud , S. Desorby	Association of biopolymers in microencapsulation to control release of active molecules	Vol 26 (2) p 119-125
2016	*2	Mars/Avril	Systèmes multiparticulaires pour une délivrance spécifique dans l'intestin	A. Lamprecht	Micro- and nanoparticles for intestinal drug delivery	Vol 26 (2) p 127-132
2016	*2	Mars/Avril	Protection de la levure par encapsulation au cours d'un procédé de déshydratation	T.D. Nguyen , S. Guyot , C. Sandt , C. Penicaud , S. Passot , F. Fonseca , R. Saurel , F. Husson	Protection of yeast in micro-organized shells of natural polyelectrolytes during drying process	Vol 26 (2) p 133-134
2016	*2	Mars/Avril	Protection des bactéries lactiques probiotiques naturelles et recombinantes dans un système biphasique biopolymérique autogélifié	P. Leonard , P. Langella , F. Husson , J.-M. Chatel , R. Saurel	Protection of natural and recombinant probiotic lactic acid bacteria by an aqueous two-phase system cold-set gelation	Vol 26 (2) p 135-136
2016	*1	Janvier/Fevrier	Gestion du risque de non-conformité	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , X. Legendre , J.-J. Poulain	Non-compliance risk management	Vol 26 (1) p 3-26
2016	*1	Janvier/Fevrier	L'approche Lean comme levier de compétitivité et de motivation des industries de santé	M. Faïon , J.-C. Walch , J.-P. Guidot , J. Mayeur , A. Pineau , I. Tromas , S. Vuillermoz	The Lean thinking as a lever for competitiveness and engagement of healthcare companies	Vol 26 (1) p 27-68
2016	*1	Janvier/Fevrier	Extrusion en phase chauffante : revue des principaux excipients pharmaceutiques	E. Gué , S. Muschert	Hot-melt extrusion: a review on principal pharmaceutical excipients	Vol 26 (1) p 69-88
2015	*6	Novembre/Décembre	47è Congrès International SFSTP Technologies innovantes Leurs apports dans les procédés industriels		47th SFSTP International Congress Innovative technologies Their contributions to industrial process	
2015	*6	Novembre/Décembre	Transfert de connaissances : intermédiation ou création de valeur	C. Tharaud	Knowledge transfer : intermediation or value creation	Vol 25 (6) p 393-402
2015	*6	Novembre/Décembre	Le transfert de nanomédecine vers la clinique : du rêve à la réalité ?	N. Mignet	Transferring nanomedicines to the clinic : from dream to reality ?	Vol 25 (6) p 403-407
2015	*6	Novembre/Décembre	Développement professionnel continu : quelle est la situation en 2015 ?	P. Paubel	Continuing professional development : where do we stand in 2015 ?	Vol 25 (6) p 409-416
2015	*6	Novembre/Décembre	Des idées nouvelles mais aussi «oubliées» pour résoudre rapidement les problèmes de compression	T. Ménard , L. Pisarik	New but also «forgotten» ideas to quickly solve compression problems	Vol 25 (6) p 417-424
2015	*6	Novembre/Décembre	La co-micronisation, une technologie innovante pour l'amélioration de la biodisponibilité orale de substances actives peu solubles	S. Danguillaume , C. Sorbier , J. Hecq	Co-micronization, an innovative technology to improve oral bioavailability of poorly water soluble drugs	Vol 25 (6) p 425-430
2015	*6	Novembre/Décembre	L'impression 3D et son impact sur l'industrie de la santé	C. Chapellier	3D printing and its impact on the health industry	Vol 25 (6) p 431-438

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES

Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2015	*6	Novembre/ Décembre	Apport du calcul scientifique et de la modélisation par système informatisé à la gestion du risque d'exposition par aéro-contamination dans le secteur pharmaceutique	P. Le Goff	The use of scientific calculation modelling in managing risk of exposure by air contamination in the pharmaceutical sector	Vol 25 (6) p 439-446
2015	*6	Novembre/ Décembre	Traitement de l'air et économies d'énergie, retour d'expérience	M. Harry	Air processing and energy savings, report of experience	Vol 25 (6) p 447-452
2015	*6	Novembre/ Décembre	La RMN : une technologie innovante pour répondre aux besoins de l'industrie pharmaceutique	M. Martin-Biran , S. Laurent	NMR : a new technology to meet the needs of the pharmaceutical industry	Vol 25 (6) p 453-462
2015	*6	Novembre/ Décembre	Innovation et sous traitance : antinomie ?	J.-B. Dumas	Innovation and outsourcing : mutually exclusive ?	Vol 25 (6) p 463-466
2015	*6	Novembre/ Décembre	Innovation et packaging: contraintes et opportunités	P. Declerck	Innovation and packaging: constraints and opportunities	Vol 25 (6) p 467-468
2015	*5	Septembre/ Octobre	Le mirage automatique des médicaments injectables	J.-M. Tasserit , V. Vignola , G. Le Flohic , C. Niewiazski , J.-L. Regaudie , A. Vichet	Automatic visual inspection of injectable products	Vol 25 (5) p 299-342
2015	*5	Septembre/ Octobre	4 ^e Journées «Chaîne du froid des produits de santé» Lyon, novembre 2014		4th Cold Chain conference Lyon, november 2014	
2015	*5	Septembre/ Octobre	Obligation du pharmacien dispensateur concernant le respect de la chaîne du froid: officine et pharmacie à usage intérieur (PUI)	P. Villeneuve	Obligations on dispensing pharmacists to observe the cold chain: dispensing pharmacies and in-house hospital pharmacies (IHP)	Vol 25 (5) p 345-348
2015	*5	Septembre/ Octobre	Consommation d'énergie: le choix et la bonne utilisation des plaques eutectiques	F. Moulins	Energy consumption; choice and good practice for eutectic plates	Vol 25 (5) p 349-352
2015	*5	Septembre/ Octobre	Impact des emballages isothermes dans l'environnement	M.H. Nguyen	Impact of insulating packs on the environment	Vol 25 (5) p 353-357
2015	*5	Septembre/ Octobre	Des normes pour la chaîne du froid	D. Nicol	Standards for the cold chain	Vol 25 (5) p 359-364
2015	*5	Septembre/ Octobre	Essais d'indicateurs de température et d'intégrateurs temps-température pour le suivi des températures des produits de santé	E. Devin , S. Lecocq	Testing of temperature indicators and time-temperature integrators for the following of health product temperatures	Vol 25 (5) p 365-374
2015	*5	Septembre/ Octobre	Chaîne du froid: les apports des nouvelles technologies dans la distribution des produits de santé	O. Duchesne de Lamotte	Cold chain: the benefits of new technologies in the distribution of health products	Vol 25 (5) p 375-378
2015	*5	Septembre/ Octobre	Qualification, standardisation et certification des transports routiers de vaccins	F. De Paoli	Qualification, standardization and certification of road transport vaccines	Vol 25 (5) p 379-381
2015	*4	Juillet/Août	Problématiques liées au développement d'une procédure analytique de dosage de constituants dans les médicaments à base de plante(s) IV. Recommandations pour le développement et la validation	D. Bellenot , E. Barreau , I. Chanel , H. Dufat , M. Brum , P. Abbe , P. Alet , B. Baghdikian , M. Lugez , A. Maciuk , G. Portier , C. Romerales , O. Saperas , J.-M. Seigneuret , R. Soussain	Issues on an analytical procedure development for the assay of constituents in herbal medicinal products IV. Recommendations for development and validation	Vol 25 (4) p 235-270
2015	*4	Juillet/Août	Les effets juridiques des lois de financement de la sécurité sociale pour 2014 et 2015 sur la substitution des médicaments	E. Berthet , A. Terral	legal effects of the 2014 and 2015 Social Security financing Acts on the substitution of medicinal products	Vol 25 (4) p 271-290

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2015	*3	Mai/Juin	La pesée de filtres et son incertitude	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , C. Lebranchu , X. Legendre , J.-J. Poulain , I. Sabalic-Torchy , M. Vandenhende	Filter weighing and its uncertainty	Vol 25 (3) p 155-174
2015	*3	Mai/Juin	Maîtrise des risques associés à l'identité botanique des drogues végétales: substitution, contamination et adultération (falsification)	E. Bourny , G. Portier	Risk control associated with the botanical identity of herbal drugs: substitution, contamination and adulteration (falsification)	Vol 25 (3) p 175-227
2015	*2	Mars/Avril	Test de dissolution au cours du cycle de vie des produits pharmaceutiques: objectifs, enjeux et méthodologie, II 7. Validation et transfert du test de dissolution 8. Influence de l'alcool 9. Etudes de corrélation in vitro-in vivo 10. Modélisation et comparaison des profils de dissolution 11. Cas des médicaments génériques 12. Bases scientifiques pour la dispense de la démonstration de l'étude de bioéquivalence fondée sur le système de classification des produits biopharmaceutiques 13. Spécifications du test de dissolution et CTD Glossaire	M. Moinereau , S. Haddouchi , M. Berthier , M. François , J.-J. Hourri , C. Lacaze , V. Laffineur , P. Malara , N. Zeng	The dissolution throughout the pharmaceutical product lifecycle : objectives, challenges and methodologies, II 7. Validation and transfer of the dissolution test 8. Influence of alcohol 9. In vitro-in vivo correlation studies 10. Modelling and comparison of dissolution profiles 11. Generic drugs 12. Scientific bases for biowaiver based on the Biopharmaceutics Classification system 13. Dissolution test specifications and CTD Glossary	Vol 25 (2) p 65-149
2015	*1	Janvier/Fevrier	Test de dissolution au cours du cycle de vie des produits pharmaceutiques: objectifs, enjeux et méthodologies, I Introduction 1. Pourquoi et quand un test de dissolution 2. Les fondamentaux de la dissolution et la caractérisation de principe actif par un test de dissolution 3. Appareillages et qualification 4. Développement d'un test de dissolution 5. Utilité du test de dissolution au cours du développement, démarche QbD, représentativité du test, pouvoir discriminant 6. Robustesse du test de dissolution Glossaire	M. Moinereau , S. Haddouchi , M. Berthier , M. François , J.-J. Hourri , C. Lacaze , V. Laffineur , P. Malara , N. Zeng	The dissolution throughout the pharmaceutical product lifecycle : objectives, challenges and methodologies, I Introduction 1. Why and when a dissolution test is performed ? 2. Principles of dissolution and characterization of the drug substance by dissolution test 3. Apparatus and qualification 4. Development of a dissolution test 5. Usefulness of dissolution tests during development, QbD approach, representativeness of test, discriminatory power 6. Robustness of the dissolution test Glossary	Vol 25 (1) p 3-63
2014	*6	Novembre/Décembre	Qualification de l'inspection visuelle des médicaments injectables	F. Caire-Maurisier , F. Dumontier , P. Grel , C. Jolly , E. Levacher , S. Marcq , F. Sliwinski	Qualification of visual inspection of parenteral productions	Vol 24 (6) p 451-472
2014	*6	Novembre/Décembre	ICH Q11: le développement des actifs décomplexé	T. Bauer , J. Donon , C. Drouot , H. Huguier , F. Lambert , C. Lila-Ambroise , M. Moinereau , J.-L. Moutou , J. saint Germain , G. sautriot , A. Wauquier	ICH Q11: development of drug substances made simple	Vol 24 (6) p 473-517
2014	*5	Septembre/Octobre	46è Congrès International SFSTP Sécurité Pharmaceutique Continuité, récentes évolutions et nouveaux contributeurs		46th SFSTP International Congress Pharmaceutical Safety Continuity, recent developments and new contributors	

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES

Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2014	*5	Septembre/ Octobre	Quelles réponses aux accidents médicaux ? Eloge de la mesure, critique de la démesure	C. Huriet	What are the possible responses to medical accidents ? In praise of moderate, criticism of excess	Vol 24 (5) p 311-315
2014	*5	Septembre/ Octobre	Quels enseignements tirer du secteur de l'industrie alimentaire en matière de gestion de crise ?	C. Guillon , A. Pardigot	What lessons can we learn from the food industry when it comes to crisis management ?	Vol 24 (5) p 316
2014	*5	Septembre/ Octobre	Le rôle croissant dans la sécurité du médicament de l'Agence européenne du médicament (EMA)	J.-H. Trouvin	The increasing role of the European Medicines Agency (EMA) in medicinal product safety	Vol 24 (5) p 317-320
2014	*5	Septembre/ Octobre	Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? Introduction	D. Miroglio	Counterfeiting and adulteration, Introduction	Vol 24 (5) p 321-323
2014	*5	Septembre/ Octobre	Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? Le traitement de la criminalité pharmaceutique par la justice pénale, état des lieux et perspectives	R. Bove	Counterfeiting and adulteration, How does criminal justice process pharmaceutical criminality ? State and prospects	Vol 24 (5) p 325-326
2014	*5	Septembre/ Octobre	Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? La lutte contre la criminalité pharmaceutique	N. Duvinage	Counterfeiting and adulteration, The fight against pharmaceutical crime	Vol 24 (5) p 327-330
2014	*5	Septembre/ Octobre	Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? La lutte contre la fraude affectant la santé et la sécurité des consommateurs dans les ports d'Afrique	C. Zimmermann	Counterfeiting and adulteration, tackling fraud affecting consumer health and safety in African ports	Vol 24 (5) p 331-334
2014	*5	Septembre/ Octobre	Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? Quelles mesures prendre au niveau européen ?	F. Bouvy	Counterfeiting and adulteration, What measures to take at European level	Vol 24 (5) p 335-336
2014	*5	Septembre/ Octobre	Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? Cas des produits cosmétiques	J.-M. Giroux	Counterfeiting and adulteration, The example of cosmetic products	Vol 24 (5) p 337-338
2014	*5	Septembre/ Octobre	Les thérapies innovantes : un dispositif de sécurisation spécifique ?	S. Renouf , P.-N. Lirsac	Advanced therapies : a specific safety mechanism ?	Vol 24 (5) p 339-346
2014	*5	Septembre/ Octobre	L'apport du « <i>patient centric design</i> » à la sécurisation des médicaments	O. Thirion , N. Neggazi , A. Almaqdissi , F. Bordes-Picard , S. Stegemann	« <i>Patient centric design</i> »'s contribution to medicine safety	Vol 24 (5) p 347-351
2014	*5	Septembre/ Octobre	Ruptures d'approvisionnement : prévenir les risques, Introduction	D. Miroglio	Stock shortages : risk prevention, Introduction	Vol 24 (5) p 353-354
2014	*5	Septembre/ Octobre	Ruptures d'approvisionnement : prévenir les risques, Constatations du groupe de travail académique et recommandations	M.-C. Belleville	Stock shortages : risk prevention, Observations of the academic working group and recommendations	Vol 24 (5) p 355-381
2014	*5	Septembre/ Octobre	Ruptures d'approvisionnement : prévenir les risques, Le rôle du grossiste dans la prévention des ruptures	A. Groscolas	Stock shortages : risk prevention, The role of wholesalers in the prevention of supply shortage	Vol 24 (5) p 382-386
2014	*5	Septembre/ Octobre	Ruptures d'approvisionnement : prévenir les risques, Point de vue industriel	J.-L. Vouzelaud	Stock shortages : risk prevention, Industrial viewpoint	Vol 24 (5) p 387-389
2014	*5	Septembre/ Octobre	Emballages innovants: leur rôle dans la prévention des risques sécuritaires	I Delcroix	Innovative packaging: its role in the prevention of safety risks	Vol 24 (5) p 391-395
2014	*5	Septembre/ Octobre	Organiser la production pour garantir la sécurité pharmaceutique avec les apports du Lean	S. Viala	Organizing production to guarantee pharmaceutical safety with the support of Lean methods	Vol 24 (5) p 396-398

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2014	*5	Septembre/ Octobre	La sérialisation, une mesure innovante, Introduction	D. Miroglio	Serialization, an innovative measure, Introduction	Vol 24 (5) p 399-400
2014	*5	Septembre/ Octobre	La sérialisation, une mesure innovante, Stratégie de lutte du Conseil de l'Europe/ DEQM contre la contrefaçon et la falsification des médicaments: derniers développements	F.-X. Lery	Serialization, an innovative measure, The Council of Europe/EDQM strategy for the fight against counterfeit and falsified medicines: an update on current developments	Vol 24 (5) p 401-406
2014	*5	Septembre/ Octobre	La sérialisation, une mesure innovante, Comment la sérialisation peut-elle aider à combattre la contrefaçon et à améliorer la sécurité du patient ?	J.-M. Bobée	Serialization, an innovative measure, How serialization can help to fight counterfeits and improve patient safety ?	Vol 24 (5) p 407-416
2014	*5	Septembre/ Octobre	La sérialisation, une mesure innovante, La sérialisation et ses futurs apports	A. Kurowski	Serialization, an innovative measure, Futures inputs of serialization	Vol 24 (5) p 417-419
2014	*5	Septembre/ Octobre	La sérialisation, une mesure innovante, Point de vue d'un industriel	J. Cahill	Serialization, an innovative measure, Industrial point of view	Vol 24 (5) p 420-421
2014	*5	Septembre/ Octobre	Sécurité pharmaceutique: les attentes des patients	P. Besset	Pharmaceutical safety: patient expectations	Vol 24 (5) p 423-424
2014	*5	Septembre/ Octobre	sécurité et distribution de médicament: comment anticiper les attentes du client final en terme de besoins mais aussi de sécurité ?	P. Arnaud	Medicinal product safety and distribution: how to anticipate the final customer's expectations in terms of needs as well as safety ?	Vol 24 (5) p 425-428
2014	*5	Septembre/ Octobre	Quelles mesures prendre pour restaurer la confiance dans le médicament ?	I. Adenot	What steps to take in order to restore confidence in medicine ?	Vol 24 (5) p 429-431
2014	*5	Septembre/ Octobre	Analytique anticontrefaçons et analytique de procédé	Y.-M. Ginot , A. Michelet	Anti-counterfeiting analysis and process analysis	Vol 24 (5) p 433-435
2014	*5	Septembre/ Octobre	Knowledge Management, l'autre levier de l'ICH Q10	E. Bauthier-Loiseau , C. Labille , A. Lebon , J.-M. Libersa , M. Maury , P. Mazars , A. Wauquier	Knowledge Management, the other ICH Q10 lever	Vol 24 (5) p 436-443
2014	*5	Septembre/ Octobre	Problématique de maîtrise de la qualité de fourniture des matières premières à usage pharmaceutique	A. Plantefève , E. Levacher	Issue of quality control for the supply of pharmaceutical starting materials	Vol 24 (5) p 444-448
2014	*4	Juillet/Août	Balance à usage réglementé dans l'industrie pharmaceutique	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , C. Lebranchu , X. Legendre , J.-J. Poulain , I. Sabalic , M. Vandenhende	Legal for trade balance with pharmaceutical industry	Vol 24 (4) p 275-284
2014	*4	Juillet/Août	Les apports de la description des procédés aux nombreux métiers de l'industrie pharmaceutique	A. Diebold	The contribution of process descriptions to the numerous entities of the pharmaceutical industry	Vol 24 (4) p 285-291
2014	*3	Mai/Juin	L'analyse des impuretés dans les substances actives d'origine biologique: le cas des anticorps monoclonaux	J.-F. Boé , A. Beck , A. Carrie , L. Duhau , O. Laloux , N. Mouz , L.-A. Savoy , G. Van Vyncht	Analysis of impurities in biological active substances: a case study of monoclonal antibodies	Vol 24 (3) p 203-220
2014	*3	Mai/Juin	Analyse de l'évolution des bonnes pratiques de distribution européennes des médicaments: application au transport à température dirigée	C. Thibault , P. Arnaud , V. Boudy	Analysis of the revised European guidelines on Good Distribution Practice of medicinal products: an application to temperature-controlled transport	Vol 24 (3) p 221-270
2014	*2	Mars/Avril	Nouvelles exigences USP en matière de pesage	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , C. Lebranchu , J.-J. Poulain , I. Sabalic , M. Vandenhende	New USP requirements for weighing	Vol 24 (2) p 115-162

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2014	*2	Mars/Avril	Contrôle de l'environnement et des utilités : du plan d'échantillonnage à l'analyse de tendance	S. Lebre, K. Ludger-Latit, C. Michalski, C. Niewiaski, V. Planas	Monitoring of environment and utilities: from sampling plan to trend analysis	Vol 24 (2) p 163-200
2014	*1	Janvier/Fevrier	Le dosage par spectroscopie proche infrarouge. Application au test de l'uniformité de teneur des comprimés II.	Y.-M. Ginot, P. Bernard-Moulin, M. Boiret, R. Cinier, F. Despagne, J.-P. Dubost, L. Francès, M. Le Page, A. Michelet, L. Meunier, E. Ziemons	Quantitative analysis using near infrared spectroscopy Application to tablet content uniformity test, II.	Vol 24 (1) p 3-36
2014	*1	Janvier/Fevrier	Guide de mise en œuvre pratique de la nouvelle réglementation européenne (règlement 1234/2008 et 712/2012) relative aux modifications des termes d'une AMM (variations)	S. Tournebise, V. Aguetant, F. Burger, S. Cottavoz, S. Détolle-Sarbach, M. Gomez de Kset, K. Paysant	Practical guide to implementation of the new European regulation (Regulation N°. 1234/2008 and 712/2012) concerning variations to the terms of marketing authorisations	Vol 24 (1) p 37-106
2013	*6	Novembre/Décembre	Bonnes pratiques d'utilisation des réactifs, solvants et solution titrées: méthodologie de gestion des dates de péremption II. Calcul du facteur de réduction de la péremption pour détermination de la date de péremption après ouverture	A. Guilbert, J.-C. Argoud, E. Bauthier-Loiseau, B. Coulange, R. Graff-Mauranges, M.-L. Gratantour, G. Portier	Good practices for the use of reagents, solvents and volumetric solutions: expiry date management methodology II. Calculation of the shelf life reduction factor for determination of the expiry date after opening	Vol 23 (6) p 403-427
2013	*6	Novembre/Décembre	Qualification et validation du procédé de nettoyage sur les laveurs-sécheurs de verrerie dans les laboratoires de l'industrie pharmaceutique et cosmétique	R. Bigot, S. Duffort, R. Bandet, C. Barbier, G. Bonsergent, S. Cajet, S. Duclos, P. Lemaire, E. Levacher, J. Marix, J. Plantamura, A. Simpère, D. Sohier	Qualification and validation of the cleaning process in glassware washers-dryers in pharmaceutical and cosmetic industry laboratories	Vol 23 (6) p 429-448
2013	*6	Novembre/Décembre	Problématiques liées au développement d'une procédure analytique de dosage de constituants dans les médicaments à base de plante(s) III. Exemple de mise en œuvre de méthodes de dosage de drogues végétales dans différents laboratoires	D. Bellenot, M. Brum, E. Barrau, E. Bourny, P. Abbe, P. Alet, B. Baghdikian, I. Chanel-Audigier, H. Dufat, O. Garinot, M. Lugez, A. Maciuk, G. Portier, C. Roméras, O. Saperas, J.-M. Seigneuret, R. Soussain, H. Toure	Issues of an analytical procedure development for the assay of constituents in herbal medicinal products III. Example of implementation of herbal drugs assay methods in different laboratories	Vol 23 (6) p 449-460
2013	*5	Septembre/Octobre	45 ^e Congrès International SFSTP 2020 : quelle industrie pharmaceutique ?	Modérateur/Chairman : F. Thomas	45th SFSTP International Congress 2020 : which pharmaceutical model for tomorrow ?	
2013	*5	Septembre/Octobre	Présentation du thème	F. Thomas	Presentation of the theme	Vol 23 (5) p 303-305
2013	*5	Septembre/Octobre	Les outils du secteur aéronautique au service de l'industrie pharmaceutique	P. Sage	Aeronautical sector tools for use in the pharmaceutical industry	Vol 23 (5) p 307-316
2013	*5	Septembre/Octobre	Sous-traiter en 2020, témoignage et vision d'un leader	B. Fraisse	Subcontract in 2020, interview and vision of a leader	Vol 23 (5) p 317-319
2013	*5	Septembre/Octobre	Le lean, voyez par vous-même	S. Bru	Lean: see by yourself	Vol 23 (5) p 321-326
2013	*5	Septembre/Octobre	Le Lean : une démarche pour s'adapter aux mutations de l'industrie pharmaceutique ?	J.-C. Walch, M. Faion	Lean: an approach to facilitate adaptation to changes in the pharmaceutical industry	Vol 23 (5) p 327-339
2013	*5	Septembre/Octobre	Actualités et évolutions de la logistique des médicaments	J.-F. Fusco, S. Baudry	News and trends in pharmaceutical products logistics	Vol 23 (5) p 341-344
2013	*5	Septembre/Octobre	La conception modulaire, pourquoi ?	M. Daunes	Modular conception, why?	Vol 23 (5) p 345-349
2013	*5	Septembre/Octobre	Application industrielle de la production en module	P. Equipart	Industrial application of the production in an independent unit	Vol 23 (5) p 351-360

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2013	*5	Septembre/ Octobre	Evolution des concepts à un usage unique intégrés aux process pharmaceutiques	J. Fagnon	Evolution of single use concepts integrated into pharmaceutical processes	Vol 23 (5) p 361-364
2013	*5	Septembre/ Octobre	Accinov, la première plate-forme mutualisée d'innovation dédiée à la bioproduction : faciliter le développement clinique des produits biopharmaceutiques	S. Peyrache	Accinov, the first innovation platform dedicated to biomanufacturing: accelerating clinical development of biopharmaceutical products	Vol 23 (5) p 365-369
2013	*5	Septembre/ Octobre	Production pharmaceutique du futur : adaptation et conception des usines et équipements	P. Robin	Pharmaceutical manufacturing in the future: equipment and facilities design and improvement	Vol 23 (5) p 371-378
2013	*5	Septembre/ Octobre	Production pharmaceutique du futur : adaptation et conception des usines et équipements	F. Pavan	Pharmaceutical manufacturing in the future: equipment and facilities design and improvement	Vol 23 (5) p 379-383
2013	*5	Septembre/ Octobre	La réussite d'un projet majeur chez Sanofi : la conversion des sites de production chimique vers les biotechnologies	F. Carré	Turning a chemical plant into a biotechnology platform: a Sanofi successful challenge	Vol 23 (5) p 385-390
2013	*5	Septembre/ Octobre	Production et innovation en France : quel accompagnement par les pouvoirs publics	P. Angot	Production and innovation in France: what government support ?	Vol 23 (5) p 391-399
2013	*4	Juillet/Août	La détermination de résidus secs et son incertitude	D. Louvel , C. Barbier , B. Baute , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Dua , R. Dybiak , C. Lebranchu , J.-J. Poulain , I. Sabalic , M. Vandenhende	The determination of dry residues and its uncertainty	Vol 23 (4) p 259-272
2013	*4	Juillet/Août	Méthodes de contrôle alternatives : cadre réglementaire et applications aux matières premières à usage pharmaceutique	E. Levacher , A. Carissimo , B. Descroix , P. Huret , A. Plantefevé	Alternative control methods: regulatory framework and applications to substances for pharmaceutical use	Vol 23 (4) p 273-281
2013	*4	Juillet/Août	Chaîne du froid : projets normatifs en cours en France, en Europe et à l'international	V. Bernat	Cold chain: ongoing standardization in France, Europe and the world	Vol 23 (4) p 283-289
2013	*3	Mai/Juin	Maîtriser les données clefs des industries de santé : quels modèles pour répondre aux enjeux éthiques, réglementaires et économiques de demain ?	P. Gruau , F. Versini , P. André , N. Bouvard , L. Gache , A. Givaudan , G. Machet , V. Marchand , M. Raschas , A. Vabois , G. Vincent , E. Zarnitsky	Master data management in the health industry: what models are required to meet tomorrow's ethical, regulatory and economic requirements?	Vol 23 (3) p 123-155 (FR) p 156-187 (EN)
2013	*3	Mai/Juin	Gestion des résultats hors spécifications: de la déclaration à la prise de décision	P. Gelé , N. Bardy , C. Bernard , P.-A. Compagnon , L. Lepetit , G. Riet-Jameu , J.-M. Roussel , F. Schoeffter	Management of out of specification results: from declaration to decision taking	Vol 23 (3) p 188-226
2013	*3	Mai/Juin	Maîtrise des risques associés à l'échantillonnage des matières premières: du spécimen à l'échantillon représentatif	D. Buron, J. Mommessin, M. Bouchet, E. Bourny, C. Niewiazski, B. Romont, O. Saperas, J.-P. Thiesset	Starting material Sampling risk management: from the specimen to the representative sample	Vol 23 (3) p 227-256
2013	*2	Mars/Avril	Compatibilité des injectables avec les matériaux en contact: analyse de risque et stratégie	N. Sehnaï , D. Chevaillier , M. Feuilloley , S. Genot , C. Lacaze , A. Laschi , Y. Legras , I. Uettwiller	Compatibility of materials in contact with parenteral preparations: risk analysis and strategy	Vol 23 (2) p 59-96
2013	*2	Mars/Avril	Utilisation de la spectrométrie Raman dans le domaine pharmaceutique	A. Michelet , M. Boiret , F. Lemhachheche , L. Malec , A. Tfayli , E. Ziemons	Use of Raman spectrophotometry in the pharmaceutical field	Vol 23 (2) p 97-117
2013	*1	Janvier/ Février	Du nouveau en matière de formation, un tremplin dans la chaîne du froid	A. Demouy	Training news: a springboard for the cold chain	Vol 23 (1) p 5-7
2013	*1	Janvier/ Février	Questionnaire d'auto-évaluation du pharmacien concernant la maîtrise de la chaîne du froid en officine	P. Chambrier , P. Villeuneuve	Pharmacist self-assessment questionnaire concerning maintenance of the cold chain in the pharmacy	Vol 23 (1) p 9-13

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2013	*1	Janvier/ Fevrier	Les leçons du terrain et les perspectives de qualification: Auto évaluation et températures des enceintes de stockage pharmaceutiques	M. Boned	Lessons from the field and qualification perspectives, Self-assessment and temperature of pharmacy refrigerators	Vol 23 (1) p 15-22
2013	*1	Janvier/ Fevrier	Transports à température dirigée des produits de santé : respect des conditions des conditions de température lors du transport	E. Soulié , N. Le Rudulier , M. Sanchez	Controlled temperature transport of health products: compliance with temperature conditions during transport	Vol 23 (1) p 23-31
2013	*1	Janvier/ Fevrier	Etat des lieux sur les moyens constatés à réception des médicaments hospitaliers pour la sécurisation de la chaîne du froid	C. Thibault , N. Brassier , F. Huet , V. Boudy	Current status of the methods used to ensure maintenance of the cold chain on hospital reception of medicinal products	Vol 23 (1) p 33-37
2013	*1	Janvier/ Fevrier	Problématique de distribution en gros du service de santé des armées pour les médicaments sous chaîne du froid	I. Besse-Bardot	Problem of armed forces health service wholesale distribution of cold chain medicinal products	Vol 23 (1) p 39-46
2013	*1	Janvier/ Fevrier	Les critères d'aptitude à l'emploi des instruments de mesure de température des produits thermosensibles	E. Devin , E. Derens , V. Boudy	Criteria for capability of measuring instruments used in the cold chain of health products	Vol 23 (1) p 47-55
2012	*6	Novembre/ Décembre	Problématiques liées au développement d'une procédure analytique de dosage de constituants dans les médicaments à base de plante(s) II. Revue des méthodes de dosage utilisées dans la Pharmacopée, commentaires et données expérimentales	D. Bellenot , M. Brum , H. Dufat , C. Romérales , E. Barrau , P. Abbe , P. Alet , B. Baghdikian , E. Bourny , I. Chanel-Audigier , O. Garinot , M. Lugez , A. Maciuk , G. Portier , O. Saperas , J.-M. Seigneuret , R. Soussain , K. Taoubi , H. Toure	Issues of an analytical procedure development for the assay of constituents in herbal medicinal products II. Review of the adssay methods used in the Pharmacopoeia, comments and experimental data	Vol 22 (6) p 347-362
2012	*6	Novembre/ Décembre	Stratégie de gestion du rouging selon la LD20-BPF (ICH Q9)	A. Khadir , F. Bonnardel , C. Bouzin , F. Groulard , O. Manchon , R. Neri	Rouging management strategy according to LD20-GMP (ICH Q9)	Vol 22 (6) p 363-388
2012	*5	Septembre/ Octobre	Evaluation des impuretés génotoxiques	A. Duguet , V. Arnaudinaud , C. Ellie , M. François , C. Lacaze , F. Lambert , C. Magnet , S. Mateo , J. Neffati , N. Sehnal , S. Suchet	Evaluation of genotoxic impurities	Vol 22 (5) p 275-317
2012	*5	Septembre/ Octobre	Balances Partie III. Incertitudes de mesure d'une balance	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Dua , R. Dybiak , C. Lebranchu , J.-J. Poulain	Balances, Part III. Measurement uncertainty of a balance	Vol 22 (5) p 318-344
2012	*4	Juillet/Août	44è Congrès International SFSTP La connaissance scientifique au service de la qualité du produit	Modérateurs/Chairmen : F. Bourniche , J.-L. Descamps , P. Dugit-Gros , G. de Fontenay , S. Hadfdouchi , B. Martin , P. Tchoreloff , S. Vaslin-Reimann , N. Wardé	44th SFSTP International Congress From scientific understanding towards product quality	
2012	*4	Juillet/Août	Présentation du thème	N. Wardé , G. de Fontenay	Presentation of the theme	Vol 22 (4) p 143-145
2012	*4	Juillet/Août	Le « <i>quality by design</i> » : un guide pour débiter	F. Philippoz , R. Dennett	Quality by design: a quick start guide	Vol 22 (4) p 147-153
2012	*4	Juillet/Août	Du « <i>design space</i> » à la robustesse du procédé	S. Rougeaux , P. Rivière	From design space setting to process robustness	Vol 22 (4) p 155-155
2012	*4	Juillet/Août	Le « <i>quality by design</i> » adapté aux transferts de fabrication	A.-L. Prin	Quality by design adapted to manufacturing transfers	Vol 22 (4) p 157-160
2012	*4	Juillet/Août	Stratégies fondées sur les données scientifiques et l'analyse du risque pour les études de stabilité et les démarches réglementaires au cours du cycle de vie des produits	K. Ryan	Science and risk based strategies for stability and regulatory use throughout the product lifecycle	Vol 22 (4) p 161-170
2012	*4	Juillet/Août	Echantillonnage : restitution de l'enquête 2011 auprès des « <i>qualified persons</i> » et des pharmaciens responsables	A. Sevestre , P. Poitou	Sampling: results from 2011 QP survey	Vol 22 (4) p 171-175

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2012	*4	Juillet/Août	Qualité de la mesure et incertitudes	M. Priel	Quality of measurement and uncertainty	Vol 22 (4) p 177-184
2012	*4	Juillet/Août	Cycle de vie d'une méthode analytique	J. Respaud	Analytical method lifecycle	Vol 22 (4) p 185-185
2012	*4	Juillet/Août	De la mesure à son emploi	P. Caillaud	From the measure to its use	Vol 22 (4) p 187-198
2012	*4	Juillet/Août	La dissolution, un outil QbD au service de la connaissance du produit	J.-M. Cardot	Dissolution as a QbD tool for better product knowledge	Vol 22 (4) p 199-205
2012	*4	Juillet/Août	Attentes réglementaires dans le domaine de l'analyse : le QbD apportera-t'il un changement	J.-L. Robert	Regulatory expectations in the analytical area: Will QbD in analytical science really bring a change	Vol 22 (4) p 207-212
2012	*4	Juillet/Août	Application pratique du « <i>quality by design</i> » à la fourniture de gélules vides	S. Stegemann	QbD principles applied to empty capsule supply	Vol 22 (4) p 213-213
2012	*4	Juillet/Août	Développement de procédés de fabrication de substances actives biotechnologiques : leçons issues du QbD Pilot Program	H. Broly , R. Gleixner , P. Valax , A. Eon-Duval	Development of biotechnological drug substance manufacturing processes: lessons derived from the QbD Pilot Program	Vol 22 (4) p 215-223
2012	*4	Juillet/Août	Nouvelles stratégies de validation des procédés	C. Sabourin	New process validation strategies	Vol 22 (4) p 225-225
2012	*4	Juillet/Août	Libération des produits biologiques : de la connaissance à la décision	J.-N. Colin	Biological products, from scientific understanding towards release decision	Vol 22 (4) p 227-231
2012	*4	Juillet/Août	La revue qualité produit : un outil partagé pour l'amélioration continue des produits	M. Vernaeckt	The product quality review: a share tool for the continuous improvements of products	Vol 22 (4) p 233-240
2012	*4	Juillet/Août	Vers une meilleure détection des médicaments de contrefaçon	A. Laures	Towards a better detection of counterfeit drugs	Vol 22 (4) p 241-241
2012	*4	Juillet/Août	La Pharmacopée européenne entre harmonisation et innovation	P. Leveau	The European Pharmacopoeia: characterised by harmonisation and innovation	Vol 22 (4) p 243-247
2012	*4	Juillet/Août	Recommandations de la FDA pour les ANDA* basés sur le QbD : étude de cas de la bioéquivalence	E. Stier	FDA recommendations for ANDAs based on QbD: a bioequivalency case study	Vol 22 (4) p 248-248
2012	*4	Juillet/Août	Présentation des données « <i>quality by design</i> » dans le CTD : les attentes des autorités	L. Martinez-Peyrat	Presentation of quality by design data in the CTD: regulatory expectations	Vol 22 (4) p 249-256
2012	*4	Juillet/Août	Vers une nouvelle culture qualité avec le QbD	C. Meunier	Towards new quality culture with the QbD	Vol 22 (4) p 257-262
2012	*4	Juillet/Août	Synthèse et commentaires	M. Bauer	Summary and comments	Vol 22 (4) p 263-271
2012	*3	Mai/Juin	pH II. Guide de réponse sur les incertitudes	D. Louvel , C. Barbier , B. Baute , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , R. Champion , X. Dua , D. Durand , R. Dybiak , C. Lebranchu , J.-J. Poulain , M. Vandenhende	pH II. Guide on uncertainty	Vol 22 (3) p 91-109
2012	*3	Mai/Juin	Un itinéraire fléché vers l'ICH Q10 Comment mettre en place le « <i>Système Qualité Pharmaceutique</i> » ? [FR + EN]	C. Labille , G. Bohrer , O. Groult , J.-P. Guidot , M.-C. Krief , C. Lenotte , A.-G. Noël , F. Robin , F. Versini , A. Wauquiez , C. Wuillemin	A roadmap towards ICH Q10 How to implement the « <i>Pharmaceutical Quality System</i> »? [FR + EN]	Vol 22 (3) p 111-134
2012	*2	Mars/Avril	Un itinéraire fléché vers l'ICH Q10 Comment mettre en place le « <i>Système Qualité Pharmaceutique</i> » ? [FR]	C. Labille , G. Bohrer , O. Groult , J.-P. Guidot , M.-C. Krief , C. Lenotte , A.-G. Noël , F. Robin , F. Versini , A. Wauquiez , C. Wuillemin	A roadmap towards ICH Q10 How to implement the « <i>Pharmaceutical Quality System</i> »? [FR]	Vol 22 (2) p 43-57
2012	*2	Mars/Avril	Bonnes pratiques d'utilisation des réactifs, solvants et solution titrées: méthodologie de gestion des dates de péremption I. De l'analyse de risque à l'établissement de règles d'exploitation au laboratoire	E. Bauthier-Loizeau , P. Le Goff	Good practices for the use of reagents, solvents and volumetric solutions: expiry date management methodology I. From risk analysis to the establishment of laboratory operating rules	Vol 22 (2) p 59-65

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2012	*2	Mars/Avril	Validation des logiciels scientifiques Cas des logiciels de CFD (« <i>computational fluid dynamics</i> »)	P. Le Goff	Validation of scientific software Case of CFD (computational fluid dynamics) software	Vol 22 (2) p 67-73
2012	*2	Mars/Avril	Services de bio-décontamination par peroxyde d'hydrogène vaporisé Technologie gazeuse innovante et capacité de bio-décontamination des installations, pièces et équipements	M. Nicholson	Vaporized hydrogen peroxide bio-decontamination services Innovative gaseous technology and capability for the bio-decontamination of facilities, rooms and equipment	Vol 22 (2) p 75-84
2012	*1	Janvier/ Fevrier	Problématiques liées au développement d'une procédure analytique de dosage de constituants dans les médicaments à base de plante(s) I. Données de la littérature et commentaires	D. Bellenot, H. Toure, I. Chanel-Audigier, M. Brum, P. Abbe, P. Alet, B. Baghdikian, E. Barrau, E. Bourny, H. Dufat, O. Garinot, E. Le Roux, A. L'huillier-Chaigneau, M. Lugez, A. Maciuk, G. Portier, C. Romérales, O. Saperas, J.-M. Seigneuret, R. Soussain, K. Taoubi, F. Versini	Issues of an analytical procedure development for the assay of constituents in herbal medicinal products I. Survey of litterature and comments	Vol 22 (1) p 3-15
2012	*1	Janvier/ Fevrier	Aide à la décision après constat d'un écart de température Chaîne du froid d'un produit de santé	C. Zornette, E. Derens, V. Boudy, P. Gilles, A. Kacimi, C. Langerock, H. Quibriac, J.-M. Reifenberg, L. Royon, O. Simmonot, F. Tardieu, L. Vidal	Decision-making tool after observation of a temperature deviation Health product cold chain	Vol 22 (1) p 16-23
2012	*1	Janvier/ Fevrier	L'identification et traçabilité des produits de santé: un identifiant unique pour les dispositifs médicaux	J. Guillou, V. Marchand	Identification and traceability of health products: an unique identifier for medical devices	Vol 22 (1) p 24-35
2011	*6	Novembre/ Décembre	eCDT : soumission électronique des dossiers d'AMM	E. Rouvet, C. Courtot-Lacroix, N. Beaudoux, M. Colon, D. Daulon, P. Delsalle, C. Grandpierre, V. Lourme, O. Pâris, A. Plantefeve, S. Schilder, N. Sehnal, J. Weintraub	eCTD : electronic submission of MA dossiers ;	Vol 21 (6) p 439-458
2011	*6	Novembre/ Décembre	Confirmation métrologique d'hygromètres mécaniques	D. Louvel, C. Barbier, M.-D. Blanchin, M.-C. Bonenfant, X. Dua, R. Dybiak, C. Lebranchu, J.-J. Poulain, M. Vandenhende	Metrological confirmation of mechanical hygrometers	Vol 21 (6) p 459-474
2011	*6	Novembre/ Décembre	Le cahier de laboratoire électronique (CLE)	A. Amiard, C. Baczynski, C. Blanchet, A.6G. De Brevern, E. Dorlanne-Messiaen, E. Grognard, G. Kisselova, A. Malpertuy, J. Menez Jamet, I. Racle, C. Rouger	Electronic laboratory notebook (eLN)	Vol 21 (6) p 475-503
2011	*5	Septembre/ Octobre	43 ^e Congrès International SFSTP De l'idée au produit : Comment accélérer la mise sur le marché ?	Modérateurs/Chairmen : K. Elbaz, O. Ertzbischoff	43rd SFSTP International Congress From innovation to product : How to reduce time to market ?	
2011	*5	Septembre/ Octobre	Présentation du thème	K. Elbaz, O. Ertzbischoff	Presentation of the theme	Vol 21 (5) p 323-325
2011	*5	Septembre/ Octobre	La maîtrise du temps, clef du changement	Y. Dubreil	Time control, key for change	Vol 21 (5) p 327-330
2011	*5	Septembre/ Octobre	L'accompagnement de l'innovation dans les industries de santé	A. Dieval, M. Zwarg	Supporting innovation in health industries	Vol 21 (5) p 331-336
2011	*5	Septembre/ Octobre	Utiliser les concepts et outils du « <i>knowledge management</i> » pour améliorer la performance du processus de développement	M.-A. Perrissin-Fabert	To use the concepts and tools of knowledge management to support and improve the performance of the development process	Vol 21 (5) p 337-342
2011	*5	Septembre/ Octobre	Réduire le délai de mise sur le marché : une opportunité pour accélérer votre carrière	F. Rolland	Reducing time to market: an opportunity to boost your carrier	Vol 21 (5) p 343-346

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2011	*5	Septembre/ Octobre	Stratégies pour accélérer le processus de recherche des molécules à visée thérapeutique	J. Mittendorf	Approaches towards reduced cycle times in drug discovery	Vol 21 (5) p 347-347
2011	*5	Septembre/ Octobre	Innovation ouverte : optimiser les partenariats entre sociétés de biotech, industrie pharmaceutique et acteurs académiques	K. Bertrand	Open innovation: optimize partnerships between biotechs, pharma and academia	Vol 21 (5) p 349-352
2011	*5	Septembre/ Octobre	Comment optimiser et accélérer le développement clinique précoce ?	E. Krupka	How to optimize and accelerate early clinical development ?	Vol 21 (5) p 353-362
2011	*5	Septembre/ Octobre	Comment optimiser les études chez le patient ?	V. de Cian	How to optimize studies in patients ?	Vol 21 (5) p 363-363
2011	*5	Septembre/ Octobre	Importance des biomarqueurs dans l'accélération du développement des médicaments	N. Drider	Benefits from biomarkers testing in accelerating drug development	Vol 21 (5) p 365-366
2011	*5	Septembre/ Octobre	L'accès au médicament, un enjeu universel	S. Latieule , D. Caizergues , X. Cornil , J.-R. Kiechel , C. de Sauvebeuf , C. Valentin	Access to medicines: a worldwide challenge	Vol 21 (5) p 367-378
2011	*5	Septembre/ Octobre	La chaîne critique pour réduire le « <i>time to market</i> » et accroître la productivité	P. Marris	The critical chain to reduce the time to market and increase productivity	Vol 21 (5) p 379-390
2011	*5	Septembre/ Octobre	La production du principe actif : un levier stratégique pour optimiser le développement d'un médicament	D. Combris	API production: a strategic tool to optimize the drug development process	Vol 21 (5) p 391-397
2011	*5	Septembre/ Octobre	Le partenariat, clé de voûte de l'innovation	O. Cadiou , T. Lang	Partnership, a keystone element in innovation	Vol 21 (5) p 399-400
2011	*5	Septembre/ Octobre	Le transfert en production commerciale : les facteurs de succès	X.M. Salançon	Transfer to production: key success factors	Vol 21 (5) p 401-402
2011	*5	Septembre/ Octobre	Validation des méthodes d'analyse au cours du développement pharmaceutique : une approche adaptée aux différentes phases	P.H. Hoogkamer	Method validation during drug development: a phase related approach	Vol 21 (5) p 403-403
2011	*5	Septembre/ Octobre	Optimisation de la « <i>supply chain</i> » pour un lancement réussi	A.E. Paonessa III , V. Pont	Efficient supply chain is a key factor to launch a product	Vol 21 (5) p 404-404
2011	*5	Septembre/ Octobre	Comment anticiper les prérequis réglementaires selon les marchés ciblés ?	S. Duclaux , N. Sehnal	How to anticipate regulatory requirements according to targeted markets ?	Vol 21 (5) p 405-411
2011	*5	Septembre/ Octobre	L'avis scientifique européen ou national : où ? quand ? quoi ? pourquoi ? comment ? accélération ou passeport pour l'AMM ?	C. Auriche	Scientific advice: where ? when ? what for ? how ? Acceleration or passport to marketing authorization ?	Vol 21 (5) p 413-413
2011	*5	Septembre/ Octobre	Actualités réglementaires et exigences BPF : du médicament expérimental au lot commercial	S. Gosse	Regulatory update and GMP requirements from investigational medicinal product to commercial batch	Vol 21 (5) p 415-421
2011	*5	Septembre/ Octobre	Remboursement des dispositifs médicaux en France Processus de décision	J. Guillou	Medical device reimbursement in France Process of decision	Vol 21 (5) p 425-432
2011	*5	Septembre/ Octobre	Synthèse et perspectives	A. Cruzet	Synthesis and prospects	Vol 21 (5) p 433-435
2011	*4	Juillet/Août	Gestion des actions préventives et correctives - CAPA	A.-S. Brunel , S. Vuillermoz , P. Agogue , V. Garcia , M.-H. Joffre , I. Petitjean , I. Tromas	CAPA - Corrective action and preventive action management	Vol 21 (4) p 255-263

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2011	*4	Juillet/Août	Stabilités post-commerciales	A. Laschi, C. Asselin, C. Bellon, F. Berger, E. Billa, A. Diagne, O. Duclos, J.-J. Hourri, S. Jacqueroix, M. Karlin, M.D. Le Hoang, H. Poitevineau, G. Provot, F. Schoeffer, G. Spelte, G. Vospikian	Post-marketing stability testing	Vol 21 (4) p 267-297
2011	*4	Juillet/Août	Sous traitance de contrôles pour la fourniture de matières premières à usage pharmaceutique	D. Barrault, F. Caire-Maurisier, M. Canestro, A. Carissimo, M.-J. Celadon, F. Gabard, A. Guillebaud Leguay, C. Lepottier, E. Levacher, H. Marchais, G. Papon, A. Planteveve, M.-L. Poulain, M. Richard, C. Schoeffter, C. Subra	Subcontracting of testing for the supply of raw materials for pharmaceutical use	Vol 21 (4) p 299-313
2011	*3	Mai/Juin	Confirmation métrologique d'enceintes climatiques et thermostatiques	D. Louvel, C. Barbier, M.-D. Blanchin, M.-C. Bonenfant, D. Durand, X. Dua, R. Dybiak, C. Imbernon, C. Lebranchu, J.-J. Poulain, M. Vandenhende	Metrological confirmation of climatic and thermostatic chambers	Vol 21 (3) p 167-202
2011	*3	Mai/Juin	Chaîne du froid des produits de santé: moyens de mesure et traçabilité	V.Boudy, E. Derens, W. Boulay, J.-C. Champeymond, A. Demoor, P. Gilles, A. Félix-Picaut, T. Ferté, A. Kacimi, T. Martin, E. Pelbois, H. Quibriac, L. Royon, L. Vidal	Cold chain for medicines: measuring means and traceability	Vol 21 (3) p 203-230
2011	*3	Mai/Juin	Etude quantitative et qualitative d'une population de particules pour les solutions injectables à usage vétérinaire: amélioration continue et mirage par attribut	O. Chancel, D. Gehin, M. Lankers, L. Pisarik	Quantitative and qualitative study of particle population in parenterals for veterinary use: continuous improvement and measurement of particle quality by sampling	Vol 21 (3) p 231-251
2011	*2	Mars/Avril	Proposition d'harmonisation de l'étiquetage logistique des produits de santé sous chaîne du froid	E. Grasset, S. Alezier, P. Carles, J.-C. Champeymond, D. Coutelier, A.-V. Deshayes, G. Hulin, C. Langerock, C. Michaud, V. Boudy	Proposed harmonization for cold chain health products' logistics labelling	Vol 21 (2) p 49-60
2011	*2	Mars/Avril	Définir la classe d'une ZAC en fonction de la forme galénique	C. Heureude, S. Vandriessche, D. Blanchard, R. Bobichon, M. Combet, A. Da Costa, A. Faivre, T. Guertziz, N. Kukukova, S. Masveyraud, R. Segonds, T. Storme	Defining the classification of a controlled atmosphere area as a function of the pharmaceutical form	Vol 21 (2) p 61-122
2011	*2	Mars/Avril	Analyse des performances d'une méthode analytique, Evaluation des risques lors d'une utilisation en routine	G. de Fontenay, J. Respaud, P. Puig, C. Lemaire	Analysis of the performance of analytical method, Risk analysis for a routine use	
2011	*2	Mars/Avril	Existe-t-il un véritable contrôle en matière de marque pharmaceutique ?	E. Berthet	Does the «double check» on pharmaceutical trademarks really exists ?	Vol 21 (2) p 135-160
2011	*1	Janvier/ Février	Audits partagés: les clefs de la réussite	C. Labille, F. Benzouai, P. Beroud, N. Boillot, P. Clery, M. Grellet, S. Hassaine, M.-C. Krief, F. Lambert, L. Merlin, J. Mommessain, C. Prevost-Thieffry, M. Renaud, S. Turroc	Shared audits : keys to success	Vol 21 (1) p 3-19
2011	*1	Janvier/ Février	Gestion des données clés des laboratoires pharmaceutiques: inventaire des enjeux et perspectives, méthodologies pour y répondre	C. Gaussens, F. Versini	Master data management for pharmaceutical companies : key points and perspectives, methods to handle them	Vol 21 (1) p 21-35
2010	*6	Novembre/ Décembre	La poussée aérostatique et son incertitude	D. Louvel, B. Baute, C. Barbier, M.-D. Blanchin, M.-C. Bonenfant, X. Dua, R. Dybiak, C. Lebranchu, J.-J. Poulain, M. Vandenhende	Buoyancy effect and its uncertainty	Vol 20 (6) p 391-404
2010	*6	Novembre/ Décembre	Un simulateur de compression mutualisé pour l'E-Tabletting, développement galénique à distance	S. Amoussou-Guenou	A compaction simulator shared for E-tabletting, remote tablet formulation	Vol 20 (6) p 405-411

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2010	*5	Septembre/ Octobre	La traçabilité des médicaments	P. Aiguillon , F. Caire-Maurisier , F. Cassagneres , N. Desme , L. Gache , P. Gruau , C. Koenig , L. Lictevout , G. Machet , S. Tatot , A. Vabois , G. Vincent	Traceability of drugs	Vol 20 (5) p 327-356
2010	*5	Septembre/ Octobre	Sélectionner et auditer un fournisseur étranger (SAFE)	S. Detoc , W. Garot , F. Lambert , L. Moreau , Y. Mouton , B. Rime , S. Tatot , N. Trai Truong , P. Turlier , N. Wardé	Selecting and auditing a foreign supplier (SAFE)	Vol 20 (5) p 357-378
2010	*5	Septembre/ Octobre	De la Pharmacopée européenne à la DEQM	S. Keitel	From European Pharmacopoeia to the EDQM	Vol 20 (5) p 379-388
2010	*4	Juillet/Août	42è Congrès International SFSTP Les génériques : dis ans après, quelles perspectives ?	Modérateur/Chairman : M.-A. Launay , C. Sidawy	42nd SFSTP International Congress Generics: ten years after, what next?	
2010	*4	Juillet/Août	Présentation du thème	M.-A. Launay , C. Sidawy	Presentation of the theme	Vol 20 (4) p 211-212
2010	*4	Juillet/Août	Le générique, outil de la politique du médicament	N. Renaudin	Generic products as a regulation and political tool for health policy	Vol 20 (4) p 213-214
2010	*4	Juillet/Août	Les transformations des marchés pharmaceutiques et leur conséquences	G. Lafon , P. Monnet	A new business model for pharmaceutical industry and major consequences	Vol 20 (4) p 215-221
2010	*4	Juillet/Août	Le « <i>business model</i> » : les approches, leurs impacts et la vision commerciale, I	A. de Germay	The bsiness model: the strategies, their impacts and the commercial vision, I	Vol 20 (4) p 223-227
2010	*4	Juillet/Août	Le « <i>business model</i> » : les approches, leurs impacts et la vision commerciale, II	H. Olivier	The bsiness model: the strategies, their impacts and the commercial vision, II	Vol 20 (4) p 229-232
2010	*4	Juillet/Août	Actualités de la propriété intellectuelle en matière de brevets	M. Lavé	Patent-related intellectual property latest news	Vol 20 (4) p 233-237
2010	*4	Juillet/Août	Qu'est-ce qui est « <i>génériquant</i> » ?	A. Sawaya	Which products can have generics?	Vol 20 (4) p 239-243
2010	*4	Juillet/Août	Place à l'innovation dans l'industrie du générique	D. Labrèche	Why innovation is expected in the generic industry	Vol 20 (4) p 245-251
2010	*4	Juillet/Août	Biosimilaires : nouvelles opportunités thérapeutiques ?	J.-L. Prugnaud	Biosimilars: new therapeutic opportunities?	Vol 20 (4) p 253-261
2010	*4	Juillet/Août	L'image du générique	S. Latieule , F. Bartoli , L. Bulteel , H. Olivier , J.-L. Prugnaud , P. Louis , P.-L. Toutain	The image of generics	Vol 20 (4) p 263-274
2010	*4	Juillet/Août	Bilan analyses et inspections de l'Afssaps	D. Chauvey , P.-A. Bonnet	Authorities' analysis feedback and site inspections	Vol 20 (4) p 275-280
2010	*4	Juillet/Août	Afssaps : bilan dres inspections 2009	S. Gosse	Afssaps: 2009 overview on inspections	Vol 20 (4) p 281-285
2010	*4	Juillet/Août	Construction de la qualité dès le développement	M. Maury	Quality by design	Vol 20 (4) p 287-289
2010	*4	Juillet/Août	Les nouveaux enjeux des études de bioéquivalence	M. Lefebvre	New challenges for bioequivalence studies	Vol 20 (4) p 291-296
2010	*4	Juillet/Août	Spécificités des achats de matières premières et de produits finis pour les génériqueurs	C. Clément	Generics purchasing specificities (API and FDF)	Vol 20 (4) p 297-300
2010	*4	Juillet/Août	Spécificités des organisations industrielles Point de vue d'un laboratoire sous-traitant	P. Banzet	Specific features of industrial organisations Point of view of a subcontracting laboratory	Vol 20 (4) p 301-304
2010	*4	Juillet/Août	Adaptation des organisations industrielles aux génériques	P. Deldycke , H. Zinck	Proper set-up for generic industrial organizations	Vol 20 (4) p 305-305
2010	*4	Juillet/Août	Maintenance d'un portefeuille de génériques : quels défis pour les affaires réglementaires ?	A. Yvon	Regulatory maintenance of generic portfolio: which challenge?	Vol 20 (4) p 306-306
2010	*4	Juillet/Août	La pharmacovigilance des génériques	J.-D. Hamel	Generic drugs and pharmacovigilance	Vol 20 (4) p 307-310

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES

Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2010	*4	Juillet/Août	Quel avenir pour le marché des génériques ?	C. de Sauvebeuf	Generics, what kind of near future?	Vol 20 (4) p 311-324
2010	*3	Mai/Juin	Économie et recyclage de l'eau dans l'industrie: situation dans l'industrie cosmétique	D. Lefebvre	Economy and recycling of water in industry: the current situation in cosmetics	Vol 20 (3) p 159-168
2010	*3	Mai/Juin	Certificats complémentaires de protection : des questions encore en suspens	E. Berthet	Supplementary protection certificates: outstanding questions	Vol 20 (3) p 169-188
2010	*3	Mai/Juin	Préparation de dispersions solides de kétorolac trométhamine-Eudragit et évaluation des propriétés de libération prolongée	M. A. Ibrahim , M. A. Amin , G. Fetih , A. Abou Ela	Formulation and evaluation of ketorolac tromethamine-Eudragit solid dispersions of potential sustained-release properties	Vol 20 (3) p 189-200
2010	*2	Mars/Avril	La revue qualité produit : comment passer de la contrainte au besoin?	E. Rouvet , I Bardot , I. Feraud , H. Huguere , E. Neu , J.-C. Romain , C. Sitbon , S. Weber	Product quality review: how to transform requirements into needs?	Vol 20 (2) p 99-116
2010	*2	Mars/Avril	Le dosage par spectroscopie proche infrarouge Application au test de l'uniformité de teneur des comprimés I. Méthodologie	Y.-M. Ginot , P. Bernard-Moulin , R. Cinier , F. Despaigne , J.-P. Dubost , L. Francès , M. Le Bihan , M. Le Page , A. Michelet , L. Meunier , G. Monteillet , A. Quintana , A. Rieutord , I. Storme , F. Thevenot , E. Ziemons	Quantitative analysis using near infrared spectroscopy Application to tablet content uniformity I. Methodology	Vol 20 (2) p 117-135
2010	*2	Mars/Avril	Economie et recyclage de l'eau en industrie alimentaire : cas particulier du nettoyage en place (NEP)	G. Gésan-Guiziou , N. Alvarez , G. Daufin , C. Buson	Economy and recycling of water in the food industry: special case of cleaning-in-place (CIP)	Vol 20 (2) p 137-148
2010	*1	Janvier/Fevrier	Investigation et analyse d'impact consécutives à la contamination d'une simulation de procédé aseptique	L. Barillet , P. Béchaud , O. Chancel , M. Faïon , L. Girard , H. Mouikaabari , V. Tissier	Investigation and impact analysis following contamination of an aseptic process simulation	Vol 20 (1) p 3-16
2010	*1	Janvier/Fevrier	Confirmation métrologique des thermomètres	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende	Thermometers metrological confirmation	Vol 20 (1) p 17-58
2010	*1	Janvier/Fevrier	Elaboration d'un outil d'aide à la rédaction de cahier des charges pour la fourniture d'excipients pharmaceutiques	S. Bardot , D. Barrault , F. Caire-Maurisier , M. Canestro , A. Carissimo , M.-J. Celadon , J. Declerck , F. Gabard , M. Julien , E. Levacher , T. Magnet , H. Marchais , Y. Mialon , A. Michaut , C. Nys , G. Papon , F. Ribeaux , A. Truchon	Preparation of an aid to the writing of specifications for the supply of pharmaceutical excipients	Vol 20 (1) p 59-76
2010	*1	Janvier/Fevrier	Phénomène de « rouging » dans les eaux ultrapures	A. Khadir	Rouging phenomenon in ultrapure water	Vol 20 (1) p 77-89