

# Index des articles parus dans STP Pharma Pratiques de 2000 à 2009

## *Index of articles published in STP Pharma Pratiques from 2000 to 2009*

*Faisant suite à l'index des articles parus depuis 2010 qui a été publiée dans le numéro 01 - 2024 (Janvier-Février-Mars), la SFSTP a souhaité compléter cet index par la période 2000 à 2009, démontrant à nouveau la richesse et la diversité des travaux conduits par les commissions et des thèmes abordés au cours des congrès ou des événements passés de la SFSTP ainsi que la variété et l'utilité des sujets traités dans les articles d'auteurs.*

*A travers ce référencement, la SFSTP entend partager les analyses, recommandations, émanant de collègue d'experts reconnus dans l'industrie pharmaceutique depuis de nombreuses années.*

*Cette action s'inscrit ainsi dans la volonté de l'association de « fédérer pour progresser » en assurant une mise à disposition de travaux destinée à aider, guider et supporter les acteurs de santé.*

*Chaque entrée de cette table est rigoureusement organisée par année, numéro, titre de l'article en français et en anglais, auteurs et pagination, permettant une recherche facile et rapide.*

*La SFSTP espère que cet index servira de ressource précieuse pour les étudiants, universitaires et professionnels de la pharmacie et des industries de santé. Il illustre le niveau d'expertise et le caractère pratique et concret qui font la particularité des travaux de la SFSTP et qui sont reconnus par l'ensemble de la profession.*

*Parallèlement, le fond complet des articles publiés sur la période 2000 – 2023 a fait l'objet d'une numérisation et chaque article peut être commandé par toute personne intéressée auprès de la SFSTP (adresse : [info@sfstp.org](mailto:info@sfstp.org))*

*Following the index of articles printed since 2010 which was published in issue 01 - 2024 (January-February-March), the SFSTP wished to complete this index with the period 2000 to 2009, demonstrating once again the abundance and diversity of the activities conducted out by the commissions and the themes addressed during past SFSTP conferences or events, as well as the variety and usefulness of the topics covered in the authors' articles.*

*Through this referencing, the SFSTP intends to share the analyses, recommendations, emanating from colleges of experts recognized in the pharmaceutical industry for many years. This action is part of the association's desire to "bring together to progress" by ensuring the provision of work intended to help, guide and support health stakeholders.*

*Each entry in this table is meticulously organized by year, volume, title of the article in French and English, authors and pagination, enabling easy and quick navigation.*

*The SFSTP hopes this index serves as a valuable resource for students, academics, and professionals in the pharmacy and healthcare industries. It illustrates the level of expertise and the practical, hands-on nature of the SFSTP's work, which is recognized by the entire profession.*

*At the same time, the full collection of articles published from 2000 to 2023 has been digitized and each article can be ordered by anyone interested from the SFSTP (address: [info@sfstp.org](mailto:info@sfstp.org))*

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES

Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
<b>2023</b>						
2009	*6	Novembre/ Décembre	<b>41<sup>e</sup> Congrès International SFSTP Construire et réussir un système qualité partagé : un facteur de performance</b>	<b>Modérateurs/Chairmen : F. Courteille , P. Jeantet</b>	<b>41st SFSTP International Congress Building a successful global quality system: a key performance factor</b>	
2009	*6	Novembre/ Décembre	Présentation du thème	F. Courteille , P. Jeantet	Presentation of the theme	Vol 19 (6) p 415-417
2009	*6	Novembre/ Décembre	Evolution du monde aujourd'hui. S'adapter face au changement : contraintes ou opportunités	P. Picq	Evolution of the world today. Adapting to meet change: constraints or opportunities	Vol 19 (6) p 419-421
2009	*6	Novembre/ Décembre	Réglementations multiples et difficultés d'application	F. Viallet	Multiple regulations and implementation difficulties	Vol 19 (6) p 423-429
2009	*6	Novembre/ Décembre	Construire une vision partagée : avec qui, quand, comment, pourquoi ?	C. Blatchford	Building a global vision: with whom, when, how, why?	Vol 19 (6) p 431-436
2009	*6	Novembre/ Décembre	L'engagement de la direction générale	D. Simmonet	Senior management's commitment	Vol 19 (6) p 437-442
2009	*6	Novembre/ Décembre	L'approche système qualité appliquée aux cGMP pharmaceutiques	P. Joly	The quality systems approach to pharmaceutical cGMP	Vol 19 (6) p 443-449
2009	*6	Novembre/ Décembre	"Pourquoi construire une nouvelle organisation qualité aujourd'hui ?	L. Broomhead , F. Jouaret , S. Keitel , Y. Pourcelot , C. Resman , M. Stoltz , P. Turlier	Why build a new organisation of quality today ?	Vol 19 (6) p 451-462
2009	*6	Novembre/ Décembre	Point de vue d'un responsable de fabrication sur la vision partagée	E. Moreau	Manufacturing manager's point of view on the global vision	Vol 19 (6) p 463-467
2009	*6	Novembre/ Décembre	Qualité des matières premières : un défi pour la sécurisation de l'approvisionnement	P. Rafidison	Starting materials quality: a shared challenge for supply chain security	Vol 19 (6) p 469-473
2009	*6	Novembre/ Décembre	Point de vue d'un sous-traitant sur le système partagé	M.A. Launay-Dupriez	Contract manufacturing organisation point of view on the global system	Vol 19 (6) p 475-480
2009	*6	Novembre/ Décembre	Responsabilisation : les hommes acteurs du changement	P. Martin	Empowerment: staff members actors of change	Vol 19 (6) p 481-491
2009	*6	Novembre/ Décembre	Mise en œuvre des nouveaux systèmes qualité pharmaceutiques	G. France , J. Morenas	Implementation of the new pharmaceutical quality systems	Vol 19 (6) p 499-508
2009	*6	Novembre/ Décembre	Synthèse : bénéfices de l'approche partagée et intérêt pour le patient	P. Poitou	Conclusion: benefits of the global approach and interest for the patient	Vol 19 (6) p 509-512
2009	*6	Novembre/ Décembre	Résumés		Abstracts	Vol 19 (6) p 513-515
2009	*6	Novembre/ Décembre	Stratégies de l'industrie pharmaceutique dans le contexte mondial	F. Thomas	Strategies of the pharmaceutical industry in the worldwide context	Vol 19 (5) p 355-368
2009	*6	Novembre/ Décembre	Le point de vue de l'évaluateur sur la situation actuelle	A. Gayot	Assessor's point of view on current situation	
2009	*6	Novembre/ Décembre	Une interaction efficace entre le développement et la production	M. Goeller	An efficient collaboration between development and production	
2009	*6	Novembre/ Décembre	L'application d'un système qualité partagé : de la conception à la maintenance des bâtiments	L. Dubois	Application of a global quality system: from the design to the maintenance of buildings	
2009	*5	Septembre/ Octobre	Intégrité des contenants pharmaceutiques	F. Brunel , F. Anne , J.M. Garcia , H. Labatut , P. Moyne , H. Pham , A. Pizon	Pharmaceutical container/closure integrity	
2009	*5	Septembre/ Octobre	Gestion des risques qualité dans les industries de santé	C. Labille , L. Boumendil , G. Bohrer , S. Caste , D. Chevallirer , J.P. Guidot , P. Jeantet , F. Lambert , C. Lenotte , F. Robin , F. Siegwalt , A. Wauquier	Management of quality risks in health industries	Vol 19 (5) p 369-398

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES DE 2000 À 2009  
INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES FROM 2000 TO 2009

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2009	*5	Septembre/ Octobre	A quoi sert de simuler un procédé aseptique ?	O. Chancel , L. Pisarik	What is an aseptic process simulation for?	Vol 19 (5) p 399-406
2009	*4	Juillet/Août	Procédure pour la gestion des instruments volumétriques	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende	Procedure for the management of volumetric instruments	Vol 19 (4) p 239-260
2009	*4	Juillet/Août	Confirmation métrologique d'instruments volumétriques	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende	Metrological confirmation of volumetric instruments	Vol 19 (4) p 261-295
2009	*4	Juillet/Août	Micropipettes Partie I. Bonnes pratiques de pipetage	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende	Micropipettes Part I. Good pipetting practices	Vol 19 (4) p 297-314
2009	*4	Juillet/Août	Micropipettes Partie II. Procédure de confirmation métrologique	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende	Micropipettes Part II. Procedure for metrological confirmation	Vol 19 (4) p 315-350
2009	*3	Mai/Juin	Balances Partie II. Confirmation métrologique d'une balance	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende	Balances Part II. Metrological confirmation for a balance	Vol 19 (3) p 163-192
2009	*3	Mai/Juin	Balances Partie III. Incertitude de mesure d'une balance	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende	Balances Part III. Measurement uncertainty of a balance	Vol 19 (3) p 193-220
2009	*3	Mai/Juin	Quand la pesée minimale prend des proportions énormes	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende	When minimum weight is of major importance	Vol 19 (3) p 221-234
2009	*2	Mars/Avril	Process Analytical Technology (PAT): mythe ou réalité ?	V. Davoust , P. Bernard-Moulin , C. Bobier , N. Ducloux , J.P. Guidot , M. Lauvignon , S. Naili , C. Noël , S. Sombrun , J.P. Thiesset	Process Analytical Technology (PAT): myth or reality?	Vol 19 (2) p 47-74
2009	*2	Mars/Avril	Impuretés des drogues végétales, préparations à base de drogues végétales et médicaments à base de plantes V. Autres impuretés (radioactivité, sulfites, HAP et nitrates)	D. Guédon , M. Brum , E. Bourny , D. Bizet , S. Bizot , P.A. Compagnon , H. Kergosien , L.G. Quintelas , J. Respaud , O. Saperas , J.M. Seigneuret , K. Taoubi , P. Urizzi	Impurities in herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products, V. Other impurities (radioactivity, sulphites, PAH and nitrate)	Vol 19 (2) p 75-106
2009	*2	Mars/Avril	De la pertinence de l'inspection visuelle avant l'incubation et la lecture d'unités d'une simulation de procédés aseptiques	L. Barillet , P. Béchaud , C. Bonnefond , O. Chancel , M. Faïon , L. Girard , H. Moukaabari , V. Tissier	Relevance of visual inspection before incubation and examination of aseptic process simulation units	Vol 19 (2) p 107-114
2009	*1	Janvier/ Février	Conception d'une grille d'audit relatif au risque de contamination croisée	M. Bonnet , G. Cabaret , M. Combet , F. Lambert , F. Nosetti , X. Petibon , F. Trouillet , V. Veyres	Design of a cross contamination risk related audit grid	Vol 19 (1) p 3-13
2009	*1	Janvier/ Février	Les cyclodextrines et leurs utilisations en pharmacie et cosmétologie	D. Duchêne , A. Bochot , T. Loftsson	Cyclodextrins and their use in pharmacy and cosmetology	Vol 19 (1) p 15-27
2009	*1	Janvier/ Février	Apport de la technologie dans la lutte contre la contrefaçon des médicaments	J.M. Bobée	How technology can help to fight counterfeits?	Vol 19 (1) p 29-40
<b>2008</b>						
2008	*6	Novembre/ Décembre	De la pertinence des milieux de culture dans les simulations de procédés aseptiques	L. Barillet , P. Béchaud , O. Chancel , M. Faïon , H. Moukaabari	On culture media relevance in aseptic processes simulation	Vol 18 (6) p 503-511
2008	*6	Novembre/ Décembre	Autorisation de mise sur le marché de l'Ineuropa : l'exemple d'une coopération transversale réussie au du Service de santé des Armées	I. Besse-Bardot , P. Clair , G. Lallement , A.C. Mendes-Oustric , S. Bardot , J.M. Rousseau , S. Graffeuil	Marketing authorization for Ineuropa: a transverse successful cooperation for the French Army Healthcare	Vol 18 (6) p 513-527
2008	*6	Novembre/ Décembre	Classification et monitoring particulière des ZAC : interprétation de la nouvelle annexe 1 des BPF européennes	L. Bolechala , O. Chancel , J.M. Pedebidou , L. Pisarik	Classification and particulate monitoring of clean rooms: interpretation of the new annex 1 of EU GMP	Vol 18 (6) p 529-539

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES

Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2008	*6	Novembre/ Décembre	Biosimilaires: des raisons d'être confiant	E. Berthet	Biosimilars: the reasons to be confident	Vol 18 (6) p 541-567
<b>2008</b>	<b>*5</b>	<b>Septembre/ Octobre</b>	<b>40è Congrès International SFSTP Management du risque De la stratégie au quotidien</b>	<b>Modérateur/Chairman : V. Davoust</b>	<b>40th SFSTP International Congress Risk management From strategy to daily practice</b>	
2008	*5	Septembre/ Octobre	Présentation du thème	V. Davoust	Presentation of the theme	Vol 18 (5) p 359-361
2008	*5	Septembre/ Octobre	ICH Q8, Q9, Q10 : quelle actualité ?	C. Floch	ICH Q8, Q9, Q10 update	Vol 18 (5) p 363-369
2008	*5	Septembre/ Octobre	S'orienter dans le méli-mélo des outils de gestion des risques	C. Lenotte , A. Wauquier , G. Bohrer , L. Boumendil , D. Chevallier , S. Conin , J.-P. Guidot , P. Jeantet , C. Koenig , C. Labille , F. Lambert , F. Paoli , F. Robin , F. Siegwalt	Finding a way trough the jungle of risk management tools	Vol 18 (5) p 371-378
2008	*5	Septembre/ Octobre	L'œuf fécondé : une matière première biologique variable. Maîtrise des risques associés	F. Biet	Fertilized egg: a variable biological raw material. Managing the associated risks	Vol 18 (5) p 379-387
2008	*5	Septembre/ Octobre	Adapter le rôle de la personne qualifiée à l'industrie pharmaceutique d'aujourd'hui	J. O'Sullivan	Aligning the qualified person role to a modern pharmaceutical industry	Vol 18 (5) p 389-394
2008	*5	Septembre/ Octobre	Le risque zéro n'existe pas. Comment définir le niveau de risque acceptable ?	L. Broomhead , B. Begaud , X. Cornil , F. Courteille , R. Grosse , P. Laburte , P. Turlier , D. Weissman	There is no such thing as zero risk. How to define an acceptable level of risk ?	Vol 18 (5) p 395-400
2008	*5	Septembre/ Octobre	Management et optimisation des comportements de sécurité. Une démarche de réduction des comportements à risque du personnel	P.-Y. Fichet-Clairfontaine , C. Forestier	Management and optimization of safety behaviors; An approach aiming at reducing personnel's risky behaviors	Vol 18 (5) p 401-426
2008	*5	Septembre/ Octobre	Comment appliquer la gestion des risques en validation ?	P. Butterell	How to apply risk management in validation?	Vol 18 (5) p 427-431
2008	*5	Septembre/ Octobre	Sécuriser le conditionnement des médicaments expérimentaux par l'analyse de risque	P. Bessac	Securing the packaging of experimental drugs through risk analysis	Vol 18 (5) p 433-442
2008	*5	Septembre/ Octobre	Gérer les risques d'une production multiproduits en biotechnologie	P. Caloz	Managing the risks of manufacturing multiproducts in biotechnology	Vol 18 (5) p 443-449
2008	*5	Septembre/ Octobre	L'analyse de risque appliquée à la maintenance	L. Pontasse	Risk analysis applied to maintenance	Vol 18 (5) p 451-456
2008	*5	Septembre/ Octobre	ICH Q9: quelques considérations sur l'évaluation de la qualité du médicament	P. Lefevre	ICH Q9: some consideration on medicinal products quality assessment	Vol 18 (5) p 457-459
2008	*5	Septembre/ Octobre	Gestion du risque qualité et inspection	D. Debourges , F. Bruneaux	Quality risk management and inspection	Vol 18 (5) p 461-465
2008	*5	Septembre/ Octobre	Analyse de risque: outil de programmation pour les laboratoires nationaux de contrôle	D. Chauvey	Risk analysis: a planning tool for the national control laboratories	Vol 18 (5) p 467-473
2008	*5	Septembre/ Octobre	Comment les industriels mettent-ils en place ICH Q9 ?	I. Sykes	How is ICH Q9 implemented in the industry?	Vol 18 (5) p 475-483
2008	*5	Septembre/ Octobre	Communiquer pour partager la culture du risque	A. Clerc de Marco	Sharing the culture of risk through communication	Vol 18 (5) p 485-488
2008	*5	Septembre/ Octobre	Synthèse	T. Bourquin	Synthesis	Vol 18 (5) p 489-495
2008	*5	Septembre/ Octobre	Résumés	S. Bergamin , A.-M. de Jonge , M. Holmes , D. Mangeot , F. Zinger	Abstracts	Vol 18 (5) p 497-500
2008	*4	Juillet/Août	Qualification des fours et tunnels de stérilisation et depyrogénéation	P. Michel , P. Bourdon O. Doizon , M. Formet , J.-M. Garcia , D. Husson , F. Pasquier , A. Petry , G. Tourette	Sterilization and depyrogenation ovens and tunnels qualification	Vol 18 (4) p 295-332

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES DE 2000 À 2009  
INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES FROM 2000 TO 2009

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2008	*4	Juillet/Août	Cosmétiques - Bonnes pratiques de fabrication - Lignes directrices relatives aux BPF : la norme ISO 22716:2007. Questions et réponses	L. Coiffard , A. Fischer , P. Gidoïn , F. Hamon , A. Kouznetzoff	Cosmetics - Good manufacturing practices - Guideline on GMP : the ISO 22716:2007 standard. Questions and answers	Vol 18 (4) p 333-346
2008	*3	Mai/Juin	Impuretés des drogues végétales, préparations à base de drogues végétales et médicaments à base de plantes IV. Métaux lourds (toxiques)	D. Guédon , M. Brum , J.M. Seigneuret , D. Bizet , S. Bizot , E. Bourny , P.A. Compagnon , H. Kergosien , L.G. Quintelas , J. Respaud , O. Saperas , K. Taoubi , P. Urizzi	Impurities in herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products, IV. Heavy (toxic) metals	Vol 18 (3) p 231-258
2008	*3	Mai/Juin	La veille réglementaire dans l'industrie pharmaceutique	C. Ouicher	The regulatory intelligence in the pharmaceutical industry	Vol 18 (3) p 259-268
2008	*3	Mai/Juin	Les excipients, un sujet brûlant	P. Rafidison	Excipients: hot topics	Vol 18 (3) p 269-273
2008	*3	Mai/Juin	Etudes in vito/in vivo de l'amélioration du taux de dissolution et de l'effet anti-inflammatoire du meloxicam à l'aide de la technique de précipitation par les solvants	M.A. Hassan	In vitro/in vivo studies on the improvement of the dissolution rate and anti-inflammatory effect of meloxicam using solvent deposition technique	Vol 18 (3) p 275-284
2008	*3	Mai/Juin	Contrôle qualité des impuretés dans la matière première active fluconazole par CLHP/UV	H. Bourichi , Y. Brik , E. Essassi , A. Bouklouze , Y. Cherrah	Quality control of impurities in fluconazole active raw material by HPLC/UV	Vol 18 (3) p 285-291
2008	*2	Mars/Avril	Impuretés des drogues végétales, préparations à base de drogues végétales et médicaments à base de plantes III. Résidus de pesticides	D. Guédon , M. Brum , O. Saperas , L.G. Quitelas , D. Bizet , S. Bizot , E. Bourny , P.A. Compagnon , H. Kergosien , J. Respaud , J.M. Seigneuret , K. Taoubi , P. Urizzi	Impurities in herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products, III. Pesticides residues	Vol 18 (2) p 111-136
2008	*2	Mars/Avril	Etude des circuits et des installations d'air comprimé : contaminants et méthodes de traitement	J. Declerck , E. Levacher , R. Boudjenah , F. Caire-Maurisier , F. Gabard , N. Graber , P. Lancial , Y. Loquet , Y. Mialon , A. Michaut , O. Preaud , A.C. Richou	Compressed air circuits and installations study: contaminants and processing method	Vol 18 (2) p 137-154
2008	*2	Mars/Avril	Distribution des médicaments en Europe	O. Goya , F. Adam , A. Ba , A. Barrandon , B. Chaumet , J.C. Cotrel , J.F. Fusco , C. Lajo , G. Lava , J. Lorenzi , T. Murzi , F. Paoli , J.Y. Videau	Drug distribution in Europe	Vol 18 (2) p 155-218
2008	*1	Janvier/Fevrier	Processus de maintenance dans l'industrie pharmaceutique	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris	Maintenance process in the pharmaceutical industry	Vol 18 (1) p 3-45
2008	*1	Janvier/Fevrier	Annexe 1 Methodologie de description et de cartographie détaillée des processus		Appendix 1 Process description and detailed mapping methodology	Vol 18 (1) p 46-53
2008	*1	Janvier/Fevrier	Annexe 2 Bibliographie et normes		Appendix 2 Bibliography and standards	Vol 18 (1) p 54-57
2008	*1	Janvier/Fevrier	Annexe 3 Fiches descriptives Fiche 1 - L'AMDEC Fiche 2 - Les 5S Fiche 3 - Diagramme de Gantt Fiche 4 - Diagramme Ishikawa ou diagramme causes/effet Fiche 5 - Les normes ISO 9000 Fiche 6 - Le Kaïsen Fiche 7 - La loi de Pareto , méthode ABC Fiche 8 - Le poka-yoké Fiche 9 - Le QQOCCP Fiche 10 - La méthode SMED Fiche 11 - SPC, la capacité du procédé Fiche 11 - SPC, les cartes de contrôle Fiche 12 - TPM (Total Productive maintenance) Fiche 13 - HAZOP Fiche 14 - MAXER Fiche 15 - La GMAO	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris	Appendix 3 Descriptive cards Card 1 - AMDEC Card 2 - The 5S Card 3 - Gantt's diagram Card 4 - Ishikawa's diagram or causes/effects diagram Card 5 - ISO 9000 standards Card 6 - The Kaïsen Card 7 - Pareto's law, ABC method Card 8 - Poka-Yoke Card 9 - WWWWHWH Card 10 - SMED method Card 11 - SPC, the process capability Card 11 - SPC, the control cards Card 12 - TPM (Total Productive Maintenance) Card 13 - HAZOP Card 14 - MAXER Card 15 - CAMM	Vol 18 (1) p 58-89
2008	*1	Janvier/Fevrier	Annexe 4 Maîtrise des projets		Appendix 4 Project control	Vol 18 (1) p 90-98
2008	*1	Janvier/Fevrier	Annexe 5 Diagnostic de la fonction maintenance		Appendix 5 Maintenance function diagnosis	Vol 18 (1) p 99-102
2008	*1	Janvier/Fevrier	Annexe 6 Présentation générale de la méthode HACCP		Appendix 6 HACCP method general presentation	Vol 18 (1) p 103-105
2008	*1	Janvier/Fevrier	Annexe 7 Evaluation BPF prestataire		Appendix 7 Service providers evaluation on GMPs	Vol 18 (1) p 106

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
<b>2007</b>						
2007	*6	Novembre/ Décembre	Assurance de la stérilité	D. Weill , J.-F. Biron , S. Aguillon , M. Formet , M.-D. Ibarra , S. Kasperowicz , G. Le Pallec , F. Lucas , M.-L. Poulain	Sterility assurance	Vol 17 (6) p 375-410
2007	*6	Novembre/ Décembre	pH I. Bonnes pratiques de mesure du pH	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , M. Vandenhende	pH I. pH measurement good practices	Vol 17 (6) p 411-442
<b>2007</b>	<b>*5</b>	<b>Septembre/ Octobre</b>	<b>39è Congrès International SFSTP Matières premières à usage pharmaceutique Qualité, sécurité et couts : le grand défi</b>	<b>Modérateur/Chairman : C. Taureau</b>	<b>39th SFSTP International Congress Pharmaceutical raw materials Quality, safety and cost : the great challenge</b>	
2007	*5	Septembre/ Octobre	Présentation du thème	C. Taureau	Presentation of the theme	Vol 17 (5) p 267-268
2007	*5	Septembre/ Octobre	Cartographie du marché mondial des matières premières à usage pharmaceutique	F. Thomas	Cartography of the pharmaceutical raw materials global market	Vol 17 (5) p 269-279
2007	*5	Septembre/ Octobre	L'Inde, une nouvelle puissance dans les matières premières pharmaceutiques	S. Baukhandi	India, a new force in the pharmaceutical raw material	Vol 17 (5) p 281-284
2007	*5	Septembre/ Octobre	Matières premières à usage pharmaceutique. Etat des lieux réglementaire	F. Philippon , L. Viornerly	Pharmaceutical raw materials; Regulatory update	Vol 17 (5) p 285-291
2007	*5	Septembre/ Octobre	Le réglementaire chimique REACH. Ce qui s'applique à l'industrie pharmaceutique	C. Becker	The REACH regulation for chemicals. What's applicable to the pharmaceutical industry	Vol 17 (5) p 293-296
2007	*5	Septembre/ Octobre	Spécificités des matières premières d'origine biologiques	T. Schäffer	Specificities of biotechnological products	Vol 17 (5) p 297-309
2007	*5	Septembre/ Octobre	Les audits tiers	T. Buggy	Third party audits	Vol 17 (5) p 311-322
2007	*5	Septembre/ Octobre	Audits partagés des fournisseurs d'excipient	E. Ruppert	Shared audit of excipients suppliers	Vol 17 (5) p 323-326
2007	*5	Septembre/ Octobre	Bilan de l'inspection française	F. Bruneaux , G. Renaud	Assessment from the French inspectorate	Vol 17 (5) p 327-340
2007	*5	Septembre/ Octobre	Quel futur pour les produits anciens ?	A. Sawaya	What future do older products have ?	Vol 17 (5) p 351-354
2007	*5	Septembre/ Octobre	Actualités technico-réglementaires de la DEQM	C. Pouget	EDQM technical and regulatory updates	Vol 17 (5) p 355-361
2007	*5	Septembre/ Octobre	Système de management de la qualité : ICH Q10	J. Morenas	ICH Q10 : a quality management system	Vol 17 (5) p 363-368
2007	*5	Septembre/ Octobre	Synthèse et allocution de clôture	R. Bouzinac	Synthesis and closing adress	Vol 17 (5) p 369-372
2007	*4	Juillet/Août	Impureté des drogues végétales, préparations à base de drogues végétales et médicaments à base de plantes I. Contamination microbienne	D. Guédon , M. Brum , D. Bizet , S. Bizot , E. Bourny , P.-A. Compagnon , H. Kergozien , L.-G. Quintelas , J. Respaud , O. Saperas , J.-M. Seigneuret , K. Taoubi , P. Urizzi	Impurities in herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products I. Microbial contamination	Vol 17 (4) p 183-208
2007	*4	Juillet/Août	Impureté des drogues végétales, préparations à base de drogues végétales et médicaments à base de plantes II. Mycotoxines	D. Guédon , M. Brum , K. Taoubi , D. Bizet , S. Bizot , E. Bourny , P.-A. Compagnon , H. Kergozien , L.-G. Quintelas , J. Respaud , O. Saperas , J.-M. Seigneuret ,P. Urizzi	Impurities in herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products II. Mycotoxins	Vol 17 (4) p 209-225

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2007	*4	Juillet/Août	Mise en application de l'annexe 13 des BPF européennes de juillet 2003	S. Hösch-Congia , P. André , S. Bardot , P. Bessac , C. Deschamps , A. Fontaine , D. Gicquel , A.-M. Rieu , B. de Saint-Seine	European GMP Annex 13 implementation: what's new	Vol 17 (4) p 227-246
2007	*4	Juillet/Août	PAT : aspects réglementaires	C. Graffner	Regulation for Process Analytical Technology	Vol 17 (4) p 247-252
2007	*3	Mai/Juin	Interaction contenant-contenu I. Réglementation	A. Laschi , N. Senhal , A. Alarcon , B. Barcelo , F. Caire-Maurisier , M. Delaire , M. Feuilloley , S. Genot , C. Lacaze , L. Pisarik , C. Smati	Container-content interaction I. Regulation	Vol 17 (3) p 131-141
2007	*3	Mai/Juin	Interaction contenant-contenu II. Méthodologie	A. Laschi , N. Senhal , A. Alarcon , B. Barcelo , F. Caire-Maurisier , M. Delaire , M. Feuilloley , S. Genot , C. Lacaze , L. Pisarik , C. Smati	Container-content interaction II. Methodology	Vol 17 (3) p 142-160
<b>2007</b>	<b>*3</b>	<b>Mai/Juin</b>	<b>Process Analytical Technology Colloque CPE Lyon, 25-26 avril 2007</b>		<b>Process Analytical Technology CPE Symposium Lyon, 25-26 april 2007</b>	
2007	*3	Mai/Juin	Les relations PAT-Quality by Design (résumé français)	A.M. Tivert	The PAT concept in relation to Quality by Design. A European initiative/ EUFEPS	Vol 17 (3) p 163-165
2007	*3	Mai/Juin	Stratégie d'implantation d'un système PAT dans un processus de production pharmaceutique (résumé français)	T.R.M De Beer , W.R.G Baeyens , C. Vervaet , J.P. Remon	A strategy to implement a PAT system in pharmaceutical production processes A case study: freeze-drying	Vol 17 (3) p 167-169
2007	*3	Mai/Juin	La spectroscopie Raman dans le contrôle des procédés pharmaceutiques et chimiques (résumé français)	B. Lenain , H. Lucas , C. Uerpmann , K.L. Davis , M.A. Ehly , M.S. Kemper , I.R. Lewis	Raman spectroscopy for process control in chemical and pharmaceutical manufacturing	Vol 17 (3) p 171-174
2007	*3	Mai/Juin	Promotion de procédés pour l'application de techniques d'imagerie chimique (résumé français)	M. Ulmschneider	Promoting process understanding application of chemical imaging techniques	Vol 17 (3) p 175-176
2007	*3	Mai/Juin	Lecture du projet PAT de la FDA par une société spécialisée dans la caractérisation des particules (résumé français)	M. Terray	FDA's PAT project reading by a company specialized in particle characterization	Vol 17 (3) p 177-179
2007	*2	Mars/Avril	Transfert des méthodes biologiques	B. Ramond , A. Gaillandre , N. Gibelin , C. Michalski , P. Nabet , C. Niewiaski , D. Poirault , H. Rigal	Biological methods transfer	Vol 17 (2) p 67-87
2007	*2	Mars/Avril	Etudes de dégradation forcée au cours du développement pharmaceutique	C. Ellie , D. Breton , C. Brezillon , D. Buret , M. Camarade , F. Castel , S. Cosledan , J. Coupe , N. Crespo , A. Duguet , A. Laschi , S. Laviron , I. Menier , V. Mennweg , V. Nollet , V. Zanzi	Forced degradation studies during pharmaceutical development	Vol 17 (2) p 89-99
2007	*2	Mars/Avril	Démarche de validation de l'intégrité des systèmes de fermeture des flacons	O. Chancel , L. Pisarik	Rational for the validation of container closure systems	Vol 17 (2) p 101-110
2007	*2	Mars/Avril	La stérilisation des médicaments par les rayonnements ionisants est elle détectable ?	B. Tilquin , S. Talbi , A. Maquille , A. Chamayou , J. Raffi , M. Baron	Is sterilization by ionizing radiation detectable?	Vol 17 (2) p 111-121
2007	*1	Janvier/ Février	Etudes de stabilité des cosmétiques et des compléments alimentaires	N. Amalric , A.L. Camara , L. Chanseau , L. Coiffard , N. Cosson , C. Degude , A. Gay-Roux , V. Muguet	Cosmetic and nutritional complements stability studies	Vol 17 (1) p 3-14
2007	*1	Janvier/ Février	Adaptation du module 3 partie " Qualité" du CTD à des médicaments particuliers IV. Produits de thérapie cellulaire	W. Dolle , J.Y. Pabst , A. Winzenrieth	CTD module 3 "Quality" part adaptation to particular medicines IV. Cell therapy products	Vol 17 (1) p 15-29
2007	*1	Janvier/ Février	Adaptation du module 3 partie " Qualité" du CTD à des médicaments particuliers V. Produits recombinants	W. Dolle , J.Y. Pabst , A. Winzenrieth	CTD module 3 "Quality" part adaptation to particular medicines V. Recombinant products	Vol 17 (1) p 31-48

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES

Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2007	*1	Janvier/ Fevrier	Caractérisation de différentes formes cristallines du fluconazole	H. Bourichi , Y. Brik , E. Essassi , A. Bouklouze , Y. Cherrah	Solid-state characterization of fluconazole	Vol 17 (1) p 49-57
<b>2006</b>						
2006	*6	Novembre/ Décembre	Distribution des échantillons, de la littérature et des éléments promotionnels	N. Bouvard , M. Cahn , O. Chauvet , M. Follet , R. Lachat , A. Laurent , G. Menin , F. Munoz	Samples, litterature and promotional materials distribution	Vol 16 (6) p 415-430
2006	*6	Novembre/ Décembre	Adaptation du module 3 partie " Qualité" du CTD à des médicaments particuliers I. Introduction générale	W. Dolle , J.Y. Pabst , A. Winzenrieth	CTD module 3 "Quality" part adaptation to particular medicines I. General introduction	Vol 16 (6) p 431-436
2006	*6	Novembre/ Décembre	Adaptation du module 3 partie " Qualité" du CTD à des médicaments particuliers II. Vaccins	W. Dolle , J.Y. Pabst , A. Winzenrieth	CTD module 3 "Quality" part adaptation to particular medicines II. Vaccines	Vol 16 (6) p 437-448
2006	*6	Novembre/ Décembre	Adaptation du module 3 partie " Qualité" du CTD à des médicaments particuliers I. Produits de thérapie génique	W. Dolle , J.Y. Pabst , A. Winzenrieth	CTD module 3 "Quality" part adaptation to particular medicines III. Gene therapy products	Vol 16 (6) p 449-448
<b>2006</b>	<b>*5</b>	<b>Septembre/ Octobre</b>	<b>38è Séminaire International SFSTP. Inspections et audits Clés de réussite et perspectives de progrès</b>	<b>Modérateurs/Chairmen : A. Euzen , A.-M. Rime, N. Warde</b>	<b>38th SFSTP International Seminar. Inspections and audits Success factors and improvement prospects</b>	
2006	*5	Septembre/ Octobre	Vision stratégique d'une société multisite multi-inspectée	Y. Cardot	Strategic vision of a multisite multi-inspected pharmaceutical company	Vol 16 (5) p 309-319
2006	*5	Septembre/ Octobre	Certification ISO : quelle valeur ajoutée pour un laboratoire pharmaceutique ?	D. Fourmont , J. Lanet	Potential added value of the ISO certification for a pharmaceutical company?	Vol 16 (5) p 321-325
2006	*5	Septembre/ Octobre	Harmonisation internationale des référentiels et inspections : mythe ou réalité ?	J. Morénas	International harmonization of guidelines and inspections: myth or reality?	Vol 16 (5) p 327-330
2006	*5	Septembre/ Octobre	Exemple d'application des BPF européennes pour les principes actifs et les excipients à risque	J. Valls	Implementation of European GMPs for API and risk excipients	Vol 16 (5) p 331-336
2006	*5	Septembre/ Octobre	Objectifs et limites des audits fournisseurs	A. Billet	Suppliers audits: objectives and limits	Vol 16 (5) p 337-343
2006	*5	Septembre/ Octobre	Peut-on sous traiter ou partager les audits fournisseurs ? Etat des réflexions en Europe	L. Viornerly	Sharing or outsourcing suppliers audits? Europe's latest considerations	Vol 16 (5) p 345-348
2006	*5	Septembre/ Octobre	Peu-on sous traiter ou partager les audits fournisseurs ? Proposition de démarche	J.-F. Biron	Sharing or outsourcing suppliers audits ? A proposal	Vol 16 (5) p 349-352
2006	*5	Septembre/ Octobre	Outils pratiques pour réussir une inspection	V. Faivre-Pierret	Practical tool for a successful inspection	Vol 16 (5) p 353-359
2006	*5	Septembre/ Octobre	Formation et communication : facteurs de réussite pour les inspections	P. Boinet	Training and communication factors of success for the inspections	Vol 16 (5) p 361-368
2006	*5	Septembre/ Octobre	Spécificités d'un processus d'agrément FDA pour un fabricant	D. Beltran	Specificities of the FDA certification process for a manufacturer	Vol 16 (5) p 369-373
2006	*5	Septembre/ Octobre	Comment auditer distributeurs et transporteurs ?	A. Félix-Picault	How to audit distributors and transport companies?	Vol 16 (5) p 375-382
2006	*5	Septembre/ Octobre	Audits de sites "agrées" en pays tiers	J.-D. Mallet	Audits of the third countries "approved" sites	Vol 16 (5) p 383-395
2006	*5	Septembre/ Octobre	Gestion du risque et audit/inspection : expérience industrielle	C. Taureau	Risk management and audit/ inspection: industrial experience	Vol 16 (5) p 397-401
2006	*5	Septembre/ Octobre	Vision européenne des inspections et audits	F. Sauer	European vision of inspections and audits	Vol 16 (5) p 403-410



INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2006	*4	Juillet/Août	Mise en application des bonnes pratiques de fabrication pour les producteurs de principes actifs pharmaceutiques	C. Labille , A. Wauquier , M. Boulade , S. Gallet , V. Gout , J.P. Guidot , F. Orsoni , P. Viguier , P. Vilatte	Implementation of good manufacturing practices for active pharmaceutical ingredients manufacturers	Vol 16 (4) p 231-256
2006	*4	Juillet/Août	Micropipettes Partie II. Procédure de confirmation métrologique	D. Louvel , M.C. Bonnenfant , M.D. Blanchin , C. Barbier , X. Chavatte , C. Droguet , A. Dumoutier , R. Dybiak , A. Goutard , C. Imbernon , C. Lebranchu , M. Vandenhende	Micropipettes Part II. Procedure for metrological confirmation	Vol 16 (4) p 257-288
2006	*4	Juillet/Août	Détermination de la pureté des lots de référence	S. Horvath	Determination of the purity of reference batches	Vol 16 (4) p 289-298
2006	*3	Mai/Juin	Micropipettes Partie I. Bonnes pratiques de pipetage	D. Louvel , M.C. Bonnenfant , M.D. Blanchin , C. Barbier , X. Chavatte , C. Droguet , A. Dumoutier , R. Dybiak , A. Goutard , C. Imbernon , C. Lebranchu , M. Vandenhende	Micropipettes Part I. Good pipetting practices	Vol 16 (3) p 175-192
2006	*3	Mai/Juin	Méthodes de prélèvement et méthodes analytiques pour le contrôle et/ou la validation du nettoyage	F. Laban , M. Bousquet-Budu , J. Albadine , M. Barbu , M.N. Bonvarlet , M. Collard , C. Goncalves , A. Leclerc , G. Lemeland , F. Morvan , M.H. Oursel , M. Perreau , M. Viguier-Freeman	Sampling and analytical methods for the control and/or validation of cleaning	Vol 16 (3) p 193-217
2006	*2	Mars/Avril	Validation des procédures analytiques quantitatives: harmonisation des démarches Partie III. Exemples d'application	P. Hubert , J.J. Nguyen-Huu , B. Boulanger , E. Chapuzet , N. Cohen , P.A. Compagnon , W. Dewé , M. Feinberg , M. Laurentie , N. Mercier , G. Muzard , L. Valat	Quantitative analytical procedures: harmonization of the approaches Part III - Examples of application	Vol 16 (2) p 87-121
2006	*2	Mars/Avril	Mise en application de la procédure sur les variations mineures (type I)	V. Davoust , I. Bardot , V. Bitsch , M. Bruguière , C. Carles , N. Fourcroy , C. Joly , A. Le Breton , E. Rouvet	Implementing the procedure on minor variation (Type I)	Vol 16 (2) p 123-158
2006	*2	Mars/Avril	Stress et mémoire des poudres pharmaceutiques: utilisation de la résonance paramagnétique électronique pour quantifier l'énergie absorbée lors de traitements physiques de divers excipients glucidiques	M. Baron , A. Chamayou , J. Raffi , C. Muhle	Stress and memory of pharmaceutical powders: use of electron spin resonance to quantify the energy absorbed under physical treatments by some carbohydrate excipients	Vol 16 (2) p 159-158
2006	*1	Janvier/ Février	Quand la pesée minimale prend des proportions énormes	D. Louvel , M.C. Bonnenfant , M.D. Blanchin , C. Droguet , R. Dybiak , A. Goutard , C. Imbernon , C. Lebranchu , A.S. Roger	When minimum weight is of major importance	Vol 16 (1) p 3-16
2006	*1	Janvier/ Février	Gestion des réclamations pharmaceutiques	P. Jeantet , R. Michaut , V. Fontana , S. Bourne , B. Laroussinie , S. Veille	The management of complaints on drug products	Vol 16 (1) p 17-29
2006	*1	Janvier/ Février	Validation des procédures analytiques quantitatives: Harmonisation des démarches Partie II - Statistiques	P. Hubert , J.J. Nguyen-Huu , B. Boulanger , E. Chapuzet , N. Cohen , P.A. Compagnon , W. Dewé , M. Feinberg , M. Laurentie , N. Mercier , G. Muzard , L. Valat	Quantitative analytical procedures: harmonization of the approaches Part II - Statistics	Vol 16 (1) p 30-60
2006	*1	Janvier/ Février	Les gaz propulseurs : HFC (hydrofluorocarbones) alternatives aux CFC (chlorofluorocarbones) pour les préparations pharmaceutiques pressurisées	J. Declerck , F. Caire-Maurisier , P. Genot , P. Lancial , E. Levacher , A. Michaut , G. Scheiber , S. Tardivet	Propellant gases: HFCs (hydrofluorocarbons) as alternatives to CFCs (chlorofluorocarbons) for pressurised pharmaceutical preparations	Vol 16 (1) p 61-72
<b>2005</b>						
<b>2005</b>	<b>*6</b>	<b>Novembre/ Décembre</b>	<b>37è Séminaire International SFSTP Médicament : excellence industrielle et optimisation des coûts</b>	<b>Modérateur/Chairman : G. Scheiber</b>	<b>37th SFSTP International Seminar Drug manufacturing excellence and cost optimisation</b>	
2005	*6	Novembre/ Décembre	Présentation du thème	G. Scheiber	Subject presentation	Vol 15 (6) p 439
2005	*6	Novembre/ Décembre	Industrie pharmaceutique et économie mondiale	F. Thomas	Pharmaceutical industry in a global environment	Vol 15 (6) p 440

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2005	*6	Novembre/ Décembre	Structure des coûts industriels : leviers d'action	J.P Authier , A Diaz , F. Dingeon	Industrial costs structure: action levers	Vol 15 (6) p 441-448
2005	*6	Novembre/ Décembre	Optimiser les coûts par la planification	R. Colin	How to optimize production costs through a planning system	Vol 15 (6) p 449-451
2005	*6	Novembre/ Décembre	Total Productive Management (TPM) : mise en place d'un outil de pilotage de la performance	C. Decollonge	Total Productive Management (TPM): implementing a pilot tool for the monitoring of performance	Vol 15 (6) p 452-456
2005	*6	Novembre/ Décembre	Vers l'excellence qualité au travers de Six Sigma	P. Duprat , J.L. Marié	Towards entitlement quality through Six Sigma	Vol 15 (6) p 457-465
2005	*6	Novembre/ Décembre	Application du Six Sigma dans un laboratoire d'analyses	A. Hays	Application of the Six Sigma method in an analysis laboratory	Vol 15 (6) p 466-474
2005	*6	Novembre/ Décembre	Les entreprises du médicament dans le monde et en France	P. Le Sourd	Pharmaceutical companies in the world and in France	Vol 15 (6) p 475-479
2005	*6	Novembre/ Décembre	Renforcer la coopération et promouvoir le développement. Exposé sur les relations entre l'industrie pharmaceutique chinoise et l'Union européenne	J. Zhang	Strengthening cooperation and promoting development, A discussion of the relationship between the pharmaceutical industries of China and the European Union	Vol 15 (6) p 480-487
2005	*6	Novembre/ Décembre	Gestion de projet : outil d'optimisation des coûts	E. Drapé	Project management: a cost optimisation tool	Vol 15 (6) p 488
2005	*6	Novembre/ Décembre	Les bonnes pratiques de fabrication, une histoire sans fin ?	V. Letondal	Good manufacturing practices, a never-ending story?	Vol 15 (6) p 489-496
2005	*6	Novembre/ Décembre	Concilier les objectifs marketing et production	G. Davin	Conciliate marketing and production goals	Vol 15 (6) p 497-499
2005	*6	Novembre/ Décembre	Transposition industrielle, une étape clef	M. Pautrat	Scale-up, a key step	Vol 15 (6) p 500-503
2005	*6	Novembre/ Décembre	Stratégie réglementaire : une aide à l'anticipation dans le processus	B. Buquoy	Regulatory strategy: a help into process anticipation	Vol 15 (6) p 504-508
2005	*6	Novembre/ Décembre	Maintenance du dossier réglementaire et coûts	C. Laloye-Demerens	Regulatory dossier: maintenance and costs	Vol 15 (6) p 509-512
2005	*6	Novembre/ Décembre	Les hommes : fondement des valeurs de l'entreprise	M. Ducray	Men and women: foundation of a corporate value	Vol 15 (6) p 513-517
2005	*6	Novembre/ Décembre	L'Afssaps, partenaire dans la gestion des changements	A. Sawaya	The French Agency of Health Products (Afssaps) as a partner in the management of variations	Vol 15 (6) p 518-522
2005	*5	Septembre/ Octobre	Article en français publié dans STP Pharma Pratiques Vol 12 (6) novembre-décembre 2002	B. Ramond , A. Galliandre , N. Gibelin , N. Maignan , C. Michalski , P. Nabet , C. Niewiaski , D. Poirault , B. Poirier , H. Rigal	Guideline for the validation of biological assay methods	Vol 15 (5) p 364-383
2005	*5	Septembre/ Octobre	La revue qualité produit : l'assurance d'un futur maîtrisé	F. Foltz , C. Chambre , N. Daily , E. Froment , P. Jeantet , M. Maire , C. Nore , A.M. Rime , A. Russier , M. Varnaek	Annual Product Review: the future under control	Vol 15 (5) p 384-395
2005	*5	Septembre/ Octobre	L'établissement d'un référentiel pour l'audit des sous traitants analytiques	A. Hays , J.C. Hidier , N. Amatric , L. Ardouin , V. Coquery , C. Pilven , B. Rio , F. Schoeffter	Elaboration of a reference document for the quality audit of analytical subcontractor	Vol 15 (5) p 396-428
2005	*4	Juillet/Août	Procédure pour la gestion d'instruments volumétriques	D. Louvel , S. Aucher , M.C. Bonenfant , M.D. Blanchin , C. Droguet , R. Dybiak , A. Goutard , C. Imbernon , P. Laux , C. Lebranchu , A.S. Roger , C. Sepulchre	Procedure for the management of volumetric instruments	Vol 15 (4) p 271-294

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2005	*4	Juillet/Août	Existe-t-il un guide universel pour la validation des méthodes d'analyse ?	J.M. Roussel	Does a universal guideline for the validation of assay method exist?	Vol 15 (4) p 295-313
2005	*4	Juillet/Août	Le principe actif, fondement de la stabilité du médicament	D. Giron	The active substance as a basis for the stability of drug product	Vol 15 (4) p 314-336
2005	*4	Juillet/Août	Stabilité des principes actifs et produits formulés, aspects réglementaires	H. de Jong	Stability of active substances and formulated products, regulatory aspects	Vol 15 (4) p 337-341
2005	*4	Juillet/Août	Méthodes récentes d'étude de stabilité en préformulation pharmaceutique	N. Khalef , A. Bakri	Recent methods for compatibility and stability studies in pharmaceutical preformulation	Vol 15 (4) p 342-353
2005	*3	Mai/Juin	Stratégie de recherche des solvants résiduels	M. Adamczyk , F. Cilici , M.P. Clerc , J. Coupe , N. Crespo , C. Degude , C. Monier , C. Pexoto , S. Tonelotto , J. Desroches , C. Fontaine	Research strategy for residual solvents	Vol 15 (3) p 183-194
2005	*3	Mai/Juin	Mise en place d'un cahier des charges pour l'air comprimé à usage pharmaceutique	R. Boudjenah , F. Caire-Maurisier , P. Lancial , E. Levacher , A. Michaut , G. Scheiber , S. Tardivet	Setting up of specification sheets for a pharmaceutical compound: compressed air	Vol 15 (3) p 195-212
2005	*3	Mai/Juin	Etude du comportement en dissolution de différents comprimés génériques de Glibenclamide comparativement au produit princeps	A. Ba , M. Bauer , H. Hamdani , N. de la Torre , J.Y. Videau , O. Yameogo	Comparative behavioural study in dissolution of various generic Glibenclamide generic tablets with princeps drugs	Vol 15 (3) p 213-231
2005	*3	Mai/Juin	Stabilité des substances actives et des produits formulés. Sur la stabilité des substances actives et des formulations	M. Bauer	Stability of drug substances and drug products. Considerations on the stability of drug substances and formulation in the pharmaceutical industry domain	Vol 15 (3) p 232-246
2005	*3	Mai/Juin	Systèmes auto-émulsionnables et émulsions sèches	V. Jannin , O. Chambin	Self emulsifying drug delivery system	Vol 15 (3) p 247-254
2005	*3	Mai/Juin	Stratégie de la formulation et de la pré-formulation des formes semi-solides (gels, crèmes) : apport de la rhéologie	S. Girod , F. Rodriguez, J.L. Grossiord	Formulation strategy for semi-solid forms (ointments, creams) : contribution of rheology	Vol 15 (3) p 255-262
2005	*2	Mars/Avril	De l'échantillon du lot à la prise d'essai	C. Bernard , N. Thanguy , M. Bouchet , J.L. Janicot , C. Jollivet , G. Le Pallec , C. Niewiaski , D. Thirouin	From batch sample to test sample	Vol 15 (2) p 95-119
2005	*2	Mars/Avril	Adéquation besoin/moyen en métrologie	P. Bonin , J.P. Bard , P. Hullot , M. Laville , M.P. Lemontagnier , B. Ribon	Balance between need and means in metrology	Vol 15 (2) p 120-147
2005	*2	Mars/Avril	Le contrôle de qualité en unité centralisée de reconstitution des cytotoxiques : mythe ou réalité	L. Havard , B. Bonan , J.M. Huen , Y. Roche , P. Prognon	Quality control in centralized cytotoxic reconstitution unit: dream or reality?	Vol 15 (2) p 148-160
2005	*2	Mars/Avril	Amélioration continue de la qualité : exemple d'un cas pratique hospitalier dans une unité de reconstitution centralisée de cytotoxiques	S. Chhun , S. Poullain , E. Cauchetier , J.L. Pons , J.M. Descoutures	Continuous improvement of a quality system: example of a hospital practice in a centralised cytotoxic preparation unit	Vol 15 (2) p 161-176
2005	*1	Janvier/ Février	Guide de rédaction et de gestion du CEP	V. Labbé-Drouin , S. Coutant , M.C. Dupont-Cayron , A. Durand-Guinot , B. Sens-Salis	Guideline for the drafting and management of certificates of suitability (CEP)	Vol 15 (1) p 3-21
2005	*1	Janvier/ Février	Bonnes pratiques de conception, d'installation et de maintenance des réseaux de distribution de gaz	J. Declerck , M. Bedouel , F. Caire-Maurisier , P. Dupont , N. Gaber , E. Levacher , A. Michaut , G. Scheiber , S. Tardivet	Good design, installation and maintenance practices for gas distribution networks	Vol 15 (1) p 22-27
2005	*1	Janvier/ Février	Méthodes de prélèvement et méthodes analytiques pour le contrôle et/ou la validation du nettoyage (1)	M. Bousquet-Bedu , F. Laban , J. Albadine , M. Barbu , M.N. Bonvarlet , M. Collard , C. Goncalves , A. Leclerc , G. Lemeland , F. Morvan , M.H. Oursel , M. Perreau , M. Viguier-Freeman	Sampling and analytical methods for the control and/or validation of cleaning	Vol 15 (1) p 28-52

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2005	*1	Janvier/ Fevrier	Polymorphisme dans les procédés de cristallisation en solution	S. Veessler, F. Puel, G. Fevotte	Polymorphism in processes of crystallization in solution	Vol 15 (1) p 53-84
<b>2004</b>						
2004	*6	Novembre/ Décembre	Gestions des anomalies	C. Kalita, M. Branciu, E. Burel, A. Delpouve, B. Gerardy, V. Goldfain, D. Guillebert, F. Martinet, J.L. Salesse, Y. Toussaint	Management of anomalies	Vol 14 (6) p 519-537
2004	*6	Novembre/ Décembre	Guide à l'expression des besoins lors de l'achat d'articles de conditionnement	P. Marotel, A. Alarcon, J. Bardon, T. Carlesimo, F. Devron-Balas, H. Majiron, P. Sebert, P. Uzureau	Requirement specification guidelines for packaging material purchasing	Vol 14 (6) p 538-547
2004	*6	Novembre/ Décembre	Qualification de performance d'un réseau d'azote industriel à usage pharmaceutique	F. Caire-Maurisier, A.M. Caire-Maurisier, A.C. Mendes-Oustric, J. Dehez, D. Fontaine, M.B. Vauxion, P. Clair, M. Bedouel, J.C. Courtoison, J. Declerck, N. Gaber, P. launcial, E. Levacher, A. Michaut, L. Prost, G. Scheibert, S. Tardivet, P. Teulie	Performance qualification of industrial nitrogen piping for pharmaceutical use	Vol 14 (6) p 548-556
2004	*6	Novembre/ Décembre	Initiation des essais cliniques en Europe au regard de la directive 2001/20/CE : exemple de l'Allemagne et de la France	J.Y. Pabst, D. Girard, G. Thormann	Initiation of clinical trials in Europe with regard to directive 2001/20/CE: example of Germany and France	Vol 14 (6) p 557-576
<b>2004</b>	<b>*5</b>	<b>Septembre/ Octobre</b>	<b>36è Séminaire International SFSTP Traçabilité et sécurité du médicament : des contraintes aux bénéfices</b>	<b>Modérateur/Moderator : V. Letondal</b>	<b>36th SFSTP International Seminar traceability and drug safety: from obligation to benefits</b>	
2004	*5	Septembre/ Octobre	Présentation du thème	V. Letondal	Introduction	Vol 14 (5) p 393-394
2004	*5	Septembre/ Octobre	Traçabilité à l'officine : mythe ou réalité	F. Courteille	Traceability in pharmacies: myth or reality?	Vol 14 (5) p 395-401
2004	*5	Septembre/ Octobre	Responsabilité et traçabilité	F. Bassi, P. Fallet	Responsability and traceability	Vol 14 (5) p 403-406
2004	*5	Septembre/ Octobre	La gélatine : traçabilité et sécurité des matières premières	V. Fabien-Soulé	Gelatin: traceability and safety of raw material	Vol 14 (5) p 406-411
2004	*5	Septembre/ Octobre	Etat des lieux et recommandations en distribution et transport	D. Lebel, F. Paoli	Actual state and recommendations in the field of shipment and distribution	Vol 14 (5) p 412-417
2004	*5	Septembre/ Octobre	Sécurité et traçabilité : dans les pharmacies hospitalières aussi	G. Hazebrouck	Safety and traceability do exist for our customers	Vol 14 (5) p 418-423
2004	*5	Septembre/ Octobre	Contexte international : traçabilité et sécurité d'un médicament générique d'amont en aval tout au long de la chaîne pharmaceutique	J.Y. Videau	International context: upstream and downstream traceability and security of generic drugs within the pharmaceutical chain	Vol 14 (5) p 424-431
2004	*5	Septembre/ Octobre	Les GMP du XXIème siècle : maîtrise du risque appliquée à la production de forme solide (I)	J. Trouchaud	21st Century GMP's: control of risks applied to the production of solid form (I)	Vol 14 (5) p 432-433
2004	*5	Septembre/ Octobre	Les GMP du XXIème siècle : maîtrise du risque appliquée à la production de forme solide (II)	S. Lovtrup	21st Century GMP's: control of risks applied to the production of solid form (II)	Vol 14 (5) p 434-440
2004	*5	Septembre/ Octobre	Mise en place d'une HACCP dans l'industrie agro-alimentaire	H. Hose	Implementing HACCP in the food industry	Vol 14 (5) p 441-447
2004	*5	Septembre/ Octobre	Contribution de la sécurisation du site à la sécurité du médicament	S. Bardot	How site security contributes to product safety	Vol 14 (5) p 448-455
2004	*5	Septembre/ Octobre	Gestion de crise	C. Reisinger	Crisis management	Vol 14 (5) p 456-460

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2004	*5	Septembre/ Octobre	Mise en place d'un dossier de lot électronique	R. Godley	Implementing electronic batch record	Vol 14 (5) p 461-465
2004	*5	Septembre/ Octobre	Web training : comment gérer et tracer la formation	N. Carrassi , L. Venditti	Web training: how to manage and track trainings	Vol 14 (5) p 466-469
2004	*5	Septembre/ Octobre	21 CFR Part 11, bilan et perspectives des évolutions réglementaires	J.P. Thiesset	21 CFR Part 11: update and perspectives of regulatory evolutions	Vol 14 (5) p 470-475
2004	*5	Septembre/ Octobre	Un exemple de traçabilité jusqu'au patient	D. Piotrowicz-Theizen , C. Schoeffter	An example of traceability up to the patient	Vol 14 (5) p 476-482
2004	*5	Septembre/ Octobre	Traçabilité jusqu'au patient : concept et implications au niveau industriel	J.L. Lasne	Tracing up to the patient: concept and consequences at the industrial level	Vol 14 (5) p 483-490
2004	*5	Septembre/ Octobre	L'émergence de nouvelles technologies Connaître le monde des nanosciences et ses enjeux	F. Gougeon	The emergence of new technologies The world of nanosciences - what is at stake	Vol 14 (5) p 491-494
2004	*5	Septembre/ Octobre	Solutions contre les contrefaçons et les importations parallèles	A. Foucou	Solutions against counterfeits and parallel import	Vol 14 (5) p 495-498
2004	*5	Septembre/ Octobre	Traçabilité dynamique par Internet La chaîne du froid et son contrôle	C. Kovacic , J.L. Donato	Dynamic traceability through the Internet The cold chain and cold chain control	Vol 14 (5) p 499-511
2004	*5	Septembre/ Octobre	Allocution de clôture du séminaire	R. Bouzinac	Conclusion	Vol 14 (5) p 512-514
2004	*4	Juillet/Août	Gestion de la qualité R & D & I	J. Fabrega , J. Botet	Quality management in R & D & I	Vol 14 (4) p 359-371
2004	*4	Juillet/Août	L'audit d'une installation de production et de distribution d'eau à usage pharmaceutique	M. Audouard , R. Neri	Audit of an installation for the production and distribution of water for pharmaceutical use	Vol 14 (4) p 372-379
<b>2004</b>	<b>*3</b>	<b>Mai/Juin</b>	<b>Colloque ACQME. Stabilité des produits pharmaceutiques de leur conception à leur utilisation : entre démarche réglementaire et analyse critique Paris, 19 mars 2004</b>		<b>ACQME Symposium. Stability of pharmaceuticals from design to use: between regulatory approach and critical analysis Paris, march 19th 2004</b>	
2004	*3	Mai/Juin	Polymorphisme et stabilité	M. Bauer	Polymorphism and stability	Vol 14 (3) p 281-291
2004	*3	Mai/Juin	Chiralité et stabilité	C. Suteu	Chirality and stability	Vol 14 (3) p 293-301
2004	*3	Mai/Juin	Mise au point d'une forme galénique solide Interactions principe actif-excipients	G. Damien	Development of a solid dosage form Compatibility studies on the active substance-excipient	Vol 14 (3) p 303-310
2004	*3	Mai/Juin	Aspects statistiques des études de stabilité à long terme	C. Agut	Statistical aspects of long-term stability studies	Vol 14 (3) p 311-324
2004	*3	Mai/Juin	Gestion documentaire des études de stabilité	J.L. Jouve	Electronic record management of stability studies	Vol 14 (3) p 325-329
2004	*3	Mai/Juin	Evaluation de la conformité et de la compatibilité des matériaux à usage pharmaceutique et médical	L. Larbes , N. Yagoubi	Evaluation of compliance and compatibility of materials for pharmaceutical and medical use	Vol 14 (3) p 331-338
2004	*3	Mai/Juin	Transport à température dirigée et stabilité des vaccins	O. Chauvet	Vaccine stability and controlled temperature shipment	Vol 14 (3) p 339-348
2004	*3	Mai/Juin	Nouvelles exigences des BPF européennes en matière de stabilité des produits	T. Moritz	New European GMP requirements for product stability	Vol 14 (3) p 353-356

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2004	*2	Mars/Avril	BPF en cosmétologie, le point sur les textes actuels	L. Coiffard, V. Courtessole, M. Deceneux, D. Dumontet, A. Fischer, P. Gidoïn, F. Hamon, A. Kouznetzoff	GMP in cosmetology. Review of the current regulation	Vol 14 (2) p 203-220
2004	*2	Mars/Avril	Le contrôle des matériaux de conditionnement Partie II - Matériaux plastiques et autres	D. Ferrier, M.P. Clerc, F. Dozolme, D. Kudla, Y. Legras, C. Monnier, P. Mullot, B. de Saint-Seine, N. Yagoubi	The control of packaging materials Part II - Plastic and other materials	Vol 14 (2) p 221-256
2004	*2	Mars/Avril	Matériaux de conditionnement secondaires et tertiaires - Partie III	D. Ferrier, M.P. Clerc, F. Dozolme, A. Fauduet, D. Kudla, Y. Legras, C. Monnier, P. Mullot, B. de Saint-Seine, N. Yagoubi	Secondary and tertiary packaging materials - Part III	Vol 14 (2) p 257-267
2004	*1	Janvier/Février	Stérilisation à la chaleur humide : guide de qualification d'un équipement	P. Michel, J.F. Biron, L. Dufregne, G. Le Pallec, P. Menozzi, D. Morand, J.L. Regaudie, D. Weill	Moist heat sterilisation: guide to equipment qualification	Vol 14 (1) p 3-22
2004	*1	Janvier/Février	Procédure pour l'étalonnage d'instruments volumétriques	D. Louvel, C. Angotzi, S. Aucher, M.D. Blanchin, J.C. Bonenfant, C. Chevalyere, C. Droguet, R. Dybiack, C. Imbernon, P. Laux, C. Lebranchu C. Sepulchre	Procedure for the calibration of volumetric instruments	Vol 14 (1) p 23-55
2004	*1	Janvier/Février	Bonnes pratiques de distribution en gros des médicaments à usage humain et des produits mentionnés à l'article L5136-1 du Code de la Santé Publique Bulletin Officiel N°2009/9 bis	D. Lebel, F. Adam, O. Andriollo, S. Arzac, O. Aupee, I. Bardot, G. Dassie, C. Dite, A. Goulay, O. Goya, A. Groscolas, J. Marina-Renaud, J. Monclus, F. Paoli, V. Tournier, J.Y. Videau	Good wholesale distribution practice relating to pharmaceutical products for human use and products mentioned in article L.5136-1 of the French Public Health Code. Official Bulletin No.2009/9b	Vol 14 (1) p 56-134
2004	*1	Janvier/Février	Exigences relatives à la validation des analyses microbiologiques	R. Holzinger	Requirements for validation of microbiological analyses	Vol 14 (1) p 135-163
2004	*1	Janvier/Février	Dosage du méthane, marqueur d'enrichissement en impuretés dans les centrales d'approvisionnement en oxygène médicinal liquide pour réseau hospitalier	C. Giraud, I. fabre, G. Rocheteau	Assay of methane as a tracer of impurity enrichment in liquid medicinal oxygen supplies for hospital gas pipeline system	Vol 14 (1) p 164-163
2004	*1	Janvier/Février	Gestion des modifications chez les fournisseurs et les sous-traitants. Ré-impression de l'article du Vol 16 (6) novembre-décembre 2003	N. Bouvard	Change control with regard to suppliers and subcontractors. Reprint from Vol 16 (6) november-december 2003	Vol 14 (1) p 197-199
<b>2003</b>						
<b>2003</b>	<b>*6</b>	<b>Novembre/Décembre</b>	<b>Colloque ACQME 2003. La gestion des modifications et la conformité réglementaire Paris, 21 mars 2003</b>		<b>ACQME Symposium. Change management and regulatory compliance Paris, march 21st 2003</b>	
		Novembre/Décembre	Définitions et bases juridiques	M. D. Campion	Definition and legal bases	Vol 13 (6) p410-414
2003	*6	Novembre/Décembre	Les modifications liées aux infrastructures	F. Laurençon- Courteille	Modifications related to infrastructures	Vol 13 (6) p415-421
2003	*6	Novembre/Décembre	Les demandes de modifications liées au procédé	C. Ancel	Requests for modifications related to the process	Vol 13 (6) p422-423
2003	*6	Novembre/Décembre	Les modifications analytiques	C. Troubat	Analytical modifications	Vol 13 (6) p424-429
2003	*6	Novembre/Décembre	Les modifications liées aux matières premières et aux articles de conditionnement	S. Dal Molin	Modifications related to starting materials and packaging materials	Vol 13 (6) p430-433
2003	*6	Novembre/Décembre	Gestion des modifications chez les fournisseurs et les sous-traitants	N. Bouvard	Change control with regard to suppliers and subcontractors	Vol 13 (6) p434-436
2003	*6	Novembre/Décembre	Les modifications liées aux systèmes informatisés	J.L. Jouve	Computerised systems changes and their impact on GXP processes	Vol 13 (6) p437-441

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2003	*6	Novembre/ Décembre	Gestion des modifications des systèmes informatisés	J. P. Thiesset	Computerised systems change control	Vol 13 (6) p442-447
2003	*6	Novembre/ Décembre	Les variations et le CTD: gestion des modifications et conformité réglementaire	C. Frade , M. Zuber	Variations and the CTD : management of modifications and regulatory compliance	Vol 13 (6) p448-453
2003	*6	Novembre/ Décembre	Obligations réglementaires et contrôle des différentes catégories de modifications produits et établissements	C. Lefebvre	Product, equipment and facilities modifications: legal requirement and inspection	Vol 13 (6) p454-467
2003	*6	Novembre/ Décembre	Maîtrise des changements	F Laurençon- Courteille	Change Control	Vol 13 (6) p468-492
<b>2003</b>	<b>*5</b>	<b>Septembre/ Octobre</b>	<b>35è Séminaire International SFSTP Sous-traitance/externalisation dans l'industrie pharmaceutique</b>	<b>Modérateur/Chairman : M.H. Douteau</b>	<b>35th SFSTP International Seminar Outsourcing in pharmaceutical industry</b>	
2003	*5	Septembre/ Octobre	Présentation du thème	M.H. Douteau	Presentation of the theme	Vol 13 (5) p 265
2003	*5	Septembre/ Octobre	Le marché de la sous-traitance pharmaceutique	L. Billot , F. Rivalland	The outsourcing market in the pharmaceutical sector	Vol 13 (5) p 268-273
2003	*5	Septembre/ Octobre	La sous-traitance dans la pharmacie : un modèle économique	A. de Saint Pierre	Pharmaceutical outsourcing: An economic reason	Vol 13 (5) p 274-281
2003	*5	Septembre/ Octobre	Stratégie des laboratoires de génériques	A. Djiane	Outsourcing: a strategy for a generic company	Vol 13 (5) p 282-287
2003	*5	Septembre/ Octobre	Pourquoi sous-traiter ? Stratégie à mettre en place	A. Cachard	Why outsourcing? Strategy to be implemented	Vol 13 (5) p 288-292
2003	*5	Septembre/ Octobre	Stratégie d'un grand groupe	T.K. Lawlor	Contract manufacturing at Pfizer	Vol 13 (5) p 293-298
2003	*5	Septembre/ Octobre	Environnement réglementaire	A. Carpentier	Regulatory environment	Vol 13 (5) p 299-308
2003	*5	Septembre/ Octobre	Qu'est-ce qui se sous-traite ?	R. Segonds	What could be outsourced?	Vol 13 (5) p 309-312
2003	*5	Septembre/ Octobre	La responsabilité pharmaceutique dans le cadre de la sous-traitance	P. Fallet	Pharmaceutical responsibility against outsourcing background	Vol 13 (5) p 313-316
2003	*5	Septembre/ Octobre	L'approche du groupe de gestion des approvisionnements	K. Szent Ivanyi	The sourcing group management approach	Vol 13 (5) p 317-319
2003	*5	Septembre/ Octobre	Choix d'un sous-traitant : place et rôle de l'audit de sélection	A. Chaurang , C. Labille , A. Chirpaz-Cerbat , K. Elbaz , M.C. Krief , F. Robin , C. Schoeffter	Selecting for a Subcontractor: selection audit place and role	Vol 13 (5) p 320-328
2003	*5	Septembre/ Octobre	L'externalisation des études de stabilité : un besoin croissant	M.C. Krief	Outsourcing stability studies: an increasing need	Vol 13 (5) p 329-333
2003	*5	Septembre/ Octobre	Sous-traitance/externalisation dans l'industrie pharmaceutique	J.M. Job	Sub-contracting/out-sourcing in pharmaceutical industry	Vol 13 (5) p 334-341
2003	*5	Septembre/ Octobre	Ecarts relevés lors des inspections par l'Afssaps	G. Meffre	-	Vol 13 (5) p 342-345
2003	*5	Septembre/ Octobre	Aspects hygiène, sécurité et environnement. Façonnage	A. Bengounia	Hygiene, safety and environment aspects. Sub-contracting	Vol 13 (5) p 346-350
2003	*5	Septembre/ Octobre	L'évolution vers un partenariat dans une relation de sous traitance	J. Miller	Evolving toward partnership in an outsourcing relationships	Vol 13 (5) p 351-359

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2003	*5	Septembre/ Octobre	La charte qualité client fournisseur	D. Beltran , A. Hays , S. Aray , A. Ba , G. Bohrer , M.C. Bourdon , C. Buisson , E. Goidin , N. Jabri , M.P. Lacoste , J.M. Lasnier , F. Le Douarin , A. Mézière , A. Pautet , N. Seuron , J. Souchard , J.Y. Videau , T. Wenzler	-	Vol 13 (5) p 360
2003	*5	Septembre/ Octobre	Organisation de la sous-traitance, approche processus	X. Montjanel	Sub-contracting organization: a process approach	Vol 13 (5) p 361-376
2003	*5	Septembre/ Octobre	Les indicateurs pertinents de performance et qualité dans la relation de sous-traitance	S. Boisseau , I. Donzelot , I. Freret , V. Gatineau , C. Jimenez , V. Maneglier , P. Mugneret , M. Sarradin , R. Sulpicy , J. Trouchaud	Pertinent performance and quality indicators related to the subcontracting activity	Vol 13 (5) p 377-384
2003	*5	Septembre/ Octobre	Gestion du savoir-faire : point de vue d'un donneur d'ordre	N. Warde	Management of know-how from a contract giver's point of view	Vol 13 (5) p 385-390
2003	*5	Septembre/ Octobre	Veille technico-reglementaire chez un sous-traitant	S.Cheyrou-Dubrégeas	Technico-regulatory intelligence at a sub-contractor's	Vol 13 (5) p 391-400
2003	*5	Septembre/ Octobre	Allocution de clôture du séminaire	H. Noualhac	Closing remarks of the seminar	Vol 13 (5) p 401-402
2003	*4	Juillet/Août	Résumé en Français	N. Sehnal , J.C. Arnold , E. Bigaud , C. Brezillon , F. Bruneval , V. Davoust , M. Delaire , A. Février , O. Garçon , S. Gutman , C. Lacaze , Y. Legra , L. Randon , S. Rivera , E. Rouvet , B. Taravella	CTD Writing guide - Quality (Module 3) Part II - Drug product	Vol 13 (4) p 183-214
2003	*4	Juillet/Août	Polymorphisme et biodisponibilité, Etude de la solubilité et de la biodisponibilité selon le polymorphisme et la morphologie des principes actifs et des formes élaborées ou des produits formulés	S. Briançon , H. Fessi	Polymorphism and bioavailability, solubility and bioavailability study according to active ingredients and elaborated forms or formulated products polymorphism and morphology	Vol 13 (4) p 215-226
2003	*4	Juillet/Août	Polymorphisme, qualités d'usage, test de fonctionnalité. Applications à la compression	D. Chulia	Polymorphism, qualities of use, functionality tests. Applications to compression	Vol 13 (4) p 227-235
2003	*4	Juillet/Août	Méthodes thermiques et calorimétriques pour la détermination du polymorphisme	P. Le Parlouër	Thermal and calorimetric methods to determining polymorphism	Vol 13 (4) p 236-244
2003	*4	Juillet/Août	Caractérisation des solides divisés dans le cadre du développement pharmaceutique	M. Sautel	Divided solids characterization as part of pharmaceutical development	Vol 13 (4) p 245-251
2003	*3	Mai/Juin	La Charte Qualité client-fournisseur	D. Beltran , A. Hays , S. Aray , A. Ba , G. Bohrer , M.C. Bourdon , C. Buisson , E. Goidin , N. Jabri , M.P. Lacoste , J.M. Lasnier , F. Le Douarin , A. Mézière , A. Pautet , N. Seuron , J. Souchard , J.Y. Videau , T. Wenzler	The customer-supplier Quality Charter	Vol 13 (3) p 89-100
2003	*3	Mai/Juin	Validation des procédures analytiques quantitatives. Harmonisation des démarches	P. Hubert , J.J. Nguyen-Huu , B. Boulanger , E. Chapuzet , P. Chiap , N. Cohen , P.A. Compagnon , W. Dewé , M. Feinberg , M. Lallier , M. Laurentie , N. Mercier , G. Muzard , C. Nivet , L. Valat	Validation of quantitative analytical procedure, Harmonization of approaches	Vol 13 (3) p 101-138
2003	*3	Mai/Juin	Qualification d'une presse à comprimer	S. Stainmesse , A. Bory , P. Polge , L. Pruvost , O. Reneaux , C. Saint-Quentin	Qualification of a tablet press	Vol 13 (3) p 139-157
2003	*3	Mai/Juin	Qualification des spectromètres de masse associés aux techniques séparatives	G. Mahuzier , T. Bécue , H. Benech , S. Burzawa , A. Carré , P. Chaminade , B. Dulery , J.Y. Gauthier , J. Guittard , H. Lambert , M. Lesieur , M. Lévi , H. Mechin , C. Nguyen Van Dau , M.A. Popot , J. Rabiant , L. Sifferman , C. Van Aerden	Qualification of mass spectrometers coupled with separative methods	Vol 13 (3) p 158-169



INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2003	*3	Mai/Juin	Résumé en Français	F. Anne , F. Bertholey , I. Cachard , B. Gonzalez , A. Goulay , J.C. Hidier , P. Joly , C. Lapeyre , F. Muffat , C. Pilven , L. Rouffet , P. Sébert	Personnel qualification: methodology and recommendations	Vol 13 (3) p 170-175
<b>Avant Mai/Juin 2023 articles STP Pharma Pratiques seulement avec résumé anglais si article en français ou résumé français si article en anglais (sauf mention contraire)</b>						
<i>Before May/June 2023 articles STP Pharma Pratiques only with English summary if article in French or French summary if article in English (unless otherwise stated)</i>						
2003	*2	Mars/Avril	Qualification du personnel: méthodologie et recommandations	F. Anne , F. Bertholey , I. Cachard , B. Gonzalez , A. Goulay , J.C. Hidier , P. Joly , C. Lapeyre , F. Muffat , C. Pilven , L. Rouffet , P. Sébert	English abstract	Vol 13 (2) p 39-45
2003	*2	Mars/Avril	La cristallisation des molécules. Conséquences en termes de polymorphisme et faciès appliquées au domaine pharmaceutique Concepts de base	M. Bauer	English abstract	Vol 13 (2) p 47-61
2003	*2	Mars/Avril	Constitution d'un protocole de qualification des réseaux de gaz process	J. Declerck , M. Bedouel , F. Caire-Maurisier , B. Cotereau , J.C. Courtoison , N. Gaber , P. Genot , E. Levacher , G. Mallier , A. Michaut , G. Scheiber , S. Tardivet , E. Thomas	English abstract	Vol 13 (2) p 62-64
2003	*2	Mars/Avril	Principes de la gestion des connaissances et interactions avec le processus de veille	M.O. Souder , P. Piccerelle , P. Prinderre , J. Joachim , J.M. Ruiz , J. Kister	English abstract	Vol 13 (2) p 65-77
2003	*1	Janvier/Février	Nanocapsules: un vecteur de choix pour les molécules lipophiles cosmétiques	P. Richart , J.T. Simonnet	English abstract	Vol 13 (1) p3-7
2003	*1	Janvier/Février	Résumé en Français	T. Vandamme	Reverse water in oil microemulsions as taste masking of bitter drug intended for oral administration	Vol 13 (1) p7- 12
2003	*1	Janvier/Février	Résumé en Français	J. F. Argillier , F. Mechin , M. L. Soto Portas , N. Zydowics	Release studies of oily core Poluamide microcapsules obtained via interfacial polycondensation	Vol 13 (1) p12-15
2003	*1	Janvier/Février	Les procédés d'emulsification : Présentation et comparaison de différents systèmes	B. Alban , J. P. Canselier , N. Le Sauze , M. Poux , C. Xuerbeb	English abstract	Vol 13 (1) p16-21
2003	*1	Janvier/Février	Résumé en Français	H. Courrier , M.P. Kraft , S. Nakamura , O. Shibata , T. Vandamme	Water in Fluorocarbon reverse emulsion as a pulmonary drug delivery system: effect on the lung as modeled by a phospholipid monolayer	Vol 13 (1) p22-26
<b>2002</b>						
2002	*6	Novembre/Décembre	Guide de validation des méthodes de dosage biologique	B. Ramond , A. Gaillandre , N. Gibelin , N. Maignan , C. Michalski , P. Nabet , C. Niewalski , D. Poirault , B. Poirier , H. Rigal	English abstract	Vol 12 (6) p 317-336
2002	*6	Novembre/Décembre	Transferts des méthodes analytiques : méthodologie	F. Minois-Offroy , Y. Appriou , V. Brousset , E. Chapuzet , G. De Fontenay , W. Dewe , E. Dumas , C. Ellie , M. Galliaïy , N. Lefebvre , P. Mottu , M.P. Quint , F. Schoeffter	English abstract	Vol 12 (6) p 337-343
2002	*6	Novembre/Décembre	Prétraitement des bouteilles de gaz à usage médical contre l'humidité et la rétropollution. Méthodes et performances	C. Giraud	English abstract	Vol 12 (6) p 344-359
2002	*6	Novembre/Décembre	Essai des endotoxines bactériennes. Analyse statistique	M. Bauer , H. Drouillard , C. Durand , L. Essermeant , J.L. Salesse	English abstract	Vol 12 (6) p 360-363

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2002	*5	Septembre/ Octobre	<b>34è Séminaire International SFSTP Les transferts industriels</b>	<b>Modérateur : L. Pisarik</b>	<b>34th SFSTP International Seminar Industrial transfers</b>	
2002	*5	Septembre/ Octobre	Présentation du thème	L. Pisarik	-	Vol 12 (5) p 219
2002	*5	Septembre/ Octobre	L'industrie Pharmaceutique en 2002, perspectives stratégiques	J.N. Biot	English abstract	Vol 12 (5) p 220-222
2002	*5	Septembre/ Octobre	Gestion du changement : les composantes de la réussite. Le management des ressources humaines pour la réussite des transferts industriels	C. Bêche	English abstract	Vol 12 (5) p 224-228
2002	*5	Septembre/ Octobre	Le management de projets	F. Vasseur	English abstract	Vol 12 (5) p 230-236
2002	*5	Septembre/ Octobre	Résumé en Français	A. Borgman	The use of risk analysis (FMEA) during industrial transfers	Vol 12 (5) p 237-242
2002	*5	Septembre/ Octobre	Résumé en Français	M. Neri	Supply chain: securing supplies	Vol 12 (5) p 243-245
2002	*5	Septembre/ Octobre	Ingénierie et transferts	H. Leroux	English abstract	Vol 12 (5) p 246-247
2002	*5	Septembre/ Octobre	Les transferts industriels. Excipients : les contraintes	D. Girard	English abstract	Vol 12 (5) p 248-252
2002	*5	Septembre/ Octobre	Fabrication : réussir les premiers lots	P. Robin	English abstract	Vol 12 (5) p 254-257
2002	*5	Septembre/ Octobre	Transferts analytiques et contrôles	M. Galiay	English abstract	Vol 12 (5) p 258-259
2002	*5	Septembre/ Octobre	Externalisation	J.L. Vouzeleau	English abstract	Vol 12 (5) p 260-265
2002	*5	Septembre/ Octobre	Transferts de production d'un laboratoire A d'une forme sèche conditionnée sous blister PVC-PVDC vers un laboratoire B n'ayant jamais utilisé le PVC-PVDC	J.P. Buchoux	English abstract	Vol 12 (5) p 266-268
2002	*5	Septembre/ Octobre	L'importance du packaging dans les transferts industriels. Les articles imprimés	F. Devron , C. Kiehl , P. Marotel	English abstract	Vol 12 (5) p 269-271
2002	*5	Septembre/ Octobre	Validations et transferts des procédés industriels dans le cadre d'une sous-traitance	J. Bohy , J.F. Duliere	English abstract	Vol 12 (5) p 272-274
2002	*5	Septembre/ Octobre	Aspectys réglementaires et conformité sur site	K. Griottier , P. Carraud	English abstract	Vol 12 (5) p 275-279
2002	*5	Septembre/ Octobre	Les aspects santé, sécurité et environnement lors des transferts de fabrication	J.R. Mayeux	English abstract	Vol 12 (5) p 280-282
2002	*5	Septembre/ Octobre	Transfert industriel : le point de vue de l'AFSSAPS I. L'évaluation	A. Sawaya	English abstract	Vol 12 (5) p 283-285
2002	*5	Septembre/ Octobre	Transferts industriels : le point de vue de l'Agence Française de Sécurité Sanitaire des Produits de Santé	F. Benoit-Guyod	English abstract	Vol 12 (5) p 286-288
2002	*5	Septembre/ Octobre	Résumé en Français	J. Purpura	Industrial transfers. Specificities in the USA and Japan	Vol 12 (5) p 289-292

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2002	*5	Septembre/Octobre	Spécificités "Reste du monde"	S. Lagneau , L. Pisarik	English abstract	Vol 12 (5) p 293-295
2002	*5	Septembre/Octobre	Les aspects juridiques des transferts industriels	J.M. Job	English abstract	Vol 12 (5) p 296-299
2002	*5	Septembre/Octobre	Allocution de clôture du séminaire	D. Douleau	-	Vol 12 (5) p 300-301
2002	*5	Septembre/Octobre	Ré-impression de l'article paru dans le Vol 12 (2) : Influence des caractéristiques physiques du Furosemide sur sa libération à partir de comprimés génériques	M. Bauer , A. Couteau , F. Montjanel , M. Pages , J.Y. Videau , O. Yameogo	Reprint of article published in Vol 12 (2) Effects of the physical characteristics of Furosemide on its release from generic tablets	Vol 12 (5) p 303-31
2002	*4	Juillet/Août	Guide pour la pratique du contrôle qualitatif par attributs. Harmonisation des niveaux de qualité acceptables et classification des défauts par produit	T. Du Merle , L. Chassagnard , M. Kessler , C. Lemesle , C. Niewiaski , P. Teulie , C. Weiner	English abstract	Vol 12 (4) p 139-168
2002	*4	Juillet/Août	Résumé en Français	N. Senhal , J.C Arnold , E. Bigaud , C. Brezillon , F. Bruneval , M. Bruguere , V. Davoust , M. Delaire , A. Fevrier , O. Garcon , S. Gutman , C. Lacaze , Y. Legras , L. Randon , S. Rivera , E. Rouvet , B. Taravella	CTD writing guide - Quality (Module 3) Part 1 - Drug substance	Vol 12 (4) p 169-183
2002	*4	Juillet/Août	Les émulsions multiples, nouveau vecteurs de principes actifs pour la voie orale ?	F. Cournaire , E. Lechaptois , Z. Ghanassi	English abstract	Vol 12 (4) p 184-195
2002	*4	Juillet/Août	L'analyse granulométrique, ses caractéristiques, son intérêt dans l'industrie pharmaceutique	J.J. Houri , B. Do , J.M. Bernadou , D. Pradeau , F. Guyon	English abstract	Vol 12 (4) p 196-204
2002	*4	Juillet/Août	Aide a la mise en place du processus de veille. Premiers pas de la formation en ligne (e-learning) et de la gestion des connaissances (knowledge management)	M.O. Souder , P. Prinderre , P. Piccerelle , J. Joachim , J. Kister	English abstract	Vol 12 (4) p 205-209
<b>2002</b>	<b>*3</b>	<b>Mai/Juin</b>	<b>Colloque ACQME. Délégation de contôles : aspects juridiques et réglementaires ; Approche pratique Paris, 22 mars 2002</b>		<b>ACQME Symposium. Delegation of controls: legal and regulatory aspects; Practical approach Paris, march 22nd 2002</b>	
2002	*3	Mai/Juin	Le contrôle, acte pharmaceutique. Ses aspects juridiques et réglementaires	J. Lorenzi	Delegation of controls: legal and regulatory aspects; Practical approach	Vol 12 (3) p 104-108
2002	*3	Mai/Juin	Différents cas de délégation des contrôles Approche pratique	A. Hays	English abstract	Vol 12 (3) p 109-111
2002	*3	Mai/Juin	La délégation de contrôles du produit fini : approche pratique	Y. Roché	English abstract	Vol 12 (3) p 112-119
2002	*3	Mai/Juin	Matières premières à usage pharmaceutique : Information sur la mise en place du dispositif réglementaire	L. Viorneri	English abstract	Vol 12 (3) p 120-122
2002	*3	Mai/Juin	Dossier de marquage CE pour les dispositifs médicaux et délégations de contrôles	C. Crespon	English abstract	Vol 12 (3) p 123-124
2002	*3	Mai/Juin	Délégation de contrôles : l'approche pratique de GEMSE	T. Dupoux	English abstract	Vol 12 (3) p 126-128
2002	*3	Mai/Juin	Délégation de contrôle : responsabilité d'un donneur d'ordre et d'un sous-traitant	M.D. Campion	English abstract	Vol 12 (3) p 126-132

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2002	*2	Mars/Avril	Contrôle en cours de fabrication en chimie fine	Y. Legras , J.L. Hello , J. Mazères , C. Niewiaski , P. Villate	English abstract	Vol 12 (2) p 60-75
2002	*2	Mars/Avril	Influence des caractéristiques physiques du Furosémide sur sa libération à partir de comprimés génériques	M. Bauer , A. Couteau , F. Montjanel , M. Pages , J.Y. Videau , O. Yameogo	Effects of the physical characteristics of Furosemide on its release from generic tablets	Vol 12 (2) p 76-84
2002	*2	Mars/Avril	Mise au point d'un cahier des charges pour l'azote pharmaceutique industriel	J. Declerck , J.P. Armandou , M. Bedouel , F. Caire-Maurisier , J.C. Courtoison , S. Haimovici , E. Levacher , G. Mallier , A. Michaut , P. Moulliet , J.F. Moyrand , G. Scheiber , E. Thomas , G. Tourette	English abstract	Vol 12 (2) p 85-87
2002	*2	Mars/Avril	Concept et mise en place d'un laboratoire de microbiologie, les différentes étapes de qualification	J.F. Biron	English abstract	Vol 12 (2) p 88-92
2002	*1	Janvier/Février	Procédure pour l'étalonnage de thermo-hygrographes et de thermo-hygrographes	D. Louvel , M.D. Blanchin , J.C. Bonenfant , R. Buot , C. Chevalyre , C. Imbernon , C. Lebranchu	Procedure for the calibration of thermo-hygrographs and thermo-hygrometer	Vol 12 (1) p 3-17
2002	*1	Janvier/Février	Procédure pour l'étalonnage d'hygromètres mécaniques	D. Louvel , M.D. Blanchin , J.C. Bonenfant , R. Buot , C. Chevalyre , C. Imbernon , C. Lebranchu	Procedure for the calibration of mechanical hygrometer	Vol 12 (1) p 18-31
2002	*1	Janvier/Février	Contamination croisée : Proposition d'une méthodologie analytique de validation du nettoyage	A. Jemmaoui-Cherkaoui , C. Gard , R. Pujuguet , D. Pradeau	English abstract	Vol 12 (1) p 32-41
2002	*1	Janvier/Février	Les vecteurs colloïdaux : intérêt et limites en ophtalmologie	A. Bochot , S. Barbault-Foucher , E. Fattal	English abstract	Vol 12 (1) p 41-49
<b>2001</b>						
2001	*6	Novembre/Décembre	Formulation et génériques I. Aspects généraux	A. Djiane , Y. Bensouda , V. Bettevy , V. Bourgeois , A. Combes , P. Duchêne , N. Fourcroy , V. Gajan , D. Jallut , A. Laurent , P. Louvel , E. Moreau , E. Rouvet , S. Soulas , N. Zakarian	English abstract	Vol 11 (6) p 305-312
2001	*6	Novembre/Décembre	Formulation et génériques II. Approche pharmaceutique du développement d'un médicament générique	A. Djiane , Y. Bensouda , V. Bettevy , V. Bourgeois , A. Combes , P. Duchêne , N. Fourcroy , V. Gajan , D. Jallut , A. Laurent , P. Louvel , E. Moreau , E. Rouvet , S. Soulas , N. Zakarian	English abstract	Vol 11 (6) p 314-320
2001	*6	Novembre/Décembre	Mise au points d'un test de désagrégation in vitro de comprimés orodispersibles	G. Mesdjian , N. Nouri , J.M. Zuccarelli , V. Andrieu	English abstract	Vol 11 (6) p 321-324
2001	*6	Novembre/Décembre	Substances de référence de la Pharmacopée Européenne	P. Leveau	English abstract	Vol 11 (6) p 325-327
2001	*6	Novembre/Décembre	L'accréditation des laboratoires d'analyses de biologie médicale	F. Chevrolle , P. Caralp	English abstract	Vol 11 (6) p 328-332
<b>2001</b>	<b>*5</b>	<b>Septembre/Octobre</b>	<b>33è Seminaire International SFSTP Conformité des systèmes informatisés : Comprendre et appliquer</b>	<b>Modérateur : I. Carrié</b>	<b>33rd SFSTP International Seminar Compliance of computerised systems Understand and implement</b>	
2001	*5	Septembre/Octobre	Allocution d'ouverture	R. Bouzinac	Opening speech	Vol 11 (5) p 220
2001	*5	Septembre/Octobre	Présentation du thème	I. Carrié	Introduction to the seminar theme	Vol 11 (5) p 221
2001	*5	Septembre/Octobre	Conformité des systèmes informatisés : réalité dans l'industrie pharmaceutique	T. Dupont		Vol 11 (5) p 222-224

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2001	*5	Septembre/ Octobre	Textes réglementaires, guides et standards : synthèse	P. Joly	Regulations, guidelines and standards: overview. English abstract	Vol 11 (5) p 225-227
2001	*5	Septembre/ Octobre	Le point de vue du management sur le 21 CFR Part 11. Article en anglais	J. Guerra	A management perspective to 21 CFR Part 11 "Electronic Records, Electronic Signatures"	Vol 11 (5) p 231-232
2001	*5	Septembre/ Octobre	Onze questions sur le 21 CFR Part 11 : Les réponses de la commission SFSTP	H. Bejoint , R. de Montardy , X. Jean	Eleven questions about the 21 CFR Part 11: The answers from the SFSTP commission. English abstract	Vol 11 (5) p 233-235
2001	*5	Septembre/ Octobre	Recommandations pour la conservation des documents électroniques	C. Buscal , L. Chardonnet	Recommendations for electronic records preservation. English abstract	Vol 11 (5) p 236-239
2001	*5	Septembre/ Octobre	Points d'ancrage de la validation des systèmes : cycle de vie et cahier des charges	M.D. Cabanne	Anchorage of system validation: life cycle and user requirement specification. English abstract	Vol 11 (5) p 240-249
2001	*5	Septembre/ Octobre	Analyse des risques et stratégie de validation des systèmes informatisés en recherche et développement pharmaceutique	S. Féraud , P. André	A strategically-oriented approach to the validation issue using risk analysis tools in pharmaceutical research and development. English abstract	Vol 11 (5) p 250-254
2001	*5	Septembre/ Octobre	Mise en œuvre de tests de validation d'un système informatisé	M. Formet	Implementation of qualification tests on computerized systems. English abstract	Vol 11 (5) p 255-261
2001	*5	Septembre/ Octobre	Sécurisation du flux matières en développement pharmaceutique	J.L. Avan	Safe improvement for products flow in pharmaceutical development department. English abstract	Vol 11 (5) p 262-265
2001	*5	Septembre/ Octobre	Validation d'un système numérique de contrôle commande	F. Degremont , J.P. Thiesset	Process control system validation. English abstract	Vol 11 (5) p 268-270
2001	*5	Septembre/ Octobre	Validation d'un système informatisé de monitoring d'étuves de stabilité Un partenariat client fournisseur	H. Leroy , H. Birmelé	Stability monitoring system validation, a user-supplier partnership. English abstract.	Vol 11 (5) p 271-275
2001	*5	Septembre/ Octobre	Validation d'un système informatisé dédié à la CLHP dans un service de contrôle qualité	F. Martinet	Validation of a computerized system dedicated to HPLC in a quality control laboratory. English abstract	Vol 11 (5) p 276-278
2001	*5	Septembre/ Octobre	Mise en conformité d'un outil stratégique pour la recherche et développement : La gestion électronique des documents (GED)	M.P. Pasedelou-Blanchot	Research and development strategic tool compliance: The electronic document management system (EDMS). English abstract	Vol 11 (5) p 279-283
2001	*5	Septembre/ Octobre	Validation du système d'information intégré du médical	V. Giraud	Validation of medical integrated information system. English abstract	Vol 11 (5) p 284-286
2001	*5	Septembre/ Octobre	Impact de la réglementation : réponse du fournisseur	L. Sauvêtre	Impact of regulation: view of the supplier. English abstract	Vol 11 (5) p 287-290
2001	*5	Septembre/ Octobre	Appliquer le 21 CFR Part 11 à un logiciel LIMS	J.L. Jouve	Applying 21 CFR Part 11 to a LIMS. English abstract	Vol 11 (5) p 291-294
2001	*5	Septembre/ Octobre	L'audit fournisseur	R.M. Cousin-Miralles	Audit of suppliers. English abstract	Vol 11 (5) p 295-297
2001	*5	Septembre/ Octobre	Conclusion du séminaire Conformité des systèmes informatisés : comprendre et appliquer	P. Ledenic	Conclusion of the seminar Compliance of computerised systems, understand and implement. English abstract	Vol 11 (5) p 298-300

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2001	*4	Juillet/Août	Contrôles des matériaux d'emballage I. Le verre	D. Ferrier, C. David, B. de Saint Seine, F. Dozolme, A. Fauduet, S. Heimendinger, Y. Legras, C. Monnier, P. Mullot, S. Storo, N. Yagoubi	English abstract	Vol 11 (4) p 155-163
2001	*4	Juillet/Août	Procédure pour la vérification d'enceintes climatiques et thermostatiques	D. Louvel, C. Besnier, R. Buot, M.D. Blanchin, J.C. Bonenfant, C. Chevalyre, C. Imbernon, C. Lebranchu, L. Mimouni	Procedure for the verification of climatic and thermostatic enclosures	Vol 11 (4) p 164-188
2001	*4	Juillet/Août	Représentativité de l'échantillonnage	C. Bernard, D. Kilhoffer, T. Artuso, L. Chassagnard, J.L. Janicot, J.S. Julien, C. Niewiaski, N. Plassard	English abstract	Vol 11 (4) p 189-205
2001	*4	Juillet/Août	La Pharmacopée française, maillon indissociable du réseau de la Pharmacopée européenne	A. Lé	English abstract	Vol 11 (4) p 206-209
2001	*3	Mai/Juin	Certification de conformité à la Pharmacopée Européenne (CEP) et dossier de référence européen (EDMF) pour les principes actifs Avantages et limites	P.Y. Pabst	-	Vol 11 (3) p 126-133
2001	*3	Mai/Juin	La transposition d'échelle pendant le développement pharmaceutique et lors du passage en production industrielle	I. Hattami, C. Durandeau, L. Grislain	-	Vol 11 (3) p 134-144
2001	*3	Mai/Juin	La Pharmacopée, règle ou norme opposable ?	J. Lorenzi	-	Vol 11 (3) p 145-148
<b>2001</b>	<b>HS</b>	<b>Mai</b>	<b>Numéro spécial "Commissions"</b>			
2001	HS	Mai	Editorial	B. Bidault	-	Vol 11 (HS) p 2
2001	HS	Mai	Le défi	D. Bordi, C. Durandeau, V. Vigier	-	Vol 11 (HS) p 3-12
2001	HS	Mai	Notre démarche	D. Bordi, C. Durandeau, V. Vigier	-	Vol 11 (HS) p 3-12
2001	HS	Mai	12 avril 2001, réunion des présidents de commission SFSTP	-	-	Vol 11 (HS) p 13
2001	HS	Mai	Recensement des travaux en cours	-	-	Vol 11 (HS) p 14-39
2001	HS	Mai	Commissions nouvelles à mettre en place	-	-	Vol 11 (HS) p 40-43
2001	HS	Mai	Le mot du président	R. Bouzinac	-	Vol 11 (HS) p 44
2001	*2	Mars/Avril	La 4ème édition de la Pharmacopée Européenne Relation entre ICH et le groupe de discussion des pharmacopées	A. Artiges	-	Vol 11 (2) p 47-54
2001	*2	Mars/Avril	Bonnes pratiques microbiologiques de laboratoire	J.P. de Farcy, V. Le Juez, F. Bosc, S. Bouttier, G. Chabanon, Y. Cortez, S. Damy, M. Decrulle, C. Dumon, J. Gontier, F. Guilbot, F. Guillaud, G.P. Guillem, G. Huyghe, I. Lagarde, J. Leuret, A. Loret, J. Luc, B. Malinge, N. Marty, C.Mroz, P. Nabet, E. Petat, C. Poisot, J.Y. Roubertou, I. Roux, J.L. Salesse, L. Valmary, F. Vincent	-	Vol 11 (2) p 56-88
2001	*2	Mars/Avril	Equivalence pharmaceutique des médicaments essentiels génériques	C. Abelli, O. Andriollo, L. Machuron, J.Y. Videau, B. Vennat, M.P. Pouget	Pharmaceutical equivalence of generic essential drugs	Vol 11 (2) p 89-101 (FR) p 102-115 (EN)
2001	*1	Janvier/Février	Guide de pratique pour la mise en place des bonnes pratiques analytiques de laboratoire VI. Locaux, hygiène et sécurité ; gestion des risques	J.C. Gallié, T. Artuso, P.A. Compagnon, M. Delaire, J.E. Drouin, F. Laurençon-Courteille, M. Pasco	-	Vol 11 (1) p 3-11
2001	*1	Janvier/Février	Métrologie chimique, QUID ?	A. Marschal, T. Andrieux, P.A. Compagnon, H. Fabre	-	Vol 11 (1) p 13-20

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2001	*1	Janvier/ Fevrier	Banc de référence pour la détermination des points de fusion des matériaux organiques	G. Mann , M. Megharfi , A. Marschal , E. Devin	-	Vol 11 (1) p 21-23
2001	*1	Janvier/ Fevrier	Essai de détermination de l'intervalle de mesure de la température lors de la validation des procédés de stérilisation des dispositifs médicaux par la vapeur d'eau	N. Builles , D. Elissalt , D. Gouillet	-	Vol 11 (1) p 24-37
<b>2000</b>						
2000	*6	Novembre/ Décembre	Qualification des systèmes de traitement et de distribution de l'eau à usage pharmaceutique	C. Poinot , E. Corler , J. Delmas , M.N. de Vallée , J.P. Guillemot , R. Neri , X. Scotto di Liguori	English abstract	Vol 10 (6) p 325-360
2000	*6	Novembre/ Décembre	Techniques de préparation basées sur l'utilisation de membranes pour le traitement des échantillons biologiques préalable à leur analyse chromatographique	P. Chiap , P. Hubert , J. Crommen	English abstract	Vol 10 (6) p 361-374
2000	*6	Novembre/ Décembre	Validation de la procédure de nettoyage d'un mélangeur cubique après fabrication de gélules de méthyl sulfate diphémanil	N. Guerra , H. Graffard , C. Bernard , M. Urban , D. Pradeau	English abstract	Vol 10 (6) p 375-381
2000	*6	Novembre/ Décembre	La signature électronique dans l'industrie pharmaceutique	H. Béjoint , S. Aberlin , J.P. Fels , X. Jean , J.L. Jouve , C. Meunier , R. de Montardy , L. Spruyt	English abstract	Vol 10 (6) p 382-389
2000	*6	Novembre/ Décembre	Validation du nettoyage en biotechnologie : Cas particulier de la thérapie génique Ré-impression de l'article du Vol 10 (5) septembre-octobre 2000	O. Kitten , F. Zugmeyer	English abstract Reprint from Vol 10 (5) september-october 2000	Vol 10 (6) p 390-393
<b>2000</b>	<b>*5</b>	<b>Septembre/ Octobre</b>	<b>32è Seminaire International SFSTP Maîtrise de la propreté Du procédé à l'environnement</b>	<b>Modérateur : F. Laban</b>	<b>32nd SFSTP International Seminar Cleanliness control From the process to the environment</b>	
2000	*5	Septembre/ Octobre	Allocution d'ouverture	J.M. Nivet	Opening speech	Vol 10 (5) p 237
2000	*5	Septembre/ Octobre	Présentation du thème	F. Laban	Introduction to the seminar theme	Vol 10 (5) p 238
2000	*5	Septembre/ Octobre	Qualité de l'air pour préparation de produits non stériles	L. Liette , V. Rabilloud , B. Aze , M. Combet , B. Delalande , J. Duilles , E. Jasikas , O. Maizy , F. Rodriguez , M.E. Rouffiac , E. Rouquière , I. Ruy	Air quality standard for non-sterile productions. English abstract	Vol 10 (5) p 240-250
2000	*5	Septembre/ Octobre	Maîtrise de la propreté par zone : une expérience industrielle	M. Besson	Control of cleanliness in each zone: an industrial case study. English abstract	Vol 10 (5) p 251-256
2000	*5	Septembre/ Octobre	Démarche pour le choix des vêtements : élaboration d'un cahier des charges	J.P. Sottiez	Contract specification for clothes. English abstract	Vol 10 (5) p 257-259
2000	*5	Septembre/ Octobre	Les résultats microbiologiques d'environnement hors limite d'action : processus d'enquête	P. Duhem	Microbiological results of the environment test out of action limits: investigation process. English abstract	Vol 10 (5) p 260-265
2000	*5	Septembre/ Octobre	Validation de nettoyage : un point clef des BPF	J.P. Vanhooydonck	Cleaning validation: a GMP key point. English abstract	Vol 10 (5) p 266-269
2000	*5	Septembre/ Octobre	Validation des procédés de nettoyage. Constat de mauvaises pratiques	F. Laban	Validation of cleaning Report of wrong practices. English abstract	Vol 10 (5) p 270-278
2000	*5	Septembre/ Octobre	Validation des procédés de nettoyage, quelle stratégie adopter ?	F. Laban	Validation of cleaning, which strategy adopt? English abstract	Vol 10 (5) p 271-273

INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES

Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2000	*5	Septembre/ Octobre	Site pharmaceutique multiproduits : Méthodes de groupage en vue de simplifier la validation de nettoyage	M. Bousquet-Bedu , A. Dumant	Multiple production pharmaceutical site: grouping techniques for simplification of cleaning validation procedures. English abstract	Vol 10 (5) p 274-278
2000	*5	Septembre/ Octobre	Comment appréhender la validation des nettoyages en chimie pharmaceutique ?	H. Vincent	How should cleaning validation in pharmaceutical chemistry be approached? English abstract	Vol 10 (5) p 278-281
2000	*5	Septembre/ Octobre	Validation des nettoyages en recherche et développement galénique : intérêt et spécificités	Y. Thomas , M. Tendero	Cleaning validation in research and development: relevance and specific consideration. English abstract	Vol 10 (5) p 282-283
2000	*5	Septembre/ Octobre	Validation du nettoyage en biotechnologie : Cas particulier de la thérapie génique	O. Kitten , F. Zugmeyer	Biotechnologies: cleaning validation approach. English abstract	Vol 10 (5) p 284-286
2000	*5	Septembre/ Octobre	Validation des procédés de désinfection	F. Durand , S. Pittard	Validation of disinfection procedures. English abstract	Vol 10 (5) p 287-291
2000	*5	Septembre/ Octobre	L'approche FDA : constat et prospective Résumé en Français	J.Y. Lee	FDA compliance issues for cleaning validation	Vol 10 (5) p 287-295
2000	*5	Septembre/ Octobre	Impact de l'industrie pharmaceutique sur l'environnement : Présentation de l'enquête environnement du SNIP	J. Aumonier , P.Y. Arnoux , C. Sibenthaler	Environmental impact of the pharmaceutical industry: Result of a SNIP environmental assessment	Vol 10 (5) p 296-301
2000	*5	Septembre/ Octobre	Le management environnemental : BPF, ISO 9000, ISO 14001, même démarche	J. Aumonier	Environmental management: GMP, ISO 9000, ISO 14001, same approach? English abstract	Vol 10 (5) p 302-305
2000	*5	Septembre/ Octobre	Cas pratique : certification ISO 14001 d'un système de management environnemental	C. Métivier	Practical case study on the implementation of ISO 14001 standard. English abstract	Vol 10 (5) p 306-307
2000	*5	Septembre/ Octobre	Maîtrise des rejets dans l'atmosphère : comment mettre en œuvre la directive européenne ?	M. Héduit	Control of the atmospheric discharge: how to implement the European directive? English abstract	Vol 10 (5) p 308-312
2000	*5	Septembre/ Octobre	La maîtrise des aqueux et des effluents : exemple d'un site de production	A. Ragot	Control of liquid discharges and waste disposal. English abstract	Vol 10 (5) p 313-316
2000	*5	Septembre/ Octobre	Qualité, environnement, et efficacité économique, est-ce compatible ?	P. Chocat	Environmental concern, quality assurance and economic efficiency: how far are they compatible? English abstract	Vol 10 (5) p 317-320
2000	*4	Juillet/Août	Guide de pratique pour la mise en place des bonnes pratiques analytiques de laboratoire IV. Traitement des résultats V. Les documents	J.C Gallié , T. Artuso , P.A. Compagnon , M. Delaire , J.E. Drouin , D. Faguet , G.P. Guillem , F. Iselin , J. Julien , F. Laurençon-Courteille , M. Pasco	English abstract	Vol 10 (4) p 171-180
2000	*4	Juillet/Août	Procédure pour l'étalonnage des thermomètres	D. Louvel , C. Besnier , M.D. Blanchin , J.C. Bonenfant , R. Buot , C. Chevaleyre , D. Delorme , C. Imbernon , C. Lebranchu M. Mégharfi , L. Mimouni , M. Sader , D. Thibault	Procedure for thermometers calibration	Vol 10 (4) p 181-212
2000	*4	Juillet/Août	La démarche de validation d'un logiciel Réflexions méthodologiques et aspects d'un cas pratique	F. Soubrier , G. Machet	English abstract	Vol 10 (4) p 213-226
2000	*3	Mai/Juin	Détermination des doses de radiostérilisation : concepts de base et étude expérimentale	P. Sébert , P. Arnaud , J.C. Darbord , J.C. Gallié , M. Gominet , A. Guichon , Y. Hénon , E. Le Huédé , N. Mondoly , E. Zerbib	English abstract	Vol 10 (3) p 127-136



INDEX DES ARTICLES PARUS DANS STP PHARMA PRATIQUES / INDEX OF ARTICLES PUBLISHED IN STP PHARMA PRATIQUES						
Année	N°	Mois parution	Titre de l'article (FR)	Auteur(s) / Author(s)	Title of article (EN)	Reference - Pages
2000	*3	Mai/Juin	Critères de choix des solvants injectables non aqueux miscibles à l'eau	C. Bertholom , A.M. Le Ray , E. Olivier , C. Merle	English abstract	Vol 10 (3) p 137-143
2000	*3	Mai/Juin	Mise au point d'une méthode de dosage de la vitamine B12 à l'aide des éthers couronne	M.N. Nabiev , K. Hammoudi	English abstract	Vol 10 (3) p 145-148
2000	*3	Mai/Juin	Plan d'assurance qualité produit à l'usage des fournisseurs de matières premières et article de conditionnement. Résumé en Français	A. Billet , N. Aubry , J. Carme , A. Duault , B. Duquesne , D. Fourmont , V. Gajan , E. Giraud , V. Letondal , D. Marquis , M. Nicolas , C. Nivet , A. Pautet , L. Penchinat , D. remy , H. Sattouy , P. Sempe , J. Souchard	Guidelines for the elaboration of a product quality assurance plan for suppliers of raw materials and/or packaging articles for the pharmaceutical industry	Vol 10 (3) p 149-162
2000	*2	Mars/Avril	Les transferts de production	L. Pizarik , P.Y. Blais , P. Carraud , F. Douere , A. Froissant , S. Koeberle-Ramon , V. Laugel , F. Muffat , V. Protheau-Chabrat	English abstract	Vol 10 (2) p 61-74
2000	*2	Mars/Avril	Validation du procédé de fabrication : Exigences réglementaires	P. Piccerelle , V. Andrieu , A. Gayot , J.P. Reynier	English abstract	Vol 10 (2) p 75-78
2000	*2	Mars/Avril	Méthodes chromatographiques de dosage dans les milieux biologiques. Exemple d'application. Résumé en Français	E. Chapuzet , N. Mercier , S. Bervoas-Martin , B. Boulanger , P. Chevallier , P. Chiap , D. Grandjean , P. Hubert , P. Lagorce , M. Lallier , M.C. Laparra , M. Laurentie , J.C. Nivet	Example of the application of the new strategy proposed for the validation of chromatographic bioanalytical methods	Vol 10 (2) p 79-101
2000	*2	Mars/Avril	Besoin métrologique : exemples d'analyse technique	P. Pellerin , A. Naccache	English abstract	Vol 10 (2) p 102-117
2000	*1	Janvier/Février	Auto-inspection, audit qualité interne, autoévaluation. Similitude et différences	A. Naccache , S. Detoc , F. Hermitte , J. Lanet , C. Mobisson , L. Penchinat , A.M. Thélu , M. Vidal	English abstract	Vol 10 (1) p 3-12
2000	*1	Janvier/Février	Vers la procédure d'accréditation : une expérience locale	J.B. Rey , F. Brion	English abstract	Vol 10 (1) p 13-16
2000	*1	Janvier/Février	Produits semi-solides ou pâteux. Paramètres de fabrication et de contrôle	P. Piccerelle	English abstract	Vol 10 (1) p 17-20
2000	*1	Janvier/Février	Méthodes chromatographiques de dosage dans les milieux biologiques. Résumé en Français	E. Chapuzet , N. Mercier , S. Bervoas-Martin , B. Boulanger , P. Chevallier , P. Chiap , D. Grandjean , P. Hubert , P. Lagorce , M. Lallier , M.C. Laparra , M. Laurentie , J.C. Nivet	New strategy for the validation of chromatographic bioanalytical methods	Vol 10 (1) p 21-38
2000	*1	Janvier/Février	Conception d'un système de management de l'environnement basé sur les normes ISO 14000 Application dans l'industrie pharmaceutique	O. Grout	English abstract	Vol 10 (1) p 39-50