

LE NETTOYAGE EN SALLE PROPRE ET SA VALIDATION

NOUVELLE FORMULE !

N° agrément 11 75 12 622 75



VOTRE EXPERT MÉTIER

Marie-Cécile MOUTAL

Biosphère Médical Merit

Dans l'industrie pharmaceutique depuis plus de 10 ans, Marie-Cécile Moutal s'est spécialisée dans la validation des procédés de nettoyage en salle propre en parcourant diverses industries pharmaceutiques. Son objectif est de transmettre et de partager ses connaissances acquises dans ce domaine d'activité.



du 18 au 20 septembre 2019



Paris



Attestation de formation ASPEC
« Nettoyage en salle propre »



Guide Aspec « Le nettoyage et la désinfection » inclus !



Formateurs spécialisés



Démonstrations de matériels



Travaux Pratiques & Dirigés



Adhérent : 1500 € HT

Non adhérent : 1800 € HT
(Déjeuners inclus)

OBJECTIFS

- Acquérir les connaissances globales d'un acteur majeur de la maîtrise de la contamination.
- Connaître le rôle des différents produits et les techniques de nettoyage. Savoir mettre en place et réaliser les procédés de nettoyage et leur validation.

PRÉ-REQUIS

- Connaissance du milieu et des contraintes en salle propre.
- Exercer couramment ou débiter une activité en salle propre.

MOYENS PÉDAGOGIQUES

- Des démonstrations et des exercices pratiques sont réalisés au cours du stage. Le guide technique « Le nettoyage et la désinfection : locaux et surfaces extérieures des équipements » est fourni aux participants afin d'assurer un apprentissage approfondi du sujet.
- Supports de cours. (fichiers informatiques)
- Exemplaires de la revue "Salles propres".
- Cahier technique et normatif.

J1

- Vocabulaire et base réglementaire, normative et documentaire.
- Contamination particulaire des surfaces.
- Contamination microbiologique des surfaces : spécificités en termes de nettoyage et moyens de prévention.
- Les produits de nettoyage et désinfection : efficacité, choix en fonction des besoins.
- La désinfection par voie aérienne.

J2

- Les méthodes et les matériels de nettoyage en salle propre. Ateliers pratiques.
- Les méthodes de prélèvements particulaires surfaciques et moyens de contrôle pour les poussières inertes (lampe UV, sonde surfacique...).
- Les méthodes et outils de contrôle pour la validation d'une opération de nettoyage (aspects microbiologiques) : avantages et limites.

J3

- Rappel des prérequis nécessaires aux opérations de validation.
- Sélection des produits à rechercher en validation de nettoyage – détermination des "worst case".
- Méthodologie de validation : les étapes pas à pas de la validation avec des exercices pratiques à chaque étape différente et mise à disposition d'un guide.
- Suivi des validations.
- Synthèse et conclusion.