



Comment définir son plan de surveillance et son plan de qualification?

Développer la pratique de l'analyse des risques appliquée aux salles propres

2 jours - 14 heures

9H00 - 17H30

Lyon - Rhône Alpes Délais d'accessibilité : 11 jours ouvrés n Disponible en INTRA

4 à 14 participants Tarifs publics

Non adhérent : 1800 € HT

Adhérent : 1400 € HT

Maîtrise de la contamination et des salles propres

Formation éligible par votre OPCO, les modalités de paiement et les délais d'accès sont consultables dans les conditions générales de vente.

Programme

JOUR 1

Matin

- L'origine et la nature des contaminants (particulaires, microbiologiques, chimiques): concentrations et ordres de grandeur
- Le concept de la salle propre : principe du traitement d'air, rôle des sas,
- Paramètres aérauliques : notions de pression, vitesse d'air, débit, TRH, filtration,
- Généralités sur les classifications particulaires et microbiologiques

Après-midi

- Normes ISO14644-2, et EN17141 : qualification, et plan de surveillance
- Outils de gestion des risques (AMDEC, HACCP, ...)
- · Gravité, occurrence et détectabilité des contaminations
- Evaluation des risques, et actions préventives
- Définition des tests à réaliser, et justification
- Analyse de risque pour justifier du plan de surveillance et des qualifications

JOUR 2

Matin

- Qualifications : tests à réaliser, fréquence, classification BPF, ISO14644 et EN17141, précautions à prendre : choix des emplacements des prélèvements, choix des méthodes de prélèvement, impact sur l'aéraulique
- · Monitoring : quels paramètres monitorer, fréquence, justification des emplacements des points de surveillance, impact sur l'aéraulique, les exigences spécifiques du monitoring
- · Limites d'alerte et d'action, niveaux cibles, amélioration continue basée sur l'historique, actions en cas de franchissement des limites

Après-midi

- Cas concrets Exercices d'application
- Travaux de groupe
- Définition des éléments nécessaires à la rédaction d'un protocole ou d'un plan de surveillance

Compétence visée

Concevoir et mettre en place un plan de surveillance et une qualification.

Objectifs pédagogiques

- · Connaitre les référentiels ISO14644-2, et NF EN 17141
- Identifier les risques de non maîtrise
- Mener une analyse de risque pour justifier la stratégie de qualification et de surveillance
- Définir les valeurs cibles, niveaux d'alerte et
- · Analyser les tendances

Public concerné

Personnels des services qualité, services validation, sociétés de contrôles, personnels impliqués dans la qualification et/ou la surveillance de routine des salles propres et environnement maîtrisés.

Prérequis

Absence de prérequis.

Moyens pédagogiques

- Démonstrations et ateliers pratiques
- Exercices interactifs
- Exposés théoriques
- 2 exemplaires de la revue Salles Propres
- · Remise d'un cahier technique normatif
- Guide Aspec : Le livre blanc

Evaluation

- En cours de formation : réveils pédagogiques, quizz, échanges avec le formateur
- · En fin de formation : QCM

Formateur référent

Philippe BOURBON (bio p.2)



Temps d'échange avec les participants



Prise en compte des évolutions normatives



Intervenants experts dans leur domaine

Accessibilité aux situations de handicap : Pour toutes nos formations, nous réalisons des études préalables à la formation pour adapter les locaux, les modalités pédagogiques et l'animation de la formation en fonction de la situation de handicap annoncée. De plus en fonction des demandes, nous mettrons tout en œuvre pour nous tourner vers les partenaires spécialisés

Modalité de règlement : 100% à l'issue de la formation et du questionnaire d'évaluation de fin de formation



Analyse de risques pour établir le plan de surveillance et les qualifications 2 jours

Formateur référent : Philippe BOURBON

<u>Lieu:</u> Paris ou Lyon ou Bordeaux (<u>Présentiel</u>)
<u>Formateurs:</u> Philippe BOURBON / P.Legrand / S.Charrat

Compétences visées :

Concevoir et mettre en place un plan de surveillance et une qualification

Objectifs pédagogiques :

- Connaitre les référentiels ISO14644-2, et NF EN 17141
- Identifier les risques de non maîtrise
- Mener une analyse de risque pour justifier la stratégie de qualification et de surveillance
- Définir les valeurs cibles, niveaux d'alerte et d'action
- Analyser les tendances

Public concerné:

- Personnels des services qualité, services validation, sociétés de contrôles, personnels impliqués dans la qualification et/ou la surveillance de routine des salles propres et environnement maîtrisés
- 4 à 14 participants

Pré-requis: Aucun pré-requis

Horaires : 9h00-17h30

Délai d'accès : 11 jours ouvrés

Evaluations: Chaque participant devra être équipé d'un téléphone portable

Gestion du handicap:

Nos formations sont accessibles aux personnes à mobilité réduite selon notre politique d'accueil aux personnes en situation de handicap. Nous vous remercions de prendre contact avec nous pour adapter les modalités d'accueil et la pédagogie afin que nous puissions vous accueillir dans les meilleures conditions, et garantir l'efficacité des formations délivrées. Merci de contacter Philippe BOURBON, Référent Handicap, afin d'organiser votre accueil (Tel: 0670260102 ou philippe.bourbon@aspec.fr). Si toutefois nos moyens pédagogiques ne sont pas adaptés à la formation, nous nous rapprocherons de notre partenaire spécialisé AGEFIPH pour répondre favorablement à votre demande.



Programme (Jour 1)

	Séquences	Contenu	Méthodes pédagogiques
9h00 à 9h30	1. Introduction	 Présentation du formateur et des participants. Attentes des participants Présentation du programme et de ses objectifs. 	ExposésEchange en grand groupeBrainstorming
9h30 à 10h00	2. Contaminants	 Définition et origines de la biocontamination Microbiologique Particulaire Chimique 	ExposésEchange en grand groupe
10h00 à 11h00	3. Le concept de la salle propre	 Les fondamentaux de la maitrise des contaminations par la conception: les gradients surpression / dépression, compensation d'air, mode de diffusion de l'air, qualité des matériaux de l'enveloppe, qualité des matériaux du traitement d'air, CTA, gaines, sas, gestion des rejets d'air 	 Exposés Démonstration Echange en grand groupe
	11h00-11h15: Paus	e	
11h15 à 11h30	4. Paramètres critiques	 Notion de pression, vitesse d'air, débit, TRH aéraulique, intégrité de filtration, cinétique de décontamination, 	ExposésEchange en grand groupeBrainstorming
11h30 à 12h30	5. Classification et microbiologiques	Normes et réglementationsLes classes particulairesLes classes microbiologiques	ExposésEchange en grand groupe
	12h30 à 14h00 : PA	USE DEJEUNER	
14h00 à 15h00	6. Surveillance et qualification	 Qualification / Surveillance Cycle en V Normes ISO14644-2, et EN17141: qualification, et plan de surveillance Fréquences des tests 	ExposésEchange en grand groupe
	15h30-15h45 : Paus	5 e	
15h45 à 16h45	7. Analyses de risque	 Outils de gestion des risques (AMDEC, HACCP,) Gravité, occurrence et détectabilité Evaluation des risques, et actions préventives Définition des tests à réaliser, et justification 	ExposésEchange en grand groupe
16h45 à 17h00	8. Conclusion de la journée	BrainstormingBilan de la journée	Echange en grand groupeBrainstorming



Programme (Jour 2)

	Séquences	Contenu	Méthodes pédagogiques
9h00 à 9h30	9. Introduction de la journée	Réveil pédagogique	- Quizz
9h30 à 10h30	10. Analyse de risque en pratique	Monitoring - surveillance de routine Exercice pratique - AMDEC Analyse de risque pour justifier du plan de surveillance et des qualifications	- Exposés - Travaux de groupe
	10h30-10h45 : Pause		
10h45 à 12h00	11. Qualifications, - monitoring et justifications	Tests à réaliser, leur fréquence, classification particulaires et microbiologiques, choix des emplacements des prélèvements, choix des méthodes de prélèvement, impact sur l'aéraulique	ExposésEchange en grand groupeEtudes de cas
12h00 à 12h30	12. Protocoles et plans de surveillance	Eléments nécessaires à la rédaction d'un protocole ou d'un plan de surveillance	ExposésEchange en grand groupe
	12h30 à 14h00 : PAL	SE DEJEUNER	
14h00 à 16h00	13. Cas concrets Exercices pratiques	Cas concrets - Exercices d'application Travaux de groupe Définition des éléments nécessaires à la rédaction d'un protocole ou d'un plan de surveillance	ExposésTDEtudes de casEchange en grand groupe
	16h00-16h15 : Paus	;	
16h15 à 17h00	14. Exploitation - des résultats	Limites d'alerte et d'action, niveaux cibles, amélioration continue, actions en cas de franchissement des limites Echanges autour des pratiques et méthodes Questions / réponses autour des méthodes d'essais	- Exposés - Etudes de cas
17h00 à 17h30	15. Conclusion du stage	Echanges Questions / Réponses Evaluation des acquis (questionnaire) Correction en salle Bilan de la formation	Echange en grand groupeTour de tableQCM