



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

🏠 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 OPCA, 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, utilités...
- Paramètres aérauliques : notions de pression, vitesse d'air, débit, TRH, filtration, aéraulique
- Généralités sur les classifications particulières 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

- Connaître 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.

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*

Évaluation

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

Compétences visées :

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

Objectifs pédagogiques :

- ❖ Connaître 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.	- Exposés - Echange en grand groupe - Brainstorming
9h30 à 10h00 2. Contaminants	- Définition et origines de la biocontamination - Microbiologique - Particulaire - Chimique	- Exposés - Echange en grand groupe
10h00 à 11h00 3. Le concept de la salle propre	- Les fondamentaux de la maîtrise 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: Pause		
11h15 à 11h30 4. Paramètres critiques	- Notion de pression, vitesse d'air, débit, TRH aéraulique, intégrité de filtration, cinétique de décontamination, ...	- Exposés - Echange en grand groupe - Brainstorming
11h30 à 12h30 5. Classification et microbiologiques	- Normes et réglementations - Les classes particulières - Les classes microbiologiques	- Exposés - Echange en grand groupe
12h30 à 14h00 : PAUSE 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	- Exposés - Echange en grand groupe
15h30-15h45 : Pause		
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	- Exposés - Echange en grand groupe
16h45 à 17h00 8. Conclusion de la journée	- Brainstorming - Bilan de la journée	- Echange en grand groupe - Brainstorming

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 particulières et microbiologiques, choix des emplacements des prélèvements, choix des méthodes de prélèvement, impact sur l'aéroulque	- Exposés - Echange en grand groupe - Etudes 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	- Exposés - Echange en grand groupe
12h30 à 14h00 : PAUSE 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	- Exposés - TD - Etudes de cas - Echange en grand groupe
16h00-16h15 : Pause		
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 groupe - Tour de table - QCM