


La réglementation américaine - CFR21 part 820 et l'inspection FDA

Les principales exigences de la réglementation américaine CFR21 part 820 et l'inspection FDA.

 Formation

 Sessions sur demande

 Attestation de présence

 Formation présentielle

 7 heures

Référence de la formation: FR-DM11 | Numéro de fabricant:

Version: 01.12.2022. Vous trouverez toutes les informations actuelles sur <https://academie-fr.tuv.com/s/FR-DM11>

A l'issue de la formation, vous maîtriserez les procédures formelles et informelles suivies par la FDA. Vous serez capable d'identifier et mettre en oeuvre les actions de mise en conformité et de vous préparer à une inspection FDA.

Les objectifs

Objectifs de savoir

- Identifier les principales exigences de la réglementation américaine CFR21 part 820
- Connaître les procédures formelles et informelles suivies par la FDA

Objectifs de savoir faire

- Identifier et mettre en oeuvre les actions de mise en conformité
- Se préparer à une inspection FDA

Le public ciblé

Service Qualité, Affaires Réglementaires

Les prérequis

Expérience dans le domaine de la Qualité pour les Dispositifs Médicaux

Le contenu de la formation

La réglementation

- Présentation de la réglementation américaine
- Définition d'un dispositif médical
- Classification des dispositifs médicaux
- Définition des responsabilités des opérateurs
- Les exigences réglementaires
- Le rôle des autorités et des inspections
- Le système de management de la qualité
- Le personnel
- Les équipements automatiques, électroniques
- Les matières premières
- La production :
 - l'échantillonnage
 - la contamination
 - le conditionnement
 - la réception et le stockage
 - l'étiquetage
 - les produits reconditionnés
- Les changements
- L'amélioration continue
- La documentation
- les dossiers de production et de contrôle
- les réclamations

Les inspections FDA

- La préparation de l'inspection
- La gestion de l'inspection
 - l'escorte, les formalités, l'introduction formelle

- conduite à tenir
- les documents
- La post-inspection
 - les remarques
 - les "warning letters"

Méthodes pédagogiques

- Présentation, illustration par des cas concrets, partage d'expériences et exercices.

Modalités d'évaluation

- Exercices individuels, en binôme, en groupe ;
- Quiz

Informations importantes

Si vous êtes en situation de handicap, nous vous remercions de bien vouloir nous contacter avant de procéder à l'inscription en envoyant un mail à formation@fr.tuv.com. Nous mettrons tout en œuvre pour répondre à votre besoin de formation.

If you have a disability, please contact us before registering by sending an email to formation@fr.tuv.com. We will do our best to accommodate your training needs.

Formulaire de commande page 1/3

PAR LA PRÉSENTE, JE M'INSCRIS OBLIGATOIREMENT AU SÉMINAIRE SUIVANT:

La réglementation américaine - CFR21 part 820 et l'inspection FDA

Référence de la formation: FR-DM11 | Numéro de fabricant:

Veillez choisir une date que vous souhaitez réserver:

Vous trouverez toutes les informations complémentaires sur les dates sous <https://academie-fr.tuv.com/s/FR-DM11>.

Veillez nous envoyer **toutes les pages** du formulaire par e-mail pour commander le séminaire susmentionné.

E-mail: formation@fr.tuv.com

Veillez saisir vos données de commande sur la page suivante.

© TÜV, TÜEV and TUV are registered trademarks. Utilisation and application requires prior approval.

Formulaire de commande Page 2/3

- Je commande en tant que consommateur (client privé)
- Je commande en tant qu'entreprise / administration (client professionnel)

Adresse de facturation

Nous utilisons ces données pour la confirmation de commande et la facturation.

Nom de l'entreprise ou de l'administration:

Département (optionnel):

Rue et numéro:

Code postal:

Ville:

Votre numéro de commande interne:

Numéro de TVA (optionnel):

vous pouvez indiquer ici un numéro de commande interne (numéro SAP, etc.) défini par votre entreprise. Nous indiquerons ce numéro sur la facture.

Vos coordonnées

Nous utilisons ces données pour la confirmation de commande et la facturation.

Civilité:

Prénom:

Nom de famille:

Adresse e-mail:

Numéro de téléphone (optionnel):

Formulaire de commande Page 3/3

Informations sur les participants

Je participerai moi-même au séminaire (coordonnées, comme indiqué ci-dessus).

La personne suivante doit participer au séminaire:

A ne remplir que si vous ne participez pas vous-même, mais qu'une autre personne participe.

Civilité:

Prénom:

Nom de famille:

Adresse e-mail:

Numéro de téléphone (optionnel):

Date de naissance (optionnel):

Lieu de naissance (optionnel):

Méthode de paiement: Facture

Pour les consommateurs, les informations sur le droit de rétractation s'appliquent et sont disponibles sous les CGV ci-jointes.

J'accepte par la présente les conditions générales de l'organisateur (<https://academie-fr.tuv.com/conditions-generales-vente>) décrites ci-après.

Lieu, date

Signature

Veillez nous envoyer **toutes les pages** du formulaire par e-mail pour commander le séminaire susmentionné.

E-mail: formation@fr.tuv.com