

BROCHURE *ARÁQ*

PHARMA

CHIMIE

MEDTECH

BIOTECH

Tél. : 024 423 96 50  
Email : [info@ariaq.ch](mailto:info@ariaq.ch)  
Web : [www.ariaq.ch](http://www.ariaq.ch)

## Institut de formation ARIAQ Novipart

L'institut ARIAQ, leader romand de la formation continue en systèmes de management et d'amélioration continue propose depuis 20 ans des formations et du conseil en inter et intra entreprises. ARIAQ appartient à la Suisse Association for Quality (SAQ) dont le siège est à Berne. Ses formations sont reconnues par l'European Organization for Quality (EOQ).

Novipart est une structure qui offre son expertise et son réseau d'experts pour des services de support et de conseil dans les domaines de la qualité (BPF, BPD, BPC, BPL), de l'organisation (orientation clients, processus, indicateurs & intégration ISO 9001/14001 aux BPX) et de l'innovation (Business Development & recherche de partenaires à l'international).



Raphaël Granges  
Directeur ARIAQ



Philippe Meuwly  
Directeur Novipart

## Un soutien performant aux entreprises

L'objectif d'ARIAQ et de Novipart est d'offrir une formation continue favorisant l'excellence opérationnelle en contribuant à la compétitivité des entreprises pharma et des sciences de la vie de Suisse romande.



Nous élaborons des formations répondant aux besoins des entreprises et favorisons l'émergence d'un réseau d'échange de connaissances et de compétences autour des thématiques essentielles pour les entreprises de la branche. Pour ce faire, nous nous appuyons sur les recommandations d'un groupe d'experts composé de représentants d'entreprises bien établies sur le sol romand.

## Formations

Titres & descriptif rapide du contenu

## Animatrices & animateurs

## Infrastructure

Les locaux

Le matériel mis à disposition

## Nous trouver – Nous parler

Yverdon-les-Bains

Genève (Plan-les-Ouates)

## Bonnes Pratiques de Laboratoire

2 jours

### Objectifs :

- Comprendre et implémenter les différents aspects des BPL / GLP lors de la conduite de projets en laboratoire afin d'assurer l'obtention de données d'essai fiables et de grande qualité
- Répondre aux exigences selon la réglementation internationale : OCDE ; OFSP ; OFEV ; Swissmedic

Plus d'informations sur [www.ariaq.ch](http://www.ariaq.ch)

## Qualité en laboratoire : norme ISO 17025

2 jours

### Objectifs :

- Comprendre, adhérer et mettre en œuvre les principes de la norme ISO 17025 au laboratoire
- Mettre en cohérence les exigences spécifiques de l'ISO 17025 et ISO 9001
- Pratiquer une méthode de lecture et d'interprétation des exigences de la norme ISO / CEI 17025

Plus d'informations sur [www.ariaq.ch](http://www.ariaq.ch)

## Cursus : Quality in Life Sciences - Base

5 jours

### Piliers de la formation

- Module 1 Les entreprises pharmaceutiques, leur organisation et le cycle de vie d'un médicament (1 jour)
- Module 2 Introduction Lean, Six Sigma et 5S dans le domaine pharma (1 jour)
- Module 3 Principes BPF et dernières nouveautés (1 jour)
- Module 4 BPF et le travail en Zone à Atmosphère Contrôlée (2 jours)

Plus d'informations sur [www.ariaq.ch](http://www.ariaq.ch)

# FORMATIONS

|   |                                     |   |                                      |
|---|-------------------------------------|---|--------------------------------------|
| Approche de validation des procédés                             | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a> | Construction et valorisation de la propriété intellectuelle             | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a>  |
| Auditeur interne BPF : technique et conduite d'audit            | 1 jour                              | Contraintes GMP pour les fournisseurs d'équipement                      | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a>  |
| Bonnes Pratiques Aseptiques en fabrication de produits stériles | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a> | Gestion des changes control et des variations réglementaires            | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a>  |
| Bonnes Pratiques de Distribution                                | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a> | Good Manufacturing Practices  | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a>  |
| Bonnes Pratiques de Fabrication des médicaments                 | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a> | Intégration d'une approche Lean dans un environnement BPF               | 2 jours<br><a href="#">+ d'infos</a> |
| Bonnes Pratiques de Maintenance                                 | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a> | Introduction à la biotech et aux exigences pharma pour non-spécialistes | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a>  |
| Comment optimiser la performance par l'analyse de risque ICH Q9 | 1 jour<br><a href="#">+ d'infos</a> | Maîtrise de la contamination en salle blanche                           | 2 jours<br><a href="#">+ d'infos</a> |

# FORMATIONS

|  |                      |
|--|----------------------|
| Méthodes d'investigation et outils de résolution de problème qualité | 2 jours<br>+ d'infos |
| Nettoyage et désinfection des surfaces en salle propre               | 1 jour<br>+ d'infos  |
| Qualification des équipements et des utilités                        | 1 jour<br>+ d'infos  |
| Qualification des fournisseurs                                       | 1 jour<br>+ d'infos  |
| Rédaction des procédures et gestion des documents GXP                | 1 jour<br>+ d'infos  |
| Revue périodique qualité produit                                     | 1 jour<br>+ d'infos  |
| Supply Chain for non-Supply Chain profesional                        | 1 day<br>+ info      |

Validation de nettoyage 1 jour

Validation des procédés de nettoyage des équipements de production 2 jours  
+ d'infos





# ANIMATRICES & ANIMATEURS



## Mme Sônia Cardeal

Ingénieure en Génie Chimique, Mme Cardeal a acquis une large expérience en assistance technique, industrialisation et World Class Manufacturing.



## M. David Méneur

Diplômé d'un 3ème cycle en chimie et d'un master en optimisation de processus, il est en charge des formations ARIAQ dans le domaine de l'amélioration continue.

# ANIMATRICES & ANIMATEURS

## M. Frédéric Laban

Avec une expérience de plus de 25 années en conseil et formation à travers l'Europe dans les milieux ultra propres, Frédéric Laban est l'auteur de nombreuses publications en français et en anglais sur le thème de la maîtrise des contaminations. Il est également conférencier et membre du conseil d'administration de l'association européenne A3P pour les produits Propres et Stériles.

## M. Stéphane Gummy

Ingénieur chimiste ETS avec 17 ans d'activité dans l'industrie bio-pharmaceutique et pharmaceutique en tant que responsable de groupes dans les unités QA, QC, production et développement des procédés. Expérience dans la compliance et les inspections pour référentiels Swissmedic, FDA, ANVISA, WHO. Consultant indépendant depuis 2007.

# ANIMATRICES & ANIMATEURS

## M. Jean Bauer

Ingénieur HES avec 10 ans d'expérience dans le domaine de la production de molécules actives. Actuellement superviseur de production chez Merck-Serono à Fenil-sur-Corsier.

## M. Max Corbett

Chercheur scientifique dans le développement de produit, licence et maintenance après licence de produits pharmaceutiques synthétiques et biologiques.

## M. Alain Ruppen

Ingénieur MSc/EMBA, certifié Quality System Manager par l'European Organisation for Quality avec plus de 10 ans d'expérience dans l'industrie des dispositifs médicaux et pharmaceutique.

# ANIMATRICES & ANIMATEURS

## M. Vu Thanh Liem

Pharmacien avec plus de 15 ans d'expérience dans des postes à responsabilités dans le domaine de l'assurance qualité, la validation et la production. Directeur QA et Qualified Person pour Debiopharm SA.

## M. Claude Ammann

Responsable de l'assurance qualité au sein de plusieurs entreprises pharmaceutiques et biotechnologiques. Auditeur selon les GMP, GLP et GCP. Expérience de plus de 25 ans dans le domaine.

## M. Joseph Tawil

Pharmacien avec plus de 20 ans d'expérience en tant que Responsable Production et Qualité dans l'industrie pharmaceutique.

# ANIMATRICES & ANIMATEURS

## M. Raymond Reuteler

Mandataire en Brevets Européens, Dipl. ing. méc. EPFL, MBA. Plus de 18 ans au sein de grandes entreprises multinationales dans les domaines de l'électronique et la mécanique. Membre du comité de direction de l'Association « LES-CH » (Licensing Executives Society, Suisse) ; Directeur et fondateur de reuteler & cie SA.

## M. Laurent Della Torre

Chimiste HES avec 8 ans d'expérience dans le domaine assurance qualité. Directeur de Production chez B.Braun.

## M. Dario Del Mazza

Logistics expert with long lasting operational experience within the chemical, pharmaceutical and fragrance industry.

# ANIMATRICES & ANIMATEURS

## M. Alain Merkli

Pharmacien, responsable du développement pharmaceutique, 20 ans d'expérience.

## Mme Bénédicte Zufferey

Titulaire d'un master en biochimie, Mme Zufferey travaille depuis 2 ans chez Future Health Biobank en tant que Senior Laboratory Scientist. Son activité recouvre tant la production aseptique que des activités de contrôle qualité.

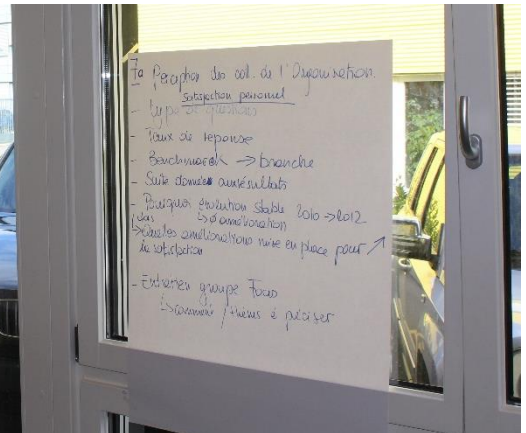
## Mme Isabelle Cornut

Mandataire en Brevets Européens, Doctorat en Biophysique, Ingénieur Chimiste, plus de 17 ans dans l'industrie Pharmaceutique & Biotech dont plus de 10 ans dans le domaine de la propriété intellectuelle : Conseil en Propriété Intellectuelle et Associée de reuteler & cie SA.

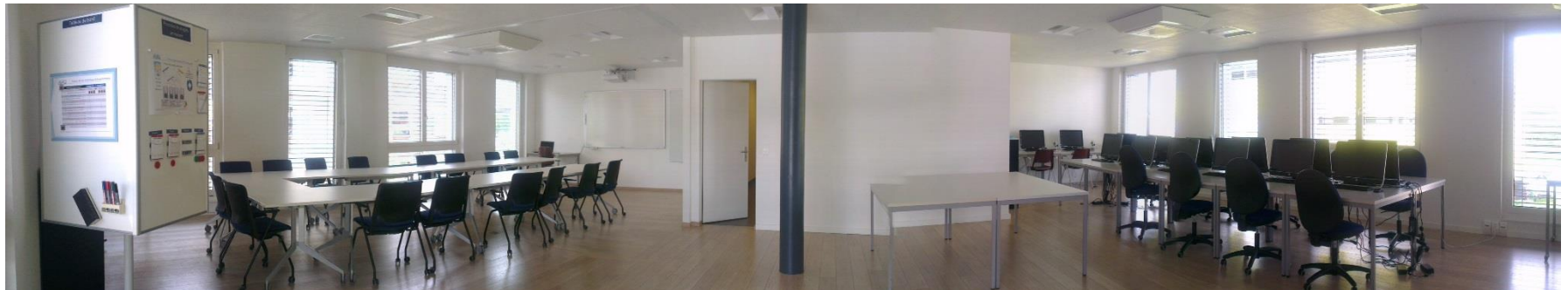
## Salles de formation

L'institut ARIAQ dispose de salles de formation adaptées à une pédagogie moderne. Selon les compétences à développer, des ordinateurs et différents outils pédagogiques sont mis à disposition.

ARIAQ soutient activement la théorie par la pratique via des exercices développés par les animateurs constamment en contact avec les entreprises.



# INFRASTRUCTURE





# NOUS TROUVER – NOUS PARLER

Heures d'ouverture du secrétariat :

08h00 à 12h00 & 13h30 à 17h30, vendredi : 17h00



Adresse :

Y-PARC – Swiss Technopole

Rue Galilée 5

1400 Yverdon-les-Bains (VD)

Téléphone :

024 423 96 50



Adresse :

1<sup>er</sup> étage

Chemin du Pont-du-Centenaire 110

1228 Plan-les-Ouates (GE)

Téléphone :

022 794 29 52