

### Objectif

- Connaître l'ensemble des exigences réglementaires françaises et européennes.
- Identifier toutes les mentions obligatoires devant figurer sur l'étiquette du conditionnement primaire et secondaire et dans la notice.
- Etudier des cas pratiques d'éléments de conditionnement.

### Public concerné

Personnel du Service qualité, de la production, des affaires réglementaires, de la Direction

### Prérequis

Cette formation ne nécessite aucun prérequis.

### Programme

- Mentions devant figurer sur un conditionnement primaire
- Mentions devant figurer sur un conditionnement secondaire
- Notice
- Blue box
- Pictogrammes et liste de termes standardisés en Europe
- Création d'un document avec tous les éléments nécessaires à la création des emballages et notice pour les différentes catégories de médicaments (Liste I, Liste II...)
- Etude de cas

### Effectifs

15 à 20 personnes

### Durée et déroulement

7 heures (1 jour)

#### Dates

☞ 6 Février

☞ 10 Avril

☞ 5 Juin

☞ 4 Septembre

☞ 6 Novembre

#### Lieu

précisé ultérieurement

#### Prix

740 €/participant