

Conditions d'admission

Etre âgé(e) de moins de 30 ans (hors cas dérogatoires) pour bénéficier d'un contrat d'apprentissage et avoir validé :

- 1ère année de Master « Sciences du Médicament » ou toute autre formation jugée équivalente par l'équipe pédagogique.
- Diplôme d'ingénieur généraliste (ou 5ème année validée)
- Diplôme de Docteur en Pharmacie (ou 5ème année validée)
- Diplôme de Docteur en Médecine (ou 5ème année validée)

Comment s'inscrire ?

Candidature à déposer sur la plateforme eCandidat sur le site de l'Université

Modalités de sélection

Examen du dossier et entretien de sélection

NOUS CONTACTER

Faculté de Santé, Pharmacie - Université de Paris
4 avenue de l'Observatoire - 75006 Paris

Université

Responsable pédagogique Dr Hanh Dufat thi-hanh.dufat@parisdescartes.fr

Contacts administratifs

Scolarité : scolarite.lmd@pharmacie.parisdescartes.fr

Gestionnaire pédagogique : Sandrine FALLU : sandrine.fallu@u-paris.fr - 01 76 53 24 65

CFA Leem Apprentissage

Claire LEMAN : c.leman@leem-apprentissage.org

info@leem-apprentissage.org - 01 41 10 26 93

Les personnes en situation de handicap souhaitant suivre cette formation sont invitées à nous contacter directement afin d'étudier ensemble les modalités d'accès requises.

En savoir plus

www.leem-apprentissage.org



MASTER 2
En Apprentissage

Itinéraire : Qualité des Médicaments

Master 2 Science du Médicament, parcours Qualité des produits de santé

CONTRÔLE QUALITÉ

Cette formation vous permet de vous insérer dans le monde du travail après avoir acquis les techniques en usage dans les domaines du développement analytique et contrôle des médicaments de synthèse et d'origine naturelle et autres produits de santé (dispositifs médicaux, compléments alimentaires à base de plantes).

Une attention particulière est apportée aux aspects technico-réglementaires et d'assurance qualité opérationnelle.

Cette formation est adossée à la recherche fondamentale et appliquée.

 Université
de Paris

 HandiEM
Handicap Entreprises du Médicament



Présentation

Selon le parcours choisi, les étudiants devront acquérir une compétence en matière de :

- méthodes analytiques appliquées au développement et au contrôle physicochimique et biologique
- veille scientifique et réglementaire
- rédaction du module Qualité du CTD des médicaments à substances actives chimiquement définies et des médicaments à base de plantes
- l'organisation et les moyens mis en œuvre par l'entreprise pour garantir la qualité.

Rythme de l'apprentissage

Début octobre : 2 semaines de cours

Octobre à Juillet : 1 ou 2 semaines de cours/
3 semaines en entreprise

Juillet à Septembre : Plein temps en entreprise
(hors semaine d'examen)

Septembre : 1 semaine d'école d'automne + 1
jour de soutenance de rapport de mission en
apprentissage

Modalités pédagogiques

Cours d'amphi, TD et TP,
avec vidéo projection et travaux de groupes

Contrôle des connaissances

Selon les UEs : examen écrit terminal et/ou
soutenance orale et/ou contrôle continu
Rapport de mission écrit avec soutenance devant
un jury mixte (enseignants et professionnels)

Quels métiers ?

Responsable contrôle qualité

Il définit et assure que les conditions de sécurité soient bien respectées. Il vérifie la bonne conformité des lots. Il gère une équipe de techniciens.

Chargé du contrôle qualité

Il définit et met en œuvre les techniques de contrôle qualité afin de vérifier la qualité des produits et services dans le respect de la réglementation et des règles d'hygiène et sécurité.

Chargé amélioration continue

Il assure la performance optimale des lignes de production et gère tous les projets visant à améliorer l'efficacité et la productivité des activités et des équipes industrielles au sein d'un ou plusieurs sites.

Tous nos métiers sur www.leem-apprentissage.org

Programme

Cet itinéraire propose 420 heures de formation sur 12 mois.

UE1 : Développement industriel du médicament : de la molécule au médicament

UE2 : Bonnes pratiques de fabrication et de distribution

UE3 : Méthodes avancées d'analyses physicochimiques

UE4 : Qualité des Matières Premières : excipients, matériaux de conditionnement. Généralités sur les dispositifs médicaux

UE5 Contrôle microbiologique des médicaments et produits de biotechnologie

UE6 : Développement analytique et contrôle des substances actives chimiquement définies et des médicaments les renfermant

UE7 : Développement analytique et contrôle des substances actives d'origine végétale et des produits de santé à base de plantes

UE 6 et UE7 : Participation d'un professeur d'anglais pour les comptes rendus de travaux et les présentations orales

Ecole d'automne et projet tuteuré : intervention de professionnels (gestion du personnel, gestion des changements, éthique, ...) et d'un professeur d'anglais (CV, lettre de motivation, entretien)