

Conditions d'admission

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

- 1^{re} année de Master « Sciences du Médicament » ou toute autre formation jugée équivalente par l'équipe pédagogique
- Diplôme d'Ingénieur Généraliste (ou 5^e année validée)
- Diplôme de Docteur en Pharmacie (ou 5^e année validée)
- Diplôme de Docteur en Médecine (ou 5^e 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.



L'ALTERNANCE
DES INDUSTRIES DE SANTÉ

MASTER 2
EN APPRENTISSAGE

Master 2 Qualité des Produits de Santé

Mention Sciences du Médicament et des Produits de Santé

Acquérir 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.



Contact

Faculté de Santé / Pharmacie Université de Paris

4 avenue de l'Observatoire - 75006 Paris

RESPONSABLE PÉDAGOGIQUE

Xavier CACHET ✉ xavier.cachet@u-paris.fr

Claire CUYAMENDOUS ✉ claire.cuyamendous@u-paris.fr

SERVICE SCOLARITÉ

✉ scolarite.lmd@pharmacie.parisdescartes.fr

Visiter
leem-apprentissage.org



CFA Leem Apprentissage

CONSEILLÈRE EN APPRENTISSAGE

Elodie SOUSA

✉ e.sousa@leem-apprentissage.org

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.

HANDIEM
Handicap Entreprises du Médicament

En savoir plus

🌐 www.leem-apprentissage.org



Mise à jour 02/2022 - Pamplermousse.com

 Université
de Paris

CHARGÉ CONTRÔLE QUALITÉ ■ CHARGÉ AMÉLIORATION CONTINUE

leem-apprentissage.org

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 ; organisation et 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 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.

Programme

Le Master 2 « Qualité des Médicaments » propose 420 heures de formation sur 12 mois.

UE 1 : Développement industriel du médicament : de la molécule au médicament

UE 2 : Bonnes pratiques de fabrication et de distribution

UE 3 : Méthodes avancées d'analyses physicochimiques

UE 4 : Qualité des Matières Premières : excipients, matériaux de conditionnement / Généralités sur les dispositifs médicaux

UE 5 : Contrôle microbiologique des médicaments et produits de biotechnologie

UE 6 : Développement analytique et contrôle des substances actives chimiquement définies et des médicaments les renfermant*

UE 7 : Développement analytique et contrôle des substances actives d'origine végétale et des produits de santé à base de plantes*

École 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).

* UE 6 et UE 7 : participation d'un professeur d'anglais pour les comptes rendus de travaux et les présentations orales.