

		ENGLISH	FRENCH
MODULES	SUB MODULES	EN FILES	FR FILES
1 PERSONNEL		1.5 Q.P. Training in API requirements Part 1-ENG V01.pptx 1.6 Q.P. Training in API requirements Part 2-ENG V01.pptx 1.1 Personnel General-EN V01.pptx 1.2 Higher Management Responsibilities Part 1-ENG V01.pptx 1.3 Higher Management Responsibilities Part 2-ENG V01.pptx 1.4 Role of the QP-ENG V01.pptx 1.7 Batch Release-ENG V01.pptx 1.8 Health and Hygiene-ENG V01.pptx 1.9 Departmental Roles and Responsibilities-ENG V01.pptx	1.4 Role du Pharmacien Responsable_FR V01.pptx 1.2 Responsabilités de l'encadrement supérieur Partie 1_FR V01.pptx 1.3 Responsabilités de l'encadrement supérieur. Part 2_FR V01.pptx 1.8 Santé et hygiène_FR V01.pptx 1.7 Libération du lot_FR V01.pptx 1.5 Le PR et les exigences BPF pour les API._FR V01.pptx 1.1 Personnel . Introduction_FR V01 .pptx 1.6 Exigences BPF pour les principes actifs .Part 2_FR V01.pptx 1.9 Roles et Responsibilities d'un département_FR V01.pptx
2 PHARMA LAWS		2.1 GPC EU Framework_EN V01.pptx 2.2 b GPC EDQM_EN V01.pptx 2.2 GPC EDQM_EN V01.pptx 2.3 GPC ICH_EN V01.pptx 2.5 GPC QPs_EN V01.pptx 2.9 GPC Mutual Recognition_EN V01.pptx 2.6 GPC Législation française et Ph Resp_FR V01.pptx 2.7 GPC Pharmacovigilance_FR V01.pptx 2.4 GPC GMP_EN V02.pptx 2.8 GPC IMPs_EN V02.pptx	2.6 GPC Législation française et Ph Resp_FR V01.pptx 2.7 GPC Pharmacovigilance_FR V01.pptx 2.1 Législation Européenne_FR V01.pptx 2.2 b PE et EDQM_FR V01.pptx 2.2 EMA & EDQM_FR V01.pptx 2.3 ICH_FR V01.pptx 2.4 BPF_FR V01.pptx 2.5 personnes qualifiées_FR V01.pptx 2.8 IMPs_FR V01.pptx 2.9 Reconnaissance mutuelle des inspections_FR V01.pptx
3 QUALITY SYSTEMS	CORE MODULE	3 Core module Session 1 Mark products in EU-EN V01 .pptx 3 Core module Session 2 History_EN V01 .pptx 3 Core module Session4 EU US Enforcement GMP _EN V01 .pptx 3 Core module Session5 Establishing a Qual System _EN V01 .pptx 3 Core module Session 6 Techniques for documentation _EN V01.pptx 3 Core module Session 3 Essential requirements EU GMP _EN V02 .pptx 3 . 7 Complaints and recalls_EN V01 .pptx 3. 8 Risk management ICH Q9_EN V01 .pptx	3.Core module D1_3 Règles essentielles du guide BPF Européen_FR V01 .pptx 3.Core module D1_4 Les lois_FR V01 .pptx 3.Core module D1_6 Bonnes pratiques documentaire_FR V01 .pptx 3.Core module D1_5 Système gestion Qualité et rôle du personnel_FR V01 .pptx 3.Core module D1_1 Médicaments dans l'UE_FR V01 .pptx 3.Core module D1_2 Histoire et développement des BPF en europe et USA_FR V01 .pptx 3.7 Réclamations et rappels de lot_FR V01 .pptx 3. 8 Risk management ICH Q9_FR V01 .pptx
	ISO	3.ISO session 1 Quality definitions_EN V01 .pptx 3.ISO session 2 GMP auditing quality DEV_EN V01 .pptx 3.ISO session 3 ramifications for auditors_EN V01 .pptx 3.ISO session 4 ISO 9001 introduction _EN V01 .pptx 3.ISO Session 5 audit _EN V01 .pptx 3.ISO Session 6 Audit techniques_EN V01 .pptx 3.ISO Session 7 opening meeting _EN V01.pptx 3.ISO Session 8 the practical audit_EN V01.pptx 3.ISO Session 9 check lists_EN V01.pptx 3.ISO Session 11 continuous improvement _EN V01.pptx 3.ISO Session 10 audit reports_EN V02.pptx	3.ISO Session 2 BPF, Audit et gestion développement qualité pharma_FR V01 .pptx 3.ISO Session 4 Introduction à ISO 9001 part1_FR V01.pptx 3.ISO Session 5 Audit_FR V01.pptx 3.ISO Session 6 Techniques d'audit_FR V01.pptx 3.ISO Session 7 audit réunion d'ouverture et entretiens entre auditeurs_FR V01.pptx 3.ISO Session 8 audit pratique_FR V01 .pptx 3.ISO Session 9 audit check lists_FR V01 .pptx 3.ISO Session 10 audit rapport _non conformités_actions correctives_FR V01 .pptx 3.ISO Session 11 Amélioration continue et valeur ajoutée_FR V01 .pptx 3.ISO Systèmes Session 1 Qualité_FR V01 .pptx 3.ISO Systèmes Session 3 Auditeurs_FR V01 .pptx
	RISK MANAGEMENT	3.RM1 Module opt Risk management_EN V01 .pptx	3.RM2.Module opt risques dans les autres industr_FR V01 .pptx

		3.RM2.Module opt risks in other industr_EN V01 .pptx 3.RM3 Module opt principles of risk management_EN V01 .pptx 3.RM5 Risk management techniques_EN V01 .pptx 3.RM7a FMEA_EN V01 .pptx 3.5 RM7b Risk management FMEA form_EN V01 .pptx 3.5RM8a HACCP principles_EN V01 .pptx 3.5RM8b HACCP case study_EN V01 .pptx 3.5RM9 Final issues PAT_EN V01 .pptx	3.RM3 Module opt principes de gestion de risques_FR V01 .pptx 3.RM1 Module opt Gestion du risque _FR V01 .pptx 3.RM5 Techniques_gestion du risque_FR V01 .pptx 3.RM7a FMEA_FR V01 .pptx 3.RM7b Risk management FMEA form_FR V01 .pptx 3.RM8b HACCP Etude de cas_FR V01 .pptx 3.RM9 Questions finales PAT_FR V01 .pptx 3.RM8a HACCP introduction_FR V01 .pptx
4 MATHS STATS			4.1 Introduction_MATH. ET STAT_FR V01..pptx 4.2 Rappels_MATH. ET STAT_FR V01..pptx 4.3 MSP_MATHEMATIQUES ET STAT_FR V01..pptx 4.4 Analytique_MATH et STAT_FR V01.pptx 4.5 Echantillonnage_MATH etSTAT_FR V01.pptx 4.6 Tendances_MATH. et STAT_FR V01.pptx
5 MED CHEM &THERAP		5.2 Drug Classification_ENG V01.pptx 5.3 GPC Intro to Physiology_EN V01.pptx 5.5 GPC Intro to Medicinal Chemistry_EN V01.pptx 5.6 GPC Pharmacokinetics_EN V01.pptx 5.7 GPC DFD Biopharmaceutic &Pharmacokinetic Considerations_EN V01.pptx 5.8 GPC Drug Absorption & Fate_EN V01.pptx 5.4 GPC Disease and conditions_EN V01.pptx	5.2 Classification PA_FR V01.pptx 5.3 Intro à la Physiologie_FR V01.pptx 5.5 Intro à la chimie med_FR V01.pptx 5.6 Pharmacocinétique_FR V01.pptx 5.7 Formulation Considérations Biopharmaceutiques et Pharmacocinétiques_FR V01.pptx 5.1 GPC Histoire Industrie_FR V01.pptx 5.4 Maladies et conditions_FR V01.pptx 5.8 Sort des médicaments_FR V01.pptx
6 PHARMA PROCESSING		6.1 FPPs general overview_EN V01.pptx 6.2 a PAT Approach_EN V01.pptx 6.2 b PAT tools_EN V01.pptx 6.3 Process validation requirements_EN V01.pptx 6.4 Technology transfer_EN V01 .pptx 6.5 Tech transfer PPQ_EN V01.pptx 6.6 Formulation factors _EN V01.pptx	6.1 Facteurs Formulation et performances_FR V01.pptx 6.2 Facteurs influençant les performances_FR V01.pptx 6.3 Validation procédé exigences_FR V01.pptx 6.4 Transfert Technologie_FR V01 .pptx 6.5 Tech transfert et qualif performance_FR V01.pptx 6.6 a Approche PAT_FR V01.pptx 6.6 b Outils PAT_FR V01.pptx
7 MICROBIO		7.4 Microbiology of Pharmaceutical Products_EN V01.pptx 7.6 Microbiology, Regulatory Requirements_EN V01.pptx 7.8 Microbiological Test Procedures_EN V01.pptx 7.9 Microbiological Environmental Monitoring_EN V01.pptx 7.1 Basic Microbiology_EN V01.pptx 7.2 Microorganisms in Nature_EN V01.pptx 7.3 Microrganisms, Competition and Survival_EN V01.pptx 7.11_Bacterial>Toxins-ENG_V01.pptx 7.12_Pyrogens_&_LAL-ENG_V01.pptx 7.5 Disinfectants-EN V01.pptx 7.7 Sterilisation-EN V01.pptx 7.10 Microbiological release EN V01.pptx	7.2 Microorganismesdans la Nature_FR V01.pptx 7.1 Les bases de la microbiologie_FR V01.pptx 7.3 Microrganismes, Competition et survie_FR V01.pptx 7.4 Microbiologie des produits pharmaceutiques_FR V01.pptx 7.6 Exigences réglementaires_FR V01 .pptx 7.8 Microbiologie procédures de test_FR V01 .pptx 7.9 Microbiologie Contrôle d'environnement_FR V01 .pptx 7.12 pyrogènes et test LAL_FR V01 .pptx 7.11 Toxines bactériennes_FR V01 .pptx 7.5 Désinfection_FR V01 .pptx 7.7 Stérilisation et désinfection_FR V01 .pptx 7.10 libéraion microbiologique_FR V01.pptx
8 QC TESTING	CORE MODULE		

		8.1 Managment of QC and QC labs_EN V01 .pptx 8.2 Data of QC and QC labs_EN V01 .pptx 8.3 Documentation in QC and QC labs_EN V01 .pptx 8.4 Reagents and standards in QC labs_EN V01 .pptx 8.5 Sampling in QC_EN V01 .pptx 8.6 Analytical equipment_EN V01 .pptx 8.7 Risk management in QC and QC labs_EN V01 .pptx 8.8 Tools for improvement and follow-up in QC_EN V01 .pptx 8.9 Handling OOS_EN V01 .pptx 8.10 Analytical method transfer_EN V01 .pptx	8.9 traitement résultats non-conformes_FR V01 .pptx 8.10 Transfert méthode analytique_FR V01 .pptx 8.1 Gestion du CQ_FR V01 .pptx 8.2 Gestion des données du CQ_FR V01 .pptx 8.3 Documentation du CQ_FR V01 .pptx 8.4 Réactifs et standards_FR V01 .pptx 8.5 Echantillonnage_FR V01 .pptx 8.6 Equipement du CQ_FR V01 .pptx 8.7 Gestion du risque CQ_FR V01 .pptx 8.8 Outils de suivi et d'amélioration du CQ_FR V01 .pptx
	MICROBIO	8 MIC4 Control of microbial growth_EN V01 .pptx 8 MIC5 Micro contamination control sterile manufacturing_EN V01 .pptx 8 MIC6 Control of microbial growth 2_EN V01.pptx 8 MIC7 impacting sterilization&sterility assurance_EN V01 .pptx 8 MIC8 Sterility testing in GMP environmt_EN V01 .pptx 8 MIC1 applied microbiology_EN V01 .pptx 8 MIC2 Microbes_EN V01.pptx 8 MIC3 environmental influence on growth_EN V01 .pptx	8 MIC1 microbiologie appliquée_FR V01 .pptx 8 MIC2 Microbes_FR V01.pptx 8 MIC3 influence environnementale sur la croissance_FR V01 .pptx 8 MIC4 Contrôle de la croissance microbienne_FR V01 .pptx 8 MIC5 Contrôle de la contamination microbienne en fabrication stérile_FR V01 .pptx 8 MIC8 Test de stérilité dans un environnement BPF_FR V01.ppt 8 MIC6 Contrôle de la croissance microbienne 2_FR V01.pptx 8 MIC7 Activités USP impactant la stérilisation et assurance stérilisation_FR V01 .pptx
9 PHARMA PACKAGING		9.1 Types and Control of Materials_EN V01.pptx 9.2 Selection and evaluation of packaging materials_EN V01.pptx 9.3 Supplier control_EN V01.pptx 9.4 QC testing of Packaging Materials_EN V01.pptx 9.5 Warehousing Storage_EN V02.pptx	9.1 Types et contrôles des matériaux_FR V01 .pptx 9.2 Sélection et évaluation des articles conditment_FR V01 .pptx 9.4 Contrôle Qualité des AC_FR V01.pptx 9.5 Entreposage et stockage_FR V02 .pptx 9.3 Contrôle des fournisseurs_FR V01 .pptx
10 APIs		10.6 Control_and_requirements_for_TSE- ENG V01.pptx 10.7 FDA Inspection Part 1 - ENG V01.pptx 10.8 FDA Inspection Part 2 - ENG V01.pptx 10.9 Plants & Herbs- ENG V01.pptx 10.10 Biologic APIs- ENG V01.pptx 10.1_Status_&_Content_of_ICH_Q7-ENG V01.pptx 10.2_GMP_for_API's Part 1-ENG V01.pptx 10.3_GMP_for_API's-Part 2- ENG V01.pptx 10.4_EDQM_CEP- ENG V01.pptx 10.5 excipients- ENG V01.pptx	10.1_Status_&_Contenu_ICH_Q7-FR V01.pptx 10.2_BPF_pour P.A Part 1-FR V01.pptx 10.4_EDQM_CEP- FR V01.pptx 10.5 Excipients- FR V01.pptx 10.3_BPF_pour P.A Part 2- FR V01.pptx 10.6 Controle_et exigences_TSE- FR V01.pptx 10.7 FDA Inspection Part 1 - FR V01.pptx 10.8 FDA Inspection Part 2 - FR V01.pptx 10.9 Plantes & Herbes médicinales-FR V01.pptx 10.10 PA biologiques-FR V01.pptx
11 IMPS		11.8 Registration_EU_&_USA_EN V01.pptx 11.9 Pharmacovigilance_EN V01.pptx 11.10 History_of_Clinical_Trials_EN V01.pptx 11.11 GLP_Documentation_EN V01.pptx 11.1 Research_&_Pre-Clinical_EN V01.pptx 11.2 b Optional IND to NDA_EN V01.pptx 11.2 INDAs-1_EN V01.pptx 11.3 GCPs_EN V01.pptx 11.4 Performing_clinical_trails_EN V01.pptx	11.1 Recherche et essais pré cliniques _FR V01.pptx 11.2 Enregistrements INDAs-1_FR V01.ppt 11.3 GCPs _FR V01.pptx 11.4 Effectuer les essais cliniques_FRV01.pptx 11.5 EU_GLP_&_GCP_exigences réglementaires -FR V01.pptx 11.6 USA_Règles GLPs_FRV01.pptx 11.7 GCPs_&_ICH de la FDA_FR V01.pptx 11.8 Enregistrement_EU__USA_FR V01.pptx 11.10 Histoire des essais cliniques_FR V01.pptx

		11.5 EU_GLP_&_GCP_requirements_EN V01.pptx 11.6 USA_GLP_requirements_EN V01.pptx 11.7 FDA_GCPs_&_ICH_EN V01.pptx	11.11 Documentation GLP_FR V01.pptx 11.9 Pharmacovigilance_FR V01.pptx 11.2 b de l' IND à la NDA_FR V01.pptx
12 SUPPLY CHAIN		12 3c5. Excipients_EN V02.pptx 12 3c8. Miscellaneous PM_EN V02.pptx 12 3c6. Packaging components_EN V02.pptx 12 3c7. Printed Materials_EN V02.pptx 12 3c9. Principles of incoming materials testing_EN V02.pptx 12 3c11 Reduction of acceptance testing_EN V02.pptx 12 3c10 Training of auditors in supplier auditing_EN V02.pptx 12 3c2. Qualifying a new supplier_EN V02.pptx 12 3c3. Good manufacturing practice and regulatory considerations for outsourced_EN V02.pptx 12 3c4. Active pharmaceutical ingredients_EN V02.pptx	12 3c.10 Formation des auditores_FR V01.pptx 12 3c.11 Réduction des tests à réception_FR V01.pptx 12 3c2. Qualifier un nouveau fournisseur_FR V01.pptx 12 3c3. BPF et Pbs réglementaires pour MP et services_FR V01.pptx 12 3c4. Principes actifs_FR V01.pptx 12 3c5. Excipients_FR V01.pptx 12 3c6. Les articles de conditionnement_FR V01.pptx 12 3c7. Articles imprimés_FR V01.pptx 12 3c8. Matériels de production divers . FILTRES_FR V01.pptx 12 3c9. Matières premières. Contrôles à réception_FR V01.pptx
13 INCIDENT MANAGEMENT		13.1 Assessment Systems-ENG V01.pptx 13.7 Reg Agency Advice Devs & OOS-ENG V01.pptx 13.6 Detailed OOS-Atypical Results-ENG V01.pptx 13.5 Detailed Deviation System-ENG V01.pptx 13.4 Investigations_EN V01.pptx 13.3 OOS_EN V01.pptx 13.2 Deviations Overview-ENG V01.pptx	13.1 Systèmes d'évaluation_FR V01.pptx 13.2 Aperçu des systèmes de déviations_FR V01.pptx 13.3 OOS-FR V01.pptx 13.4 Investigations-FR V01.pptx 13.5 Systèmes déviations détaillés_FR V01.pptx 13.6 OOS-Détails résultats atypiques_FR V01.pptx 13.7 Avis des agences sur les non-conformités et OOS_FR V01.pptx
14 AIR CONTAMINATION	HVAC	14 1-2 Supply air to Man facilities_EN V01.pptx 14 1-3 Air protection in clean rooms_EN V01.pptx 14 1-4 Air Filtration_EN V01.pptx 14 1-5 Particle Counting_EN V01.pptx 14 1-1 Air contamination introduction_EN V01.pptx	14 1-1 Contamination Air introduction_FR V01.pptx 14 1-2 Alimentation en air_FR V01.pptx 14 1-3 Protection par air salles propres_FR V01.pptx 14 1-4 Filtration de l'air_FR V01.pptx 14 1-5 Comptage des particules_FR V01.pptx
	VALIDATION	14 2-3 Air, IQ_EN V01.pptx 14 2-4 Air OQ & PQ_EN V01.pptx 14 2-5 Air, Revalidation & Monitoring_EN V01.pptx 14 2-1 Air VMP_EN V01.pptx 14 2-2 Air, URS & DQ_EN V01.pptx	14 2-1 validation des HVAC_FR V01.pptx 14 2-2 Spécifications utilisateur et CoQ_FR V01.pptx 14 2-3 Air QI_FR V01.pptx 14 2-5 Revalidation et contrôle de routine_FR V01.pptx 14 2-4 Air OQ & PQ_FR V01.pptx
15 WATER SYSTEMS	SYSTEMS	15 1 1 Water - introduction.pptx 15 1 2 Water Regulatory Requirements.pptx 15 1 3 Water Systems Overview.pptx 15 1 4 Water Systems Sampling.pptx 15 1 5 Water Systems Design.pptx 15 1 6 Water Data.pptx	15 1 1 Eau - introduction_FR V01.pptx 15 1 2 Eau Exigences Réglementaires_FR V01.pptx 15 1 3 Les Systèmes d'eau , Vue d'ensemble_FR V01.pptx 15 1 4 Systèmes d'Eau , Echantillonage.pptx 15 1 5 Systèmes d'Eau , Conception_FR V01.pptx 15 1 6 l'Eau , Données FR V01.pptx
	VALIDATION	15 2 1 Water VMP.pptx 15 2 2 Water URS & DQ.pptx 15 2 3 Water IQ.pptx 15 2 4 Water OQ.pptx	15 2 1 l'Eau , P.D.V._FR V01..pptx 15 2 2 L'EAU Besoins Utilisateurs et Qualification de Conception_FR V01.pptx 15 2 3 l'EAU , QI_FR V01.pptx 15 2 4 EAU , QO_FR V01.pptx

		15 2 5 Water CSV.pptx 15 2 6 Water PQ.pptx 15 2 7 FDA Inspections Water Systems.pptx	15 2 5 EAU ,Validation Système Informatique _FR V01.pptx 15 2 6 EAU_QP_FR V01.pptx 15 2 7 FDA Inspections Systèmes d'EAU _FR V01.pptx
A VALIDATION	VALIDATION	A 4 The fundamentals of Validation_EN V01.pptx A 6 Validation Documentation_EN V01.pptx A 5 The Application of Validation_EN V01.pptx A 7 Management of Validation_EN V01.pptx A 1 Validation Requirements_EN V02.pptx A 2 Past, present & future_EN V02.pptx A 3 The benefits of validation_EN V02.pptx	A 3 Avantage de la validation_FR V01.pptx A 4 Principes fondamentaux Validation_FR V01.pptx A 5 Mise en oeuvre Validation_FR V01.pptx A 1 EU Validation Regulation_FR V02.pptx A 2 Passé Présent Futur_FR V02.pptx A 7 Gestion de la validation_vers JR_FR V01.pptx A 6 Documentation Validation_FR V01.pptx
	CLEANING VALIDATION	A.CV10 Change Control_EN V01.pptx A.CV09 CleaningAnalytical_EN V01.pptx A.CV07 Cleaning VMP_EN V02.pptx A.CV05 Cleaning CIP Developments_EN V02.pptx A.CV04 Cleaning CIP_EN V02.pptx A.CV03 Bottles washers_EN V02.pptx A.CV08 Cleaning Acceptance Criteria_EN V02.pptx A.CV06 Cleaning Regulation_EN V02.pptx A.CV01 Cleanning validation Introduction_EN V02.pptx A.CV02 Manual cleaning_EN V02.pptx	A.CV02 Nettoyage manuel_FR V02.pptx A.CV01 Validation du nettoyage Introduction_FR V01.pptx A. CV10 Contrôle du Changement_FR V01.pptx A.CV09 Analyse du nettoyage_FR V02.pptx A.CV08 Critères d'acceptation nettoyage_FR V02.pptx A.CV07 PMV nettoyage_FR V02.pptx A.CV06 réglementation_validation nettoyage_FR V02.pptx A.CV05 Développements CIP_FR V02.pptx A.CV04 Lavage en place CIP_FR V02.pptx A.CV03 Laveurs bouteilles_FR V02.pptx
B UNDERSTANDING FDA		B.1 Introduction, the law and FDA Organisation-EN V01.pptx B.2 Inspections-ENG V01.pptx B.3 CDER-ENG V01.pptx B.4. Enforcement-ENG V01.pptx B.5 FDA Intelligence-ENG V01.pptx B.6 FDA Inspections-ENG V01.pptx B.7 An FDA Case Study-ENG V01.pptx B.8 Preparing personnel for FDA-ENG V01.pptx	B.1 Introduction, La Loi et La FDA Organisation-Fr V01 -.pptx B.2 Inspections-Fr.pptx B.3 CDER-Fr.pptx B.4. Execution Fr.pptx B.5 FDA Intelligence-Fr.pptx B.6 FDA Inspections-Fr.pptx B.7 FDA Cas Etude -Fr.pptx B.8 Preparation du personnel pour la FDA Fr.pptx
C STERILES		C6 Validating an autoclave_EN V01.pptx C7 Cleaning and Disinfection_EN V01.pptx C 2 validation of aseptic manufacture by simulation_EN V01 .pptx C3 protection against non-sterility_EN V01.pptx C1 sterility and consequences of non sterility_EN V01 .pptx C4 Test for sterility & Sterility Assurance_EN V01.pptx C5 GMP & sterile manufacture_EN V01.pptx	C5 BPF et fabrication stérile_FR V01.pptx C4 test de stérilité-assurance de stérilité_FR V01.pptx C3 protection contre la non-stérilité_FR V01.pptx C6 valider un autoclave_FR V01 .pptx C2 Validation d'un procédé aseptique par simulation_FR V01 .pptx C1 stérilité et conséquences non-stérilité_FR V01 .pptx C7 Nettoyage et désinfection_FR V01.pptx
D SOLID DOSES		D 3 Quality Characteristics_EN V01.pptx D 4. GMP & Regulatory Considerations_EN V01.pptx D 5 Validation_EN V01.pptx D. 6. Cross Contamination_EN V01.pptx D 1. Introduction-EN V01.pptx D 2 Manufacturing-EN V01.pptx	D 1. Introduction_FR V01.pptx D 2 Fabrication_FR V01.pptx D 3 Caractéristiques de qualité_FR V01.pptx D 4. Considérations BPFs_FR V01.pptx D 5 Validation_FR V01.pptx D. 6. Contaminations croisées_FR V01.pptx

E LIQUIDS OINTMENTS			
		E 1 Introduction to Topicals & Liquids.pptx	E.1 Introduction _FR V01.pptx
		E 2 Manufacture.pptx	E.2 Fabrication des liquides et crèmes _FR V01.pptx
		E 3 Microbiological Considerations.pptx	E.3 Considérations microbiologiques _FR V01.pptx
		E 4 GMP Considerations Topicals & Liquids.pptx	E.4 GMP Considerations BPF _FR V01.pptx
		E 5 Qualification & Validation Reminders.pptx	E.5 Qualification et Validation. Rappels _FR V01.pptx
F INHALATION			
		F 1 Inhalation Products.pptx	F 1 Produits d'inhalation _FR V01.pptx
		F 2 Manufacture of Inhalation Products.pptx	F 2 Fabrication des inhalateurs _FR V01.pptx
		F 3 Quality Issues with Inhalation Products.pptx	F 3 Risques de qualité _FR V01.pptx
		F 4 Specific GMP Issues.pptx	F 4 Considérations BPF spécifiques _FR V01.pptx
G IT SYSTEMS			
		G.6 Process Control Details-EN V01.pptx	G 1 introduction aux systèmes informatiques _FR V01 .pptx
		G.1 Introduction to Computers-EN V01.pptx	G 3 21CFR partie 11 _FR V01 .pptx
		G.2 Principles-EN V02.pptx	G2 Validation informatique Principes _FR V01 .pptx
		G.3 21CFR Part 11-EN V01.pptx	G 4 Validation _FR V01 .pptx
		G.4. Validation-EN V01.pptx	G 5 survol contrôle processus _FR V01.pptx
		G.5 Process Control Overview-EN V01.pptx	G 6 Détails contrôle procédé _FR V01.pptx
H. CRITICAL UTILITIES			
		H 1 Equipment & calibration_EN V01.pptx	H 1 Equipment & calibration _FR V01.pptx
		H 2 Management of Instrumentation_EN V01.pptx	H 2 Gestion de l'Instrumentation _FR V01.pptx
		H 4 Measuring Devices_EN V01 .pptx	H 4 Dispositifs de mesure _FR V01 .pptx
		H 5 Calibration of Instruments_EN V01.pptx	H 5 Calibration de l' Instrumentation _FR V01.pptx
		H 6 Out of Tolerance Instrumentation_EN V01.pptx	H 6 Calibration hors limites de tolérance _FR V01.pptx
		H 7 Managing Electronic Instruments_EN V01.pptx	H 7 Gestion des équipements informatisés _FR V01.pptx
I PROCESS DEV			
		I. 2 Management of Process group-EN V02.pptx	I. 1 Gestion de Projet-FR V02.pptx
		I. 3 An Introduction to GCPs_EN V02.pptx	I. 2 Gestion groupe de projet -FR V02.pptx
		I. 6 Good Laboratory Practices_EN V02 .pptx	I. 3 Une introduction aux BPC _FR V02.pptx
		I. 7 .Analytical Méthods transfer_EN V02.pptx	I. 4 EU Exigences BPC _FR V02.pptx
		I. 8 Bioequivalence and stability testing _EN V02.pptx	I. 5 Exigences BPL EU _FR V02.pptx
		I. 4 EU GCP Requirements_EN V02.pptx	I. 6 BPL_FR V02 .pptx
		I. 1Project Management-EN V02.pptx	I. 7 Transfert de méthodes analytiques _FR V02.pptx
		I. 5 EU GLP Requirements_EN V02.pptx	I. 8 Bioéquivalence et études de stabilité _FR V02.pptx
J BIOLOGICAL PROD			
		J. 1 Biologics Reg Challenge_EN V01.pptx	J. 2 Common Technical Document _FR V01.pptx
		J. 2 Common Technical Document_EN V01.pptx	J. 3 Validation procédé Biologiques EMA _FR V01.pptx
		J. 3 Biologics EMA Process Validation_EN V01.pptx	J. 4 Quality By Design _FR V01.pptx
		J. 4 Quality By Design_EN V01.pptx	J. 1 Défis réglementaires _FR V01.pptx
		J. 5 Biosimilars_EN V01.pptx	J. 5 Biosimilaires _FR V01.pptx
		J. 6 FDA Team Biologics Inspection Approach_EN V01.pptx	J. 6 Approche inspection par les équipes biologiques FDA _FR V01.pptx
		J. 7 Biologics Manufacture Overview_EN V01.pptx	J. 7 Fabrication des produits biologiques _FR V01.pptx
		J. 8 GMP Mfr of Specific Biologics_EN V01.pptx	J. 8 BPF pdts biologiques spéciifiques _FR V01.pptx