

SCIENCES, TECHNOLOGIES, SANTÉ

Licence professionnelle Industries pharmaceutiques cosmétologiques et de santé : Gestion, production et valorisation - Parcours : Assurance Qualité Industrielle

Licence professionnelle Industries pharmaceutiques, cosmétologiques et de santé : gestion, production et valorisation



Niveau d'étude
visé
BAC +3



ECTS
60 crédits



Durée
1 an



Établissement
Université de
Paris

Présentation

La licence professionnelle Industries pharmaceutiques, cosmétologiques et de santé : gestion, production et valorisation (L-Pro IPCS) Parcours : Assurance Qualité Industrielle est une formation en alternance.

Pour cette formation, la Faculté de Pharmacie de Paris s'est associée à l'École Technique Supérieure du Laboratoire (ETSL) spécialisée dans l'enseignement de la chimie et des biotechnologies. Notre partenaire pour l'alternance est le Centre de formation par apprentissage Afi 24 expert reconnu dans les métiers des industries chimiques et pharmaceutiques. Autant d'atouts qui vous assureront une formation en alternance de très grande qualité gage d'une insertion professionnelle réussie.

Objectifs

La L-Pro IPCS a pour objectif de former des techniciens, techniciens supérieurs et assistants ingénieurs en analyses physico-chimiques et en biotechnologie ainsi que des assureurs qualité grâce une formation académique (510 h) fondée sur l'approfondissement des connaissances

théoriques et pratiques associée à un stage en entreprise d'une durée de 33 semaines.

Le parcours AQI vous permettra d'approfondir vos connaissances théoriques et pratiques afin de devenir l'acteur du déploiement de la politique qualité au sein de l'entreprise ou de toute autre structure professionnelle.

Dans le respect des normes et de la réglementation qualité du secteur d'activité concerné, vous acquerez les capacités nécessaires pour la mise œuvre et l'Amélioration du Système de Management de la Qualité. Les compétences acquises concernent :

- le management des processus ;
- la gestion documentaire ;
- la gestion des impacts (déviations, non-conformités, réclamations) ;
- la rédaction et le contrôle de l'application des procédures ;
- la sensibilisation et la formation du personnel à la qualité ;
- la mise en place et le contrôle des indicateurs qualité ;
- la gestion des risques ;



- le déroulement de la qualification d'équipements et de la validation des méthodes et procédés ;

- le maintien de la traçabilité, plus particulièrement dans la production industrielle.

Vous aurez ainsi en charge l'animation d'équipes pluridisciplinaires avec pour objectif d'identifier et d'analyser les dysfonctionnements. Vous proposerez des solutions correctives en utilisant les méthodes et outils qualité appropriés (6 sigma, AMDEC, brainstorming, 5M, paréto, 8D...)

En s'appuyant plus particulièrement sur les exigences réglementaires de l'industrie pharmaceutique (ICH, BPF, BPD, BPL, Pharmacopée), mais également d'autre secteurs industriels (ISO 9001, ISO 13485 et ISO 22716), vous serez à même d'identifier les enjeux qualité quel que soit le secteur d'activité concerné : production industrielle ou services.

Une formation complémentaire en gestion de projet et en communication orale et écrite (français et anglais) vous permettra d'être rapidement opérationnel et efficace sur le terrain.

Savoir-faire et compétences

À l'issue de notre formation, vous aurez acquis les compétences nécessaires au contrôle de l'application des procédures et à la mise en place des indicateurs du tableau de bord qualité et alerte des anomalies. Vous aurez également les compétences pour concevoir des outils qualité, sensibiliser et former les services et collaborateurs à la qualité et répondre aux questions interne et externe concernant la qualité. Vous maîtriserez la veille réglementaire et technologique et l'actualisation des systèmes et outils qualité, la gestion des contraintes réglementaires en adéquation avec les BPL, BPF et les règles d'hygiène et de sécurité. Vous serez également mieux armé pour organiser votre activité professionnelle et développer les relations techniques et fonctionnelles avec votre environnement de travail.

Les + de la formation

Retrouvez toutes les informations relatives aux modalités de candidature [ici](#).

Des modalités de candidatures spécifiques peuvent s'appliquer au public de formation professionnelle. Plus d'informations [ici](#).

Les candidatures sont effectuées en ligne dès la mi-janvier sur le site de l'AFi-24 à l'adresse :

<https://www.afi24.org/produit/licence-pro-assurance-qualite-industrielle/>.

L'admission est fondée sur l'examen du dossier académique et sur entretien.

Programme

Contrôle des connaissances

Pour connaître le détail des modalités de contrôle des connaissances et compétences, nous vous invitons à prendre contact avec l'UFR (voir le lien en savoir+)

Contrôle continu (comptes rendus, exposés oraux) et terminal (examen écrit). Rapports et soutenances orales (projet tutoré et stage d'apprentissage). Le taux de réussite à la formation est de l'ordre de 98%.

Aménagements particuliers

Pour les étudiants en situation de handicap vous pouvez prendre contact avec le Pôle handicap étudiant - Plus d'informations [ici](#).

Et après

Conditions d'admission



Être âgé(e) de moins de 30 ans à la date de signature du contrat d'apprentissage et être titulaire de d'un diplômes Bac + 2 minimum. Notre formation est également ouverte aux titulaires d'un master 1 ou 2 scientifique qui souhaiteraient acquérir une expertise en assurance qualité.

Public cible

BTS ANABIOTEC, BTS analyses biologiques, BTS bioanalyses et contrôles, BTS biotechnologie, BTS BIOAC, BTS métiers de la chimie, DEUST biotechnologie, DEUST Préparateur en pharmacie, DEUST pharmacie industrielle, DUT génie biologique, DUT biologie appliquée, DUT analyses biologiques, DUT chimie, DUT génie chimique, DUT mesures physiques, L2 ou L3 scientifiques, autres L2 ou L3 scientifiques, Master 1 et 2 scientifiques.

Droits de scolarité

Les droits d'inscription nationaux sont annuels et fixés par le ministère de l'Enseignement supérieur de la Recherche. S'y ajoutent les contributions obligatoires et facultatives selon la situation individuelle de l'étudiant.

Des frais de formation supplémentaires peuvent s'appliquer au public de formation professionnelle. Plus d'informations [ici](#).

Contact(s)

Poursuite d'études

Après avoir suivi le parcours AQI de la L-Pro IPCS, vous avez la possibilité de poursuivre vos études, notamment en Master 1 ou en école d'ingénieur. Cette poursuite d'étude peut évidemment être envisagée en alternance.

Insertion professionnelle

Votre diplôme acquis, vous pourrez notamment occuper un poste d'Assureur Qualité dans l'industrie dans les secteurs pharmaceutique, cosmétique, agroalimentaire, transport, manufacturier et autres. Ces postes sont aussi à pourvoir le secteur des services publics, notamment : hospitalier, armée, douane, répression des fraudes, grands instituts de recherche et de développement.

Infos pratiques

Contacts

Valérie Hoffart

✉ valerie.hoffart@u-paris.fr

Isabelle Loiseau

✉ i.loiseau@afi24.org

Nicolas Auzeil

✉ nicolas.auzeil@u-paris.fr

Carine Saunier

✉ c.saunier@etsl.fr

Établissement(s) partenaire(s)

CFA Afi24

🔗 <https://www.afi24.org/>

École technique supérieure du laboratoire

🔗 <https://etsl.fr/>

Lieu(x)

📍 Paris



Admission

Organisation

Rythme d'apprentissage :

Cette formation en alternance vous offre l'opportunité d'accomplir un stage d'apprentissage de 33 semaines en entreprise ou dans un établissement public. L'alternance est organisée en 3 périodes sur votre lieu de stage (6 semaines chacune) alternant avec 3 périodes d'enseignement (4 à 8 semaines chacune). La dernière période se déroule sur votre lieu de stage et se déploie sur 19 semaines.

Ce rythme d'alternance vous permet d'appliquer immédiatement les connaissances théoriques acquises aux missions qui vous sont confiées dans le cadre de votre stage d'apprentissage et ainsi d'accroître rapidement et efficacement vos compétences professionnelles.

Vous serez étudiant(e) et apprenti(e) :

Vous serez salarié(e) et rémunéré(e) en accord avec la réglementation en vigueur au moment de la signature de votre contrat.

Programme :

Semestre 1

UE 1 - Outils numériques, statistiques, veille scientifique (64 h)

UE 2 - Qualité, sécurité, environnement (39 h)

UE 3 - Gestion de projet (31 h)

UE 17 - Projet tutoré (210 h)

UE 14 - Assurance, maîtrise qualité du produit industriel (127 h)

UE 15 - Production industrielle, suivi et maîtrise qualité (79 h)

Semestre 2

UE 13 - Outils de professionnalisation (63 h)

UE 16a - Qualité pharmaceutique et d'autres produits industriels (107 h)

UE 16b - Qualité dans l'industrie et les services (107 h)

UE 18 - Stage en apprentissage, rapport et soutenance (560 h)

