

Sectorielle

## Sérialisez vos boîtes de médicaments conformément aux directives



Cette formation décrit les bonnes pratiques pour sérialiser les médicaments et se mettre en conformité avec la Directive relative aux médicaments falsifiés (Directive 2011/61/CE ou "FMD" )

Défi actuel de la chaîne de valeur pharmaceutique.

Cette formation vous sensibilise aux étapes à suivre pour adapter vos pratiques à cette nouvelle réglementation.

### Durée

- Une journée

### Public concerné

- Fabricants/Laboratoires
- Hopitaux
- Officines
- Cliniques

### Modalités pédagogiques

- Ateliers ludiques
- Ateliers interactifs

### POUR NOUS CONNAITRE



consultez le site  
[www.gs1cm.org](http://www.gs1cm.org)

### Objectifs de la formation

- Comprendre les obligations de la Directive relative aux médicaments falsifiés (Directive 2011/62 ou "FMD") et au règlement délégué associé (2016/161)
- Apprendre les bonnes pratiques pour :
  - Fiabiliser le suivi des produits et optimiser la gestion des stocks
  - Supprimer les ressaisies inutiles
  - Mettre en place la traçabilité et optimiser la sécurité sanitaire
- Connaître les prérequis à la lutte anti-contrefaçon

### Programme

- Contexte réglementaire international du secteur - la lutte contre la contrefaçon
- Présentation de GS1, des standards et de GS1 Healthcare
- Aperçu de la Directive 2011/62 et du Règlement 2016/161
- Comment les standards GS1 répondent à la réglementation

### Compétences acquises à l'issue de la formation

- Vous serez capable d'organiser une gestion performante de vos produits pour des rappels ciblés.