



Audit dépositaire & distributeur : Maîtrisez la grille d'audit et sécurisez la conformité GDP

Lien :

<https://innov-maroc.com/formation/audit-depositaire-distributeur-maitrisez-la-grille-daudit-et-securisez-la-conformite-gdp>

 DURÉE
4 jours (28h)

 RÉFÉRENCE
CSM139

 CATÉGORIE
**Qualité et Conformité
Réglementaire**

OBJECTIFS DE LA FORMATION

À l'issue de cette formation, vous serez capable de :

- ✓ Comprendre les exigences des audits de dépositaires/distributeurs
- ✓ Savoir préparer et structurer une mission d'audit
- ✓ Construire une grille d'audit efficace et pertinente
- ✓ Maîtriser les techniques d'audit documentaire et terrain
- ✓ Identifier et analyser les non-conformités
- ✓ Rédiger un rapport d'audit conforme aux exigences qualité
- ✓ Suivre les actions correctives et préventives (CAPA)
- ✓ Garantir la conformité des activités de distribution pharmaceutique

POUR QUI ?

- ✓ Responsables assurance qualité pharmaceutique
- ✓ Auditeurs internes et externes
- ✓ Responsables distribution et logistique pharmaceutique
- ✓ Responsables supply chain pharmaceutique
- ✓ Pharmaciens industriels et responsables GDP
- ✓ Toute personne impliquée dans les audits de la chaîne de distribution pharmaceutique

INNNOV MARROC



Programme détaillé

1 / Introduction à l'audit des dépositaires et distributeurs

- Rôle des dépositaires dans la chaîne pharmaceutique
- Enjeux qualité, conformité et traçabilité
- Objectifs de l'audit

2 / Cadre réglementaire applicable

- Bonnes pratiques de distribution (GDP)
- Exigences réglementaires européennes et nationales
- Responsabilités des acteurs de la chaîne logistique

3 / Préparation de l'audit

- Définition du périmètre et des objectifs
- Analyse des risques liés au site audité
- Planification de la mission d'audit

4 / Élaboration de la grille d'audit

- Construction des critères d'évaluation
- Axes qualité, logistique, conformité et sécurité
- Pondération des risques et priorités

5 / Audit documentaire

- Analyse des procédures et SOP
- Vérification des enregistrements qualité
- Traçabilité des flux produits

6 / Visite sur site (audit terrain)

- Observation des installations et pratiques
- Gestion des stocks et conditions de stockage
- Sécurité et organisation des flux

7 / Gestion des écarts et non-conformités

- Identification des écarts critiques et majeurs
- Classification des non-conformités
- Formalisation des constats d'audit

8 / Rapport d'audit et suivi des actions correctives

- Rédaction du rapport d'audit
- Plan d'actions correctives et préventives (CAPA)
- Suivi de la mise en œuvre et efficacité

Approche pédagogique

- ✓ Support Ecrit et Projection
- ✓ Exposés Interactifs, Podcasts et Vidéos
- ✓ Brainstorming et Jeux de Rôle
- ✓ Mises en Situation pour faciliter l'assimilation
- ✓ Cas Pratiques et Labs inclus pour leur impact opérationnel
- ✓ Test de Validation des Acquis des Connaissances

Prochaines dates programmées

 22 au 25 Sep. 2026

 Présentiel -

 24 au 27 Nov. 2026

 Présentiel -

 Autres dates possibles sur demande. Contactez-nous pour organiser une session intra-entreprise.

Réservation & Renseignements

 **Téléphone** : +212 522 247 210

 **Email** : contact@innov-maroc.com

 **Web** : <https://www.innov-maroc.com>

Document généré le 23/07/2026 — Réf : CSM139
INNOV MAROC — Tous droits réservés