

INDEX STP PHARMA PRATIQUES - La revue de la SFSTP					
REVUES STP PHARMA PRATIQUES (PARUTIONS DE 2000 À 2024)			ARTICLES INCLUS DANS CHAQUE REVUE		
Année	Référence revue (4 à choisir)	Format	Référence article - Nombre de pages article	Titre de l'article (FR-EN)	Auteur(s) / Author(s)
2024	Vol 34 (4)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 34 (4) p04-17 (FR) p40-53 (EN)	Formulation et caractérisation des formes topiques - Partie 1 Formulation and characterization of topical forms Part 1	Lise ANTHONIOZ, Elise DAUPHIN-CHANARD, Hélène MALHAIRE, Solen MOREAU, Sandrine SEGURA, Xavier THOMAS
			Vol 34 (4) p18-31(FR) p54-67 (EN)	ReUse de l'eau dans les industries pharmaceutiques, cosmétiques et connexes Partie 1 Water ReUse in Pharmaceutical, Cosmetic and Related Industries Part 1	Nadine CHOMARAT, Valérie CONTASSOT, Julien DAHURON, Guillaume DERODILLE, Wendy DURAND, Guillaume ESPINOSA, Etienne FIQUET, Pierre FORMAN, Alexandra GELLEREAU, Lionel LE BOMIN, Eric LEVACHER, Philippe LIENART, Nolwenn LORIN, Eva MAILLARD, Hervé POITEVINEAU, Pascal SANCHEZ,
			Vol 34 (4) p32-37 (FR) p68-72 (EN)	Fiche technique de Qualification : Poste de Sécurité Microbiologique de type II (PSM) Partie 1 Qualification Technical Sheet: Class II Microbiological Safety Cabinet (MSC) Part 1	Agnès Moncla
2024	Vol 34 (3)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 34 (3) p06-23 (FR) p36-53 (EN)	Cycle de vie des procédures analytiques selon l'approche AQBd - Partie 2 Life cycle of analytical procedures according to the AQBd approach - Part 2	Alain DUGUET, Patrice ALET, Alexandre AMIN, Marielle BERTHIER, Marjorie BOSCUS, Emilie BRASSEUR, Philippe CIRERA, Florian GAZIELLO, Anne GUILBERT, Cedric HUBERT, Carine HUON, Damien MOUVET
			Vol 34 (3) p24-29 (FR) p54-59 (EN)	Revue Annuelle Produit dans l'Industrie Pharmaceutique Partie 2 – Proposition de Revue Qualité Produit allégée pour un exploitant non fabricant Product Quality Review in the Pharmaceutical Industry Part 2 – Proposal of reduced Product Quality Review for a non-manufacturer Marketing Authorisation holder	Daniel Malek, Jérémie Havart
			Vol 34 (3) p30-33 (FR) p60-63 (EN)	Méthodologie de comparaison de poudres comprimables Une approche rapide et économique fondée sur la mise en œuvre d'un simulateur de compression Compressible powder comparison methodology A fast and cost-effective approach based on the implementation of a compression simulator	Cyrille Andrès, Arielle Robertson
2024	Vol 34 (2)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 34 (2) p04-16 (FR) p56-68 (EN)	Cycle de vie des procédures analytiques selon l'approche AQBd - Partie 1 Life cycle of analytical procedures according to the AQBd approach - Part 1	P. Alet, A. Amin, M. Berthier, M. Boscus, E. Brasseur, P. Cirera, A. Duguet, F. Gaziello, A. Guilbert, C. Hubert, C. Huon, D. Mouvet
			Vol 34 (2) p18-27 (FR) p70-79 (EN)	Revue Annuelle Produit dans l'Industrie Pharmaceutique Partie 1 – Contexte, réglementation et constitution Product Quality Review in the Pharmaceutical Industry Part 1 – Background, Regulation and Review creation	D. Malek, J. Havart
			Vol 34 (2) p28-52 (FR) (EN)	Index des articles parus dans STP Pharma Pratiques de 2000 à 2009 Index of articles published in STP Pharma Pratiques from 2000 to 2009	-
2024	Vol 34 (1)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 34 (1) p06-12 (FR) p44-52 (EN)	« Comment de bons principes de gestion de projet sont essentiels pour s'adapter dans un environnement post-covid » - Retour d'expérience - « How good project management principles are essential to adapt in a post-covid environment » - Feedback -	B. Rioux, L. Dubois,
			Vol 34 (1) p14-19 (FR) p54-59 (EN)	Intelligence Artificielle et industrie pharmaceutique Un Changement Exponentiel de Paradigme Exigeant ! Artificial Intelligence and the pharmaceutical industry An Exponential Demanding Paradigm Shift!	P. Beyou, N. Chunn, J-F. Fusco, M. Gea, C. Mariaux, J-J. Zambrowski
			Vol 34 (1) p22-43 (FR) (EN)	Index des articles parus dans STP Pharma Pratiques de 2010 à 2023 Index of articles published in STP Pharma Pratiques from 2010 to 2023	-
2024	Vol 33 (4)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 33 (4) p 6- 7 (FR) p 36-37 (EN)	- Retour d'expérience - SFSTP is starting its activities on Artificial Intelligence	N. Chhun
			Vol 33 (4) p 8-20 (FR) p 38-49 (EN)	Conseils pratiques pour la mise en place d'une politique de Data Integrity Practical advises for setting up a Data Integrity policy	A. Montanari
			Vol 33 (4) p 22-32 (FR) p 50-59 (EN)	Besoins réglementaires dans le domaine de la nanomédecine : Importance de la caractérisation, de l'accréditation et du partage des connaissances Bridging regulatory needs and metrology support in nanoedicine: the importance of characterisation, accreditation and knowledge sharing	S. Banzet , P. Beyou , F. Caputo , A. Ceccaldi , G. Cottin , G. Favre , C. Gervasoni , L. Kalshoven , A. Madeira , N. Mignet , F.-X. Ouf , J. Paris , S. Plumeri , K. Spring
2023	Vol 33 (3)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 33 (3) p 4 -13 (FR) p 35-45 (EN)	Allègement du suivi de la stabilité - Partie 2 : Cas pratiques Reduced designs for stability monitoring - Part 2: Practical cases	L. Dupouy , S. Dufay , C. Arsac , C. Bernard , G. Boccadifuoco , F. Bouniot , A. Depresles , A.-M. Garot , C. Grandvoignet , L. Lepetit , C. Medina , L. Ravasio , S. Varin

			Vol 33 (3) p 14-24 (FR) p 46-56 (EN)	Comment optimiser et justifier le choix du conditionnement primaire ? - Partie 2	S. Chanut , S. Cadart , A. Boin , M. Daubard , S. Dufaÿ , D. Edmont-Blotiere , F. Mirguet , I. Mouvault , F. Rosa , L. Slipecki
			Vol 33 (3) p 26-33 (FR) p 58-65 (EN)	How to optimise and justify the selection of the primary packaging?- Part 2 Pourquoi les projets sont en retard dans l'industrie pharmaceutique ?	A.-M. Huet
2023	Vol 33 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 33 (2) p 4-15 (FR) p 40-51 (EN)	Why are projects behind schedule in the pharmaceutical industry? Allègement du suivi de la stabilité - Partie 1 : cadre réglementaire et conditions d'allègement	L. Dupouy , S. Dufaÿ , C. Arsac , C. Bernard , G. Boccadifuoco , F. Bouniot , A. Depresles , A.-M. Garot , C. Grandvoininnet , L. Lepetit , C. Medina , L. Ravasio , S. Varin
			Vol 33 (2) p 16-33 (FR) p 52-68 (EN)	Reduced designs for stability study - Part 1: regulatory requirements and conditions for reduction Comment optimiser et justifier le choix du conditionnement primaire ? Partie 1	S. Chanut , S. Cadart , A. Boin , M. Daubard , S. Dufaÿ , D. Edmont-Blotiere , F. Mirguet , I. Mouvault , F. Rosa , L. Slipecki
			Vol 33 (2) p 34-37 (FR) p 70-73 (EN)	How to optimise and justify the selection of the primary packaging? Part 1 Qualification d'un isolateur pharmaceutique - Partie 2	A. Moncia
			Vol 33 (2) p 34-37 (FR) p 70-73 (EN)	Qualification of a pharmaceutical isolator - Part 2	A. Moncia
2023	Vol 33 (1)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 33 (1) p 6-25 (FR) p 36-55 (EN)	Robustesse des procédures analytiques Partie 2 : Exemples d'application et comparaison des logiciels	M. François , J.-M. Roussel , S. Carriere , G. De Fontenay , C. Huon , D. Maire , C. Molines , S. Ploix
			Vol 33 (1) p 26-29 (FR) p 56-59 (EN)	Robustness of analytical procedures Part 2: Application examples and comparison of software p36-55 Qualification d'un isolateur pharmaceutique - Partie 1	A. Moncia
			Vol 33 (1) p 30-33 (FR) p 60-63 (EN)	Qualification of a pharmaceutical isolator - Part 1 Choix d'une structure de production basé sur une unité de production forme sèche (RODAEL)	P. Equipart
			Vol 33 (1) p 30-33 (FR) p 60-63 (EN)	Modular conception of manufacturing structure Based on a dry form production unit (RODAEL)	P. Equipart
2023	Vol 32 (4)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 32 (4) p 6-11 (FR) p 32-37 (EN)	Nitrosamines Partie 2 : Synthèse des réponses apportées par le secteur pharmaceutique	C. Vialas , G. Delsart , E. Desmartin
			Vol 32 (4) p 12-15 (FR) p 38-41 (EN)	Nitrosamine Part 2: Summary of responses from the pharmaceutical sector Résonance Magnétique Nucléaire : le couteau suisse analytique	V. Portaluri
			Vol 32 (4) p 16-19 (FR) p 42-45 (EN)	Nuclear Magnetic Resonance: the analytical Swiss Army knife Les challenges opérationnels de la médecine personnalisée	C. Sansoz
			Vol 32 (4) p 20-29 (FR) p 46-54 (EN)	The operational challenges of personalised medicine Détection de faibles niveaux de composés génotoxiques dans les matériaux en contact avec les aliments à l' aide d'un essai alternatif HPTLC-SOS-Umu-Cs	D. Meyer, M. Marin-Kyan , E. Debon , P. Serrant , C. Cottet-Fontanaz , B. Schilter , G.-E. Morlock
2022	Vol 32 (3)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 32 (3) p 8-19 (FR) p 34-45 (EN)	Detection of low levels of genotoxic compounds in food contact materials using an alternative HPTLC- SOS- Umu-C Assay Preuve de la présence de limonène dans les échantillons d'air expiré des hommes de la ville la plus haute du monde	C. Sarbach , S. Vergès , P. Andreucci , B. Champigneulle , F. Coiffard , C. Constancias , S. Doutreleau , L. Duraffourg , E. Postaire
			Vol 32 (3) p 20-23 (FR) p 46-49 (EN)	Evidence of Limonene in breath samples in men from the world's highest city Le télétravail dans l'industrie pharmaceutique: état des lieux, contraintes et perspectives	J. Muchler
			Vol 32 (3) p 24-31 (FR) p 50-57 (EN)	Remote work in the pharmaceutical industry: why, why not and what next Partie 1 : Réglementation sur les nitrosamines: le début de la fin ou la fin du début ?	C. Vialas , G. Delsart , E. Desmartin
			Vol 32 (3) p 24-31 (FR) p 50-57 (EN)	Part 1: Nitrosamine regulation: the beginning of the end or the end of the beginning? Cybersécurité des Dispositifs Médicaux	C. Vialas , G. Delsart , E. Desmartin
2022	Vol 32 (2)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 32 (2) p 6-7 (FR) p 32-33 (EN)	Cybersecurity of medical devices	S.Renaudin
			Vol 32 (2) p 8-23 (FR) p 33-49 (EN)	Ségrégation de mélanges dans la fabrication de comprimés et son effet sur l'uniformité d'un médicament – Revue	E. Jakubowska , N. Ciepluch
			Vol 32 (2) p 24-27 (FR) p 50-53 (EN)	Blend segregation in tablets manufacturing and its effect on drug uniformity - A review INTERVIEW : Maxime Annereau « L'impression 3D des médicaments est un outil pour personnaliser les traitements. »	A. Roupioz
			Vol 32 (2) p 24-27 (FR) p 50-53 (EN)	INTERVIEW : Maxime Annereau « 3D printing of drugs is a tool to personalise treatments. »	A. Roupioz
2022	Vol 32 (1)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 32 (1) p 6-10 (FR) p 32-36 (EN)	L'agilité de la supply chain la clé du succès des entreprises dans un monde difficile à prévoir	F. Picanano
			Vol 32 (1) p 12-23 (FR) p 38-48 (EN)	Agility of the supply chain: the key to success of business firms in a world difficult to forecast Prédiction de la stabilité à long terme pour l'évaluation de la développabilité des biomédicaments à l'aide de la modélisation cinétique avancée	D. Clénet , A. Evers , S. Pfeiffer-Marek
			Vol 32 (1) p 24-27 (FR) p 50-53 (EN)	Long-Term stability prediction for developability assessment of using advanced kinetic modeling Vers une meilleure prise en compte des spécificités de la santé animale	A. Roupioz
			Vol 32 (1) p 24-27 (FR) p 50-53 (EN)	Moving towards better recognition of the specificities of animal health	A. Roupioz

2022	Vol 31 (4)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 31 (4) p 8-19 (FR) p 36-47 (EN)	Post Approval Change Management Protocol	N. Beaudoux , S. Delehouze , S. Lacroix , A. Mieze-Richard , E. Mornay , M. Peyrac , S. Sarbach Détolle
			Vol 31 (4) p 20-23 (FR) p 48-51 (EN)	Post Approval Change Management Protocol Les spectroscopies vibrationnelles: un outil pour l'assurance qualité dans l'industrie pharmaceutique	
			Vol 31 (4) p 24-29 (FR) p 52-57 (EN)	Vibrational spectroscopy: a tool for quality assurance in the pharmaceutical industry Sérialisation pharmaceutique : une opportunité pour l'exploitation intelligente des données de production	A. Roupioz
				Pharmaceutical serialisation: an opportunity for the intelligent use of production data	P. Gruau
2021	Vol 31 (3)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 31 (3) p 6-13 (FR) p 26-33 (EN)	Synergie entre RGPD, data integrity et cybersécurité	P. Lienart , M.-A. Chretien-Kimmel , V. Dagois , G. Keriél , N. Kredén , K. Monne , V. Rampont , S. Renaudin
			Vol 31 (3) p 14-19 (FR) p 34-39 (EN)	Synergy between GDPR, Data Integrity and Cybersecurity Le LEAN, principe actif pour renforcer l'excellence opérationnelle de notre système de santé	
			Vol 31 (3) p 20-23 (FR) p 40-43 (EN)	LEAN, an active principle to strengthen the operational excellence of our health system L'industrie cosmétique espère une harmonisation de la définition des nanomatériaux à l'échelle européenne	T. Martin , T. Tanière
				The cosmetics industry hopes for an EU-wide harmonised definition of nanomaterials	A. Roupioz
2021	Vol 31 (2)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 31 (2) p 6-25 (FR) p 40-59 (EN)	Robustesse des procédures analytiques. Partie 1: concept, réglementation et outils	M. François , J.-M. Roussel , S. Carrière , G. De Fontenay , C. Huon , D. Maire , Z. Moghrani , C. Molines , S. Ploix
			Vol 31 (2) p 26-32 (FR) p 60-65 (EN)	Robustness of analytical procedures. Part 1: concept, regulations and tools Analyse des nitrosamines: une approche originale	
			Vol 31 (2) p 32-34 (FR) p 66-68 (EN)	Analysis of nitosamines: an original approach L'audit à distance, grand gagnant de la crise sanitaire	D. Kouyate , J. Berkate , C. Sarbach , E. Baudrillard
				Remote audit, a big winner in the health crisis	A. Roupioz
2021	Vol 31 (1)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 31 (1) p 8-18 (FR) p 34-43 (EN)	Comment bien choisir son conditionnement primaire ?	S. Chanut , S. Cadart , A. Boin , M. Daubard , S. Dufaÿ , D. Edmont-Blotiere , C. Jayat , I. Mouvault , F. Rosa , L. Slipecki
			Vol 31 (1) p 20-23 (FR) p 44-47 (EN)	How to choose the right primary packaging ? Différence de management de la qualité entre médicaments et dispositifs médicaux : une approche historique et culturelle	
			Vol 31 (1) p 24-28 (FR) p 48-52 (EN)	Difference in quality management between medicines and medical devices: a historical and cultural approach Cybermenaces sur la santé	Y. Tillet , A. Rath-Lavialle , C. Luyssaert , K. Touilla
				Cyber threats to health	D. Bordi , S. Renaudin , J. Bailly
2021	Vol 30 (6)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 30 (6) p 8-13 (FR) p 24-29 (EN)	Médication sur mesure : pratiques et perspectives	F. Bordes-Picard , C. Buffangeix-Contant , M.-J. Celadon , J. Edeline , N. Fayolle , P. Gustin , C. Lemarchand , F. Marçon , L. Mamecier , B. Paillard , X. Thomas
			Vol 30 (6) p 14-17 (FR) p 30-33 (EN)	Tailor-made medication: practices and prospects Etudes de compatibilité sur des conditionnements primaires plastiques : différences et similitudes entre les industries pharmaceutiques et cosmétiques	
2020	Vol 30 (5)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 30 (5) p 4-7 (FR) p 24-27 (EN)	Compatibility studies on plastic primary packaging: differences and similarities between the pharmaceutical and cosmetics industries	C. Sarbach , E. Baudrillard
			Vol 30 (5) p 8-18 (FR) p 28-38 (EN)	Les méthodes de RMN pour prédire et suivre la stabilité	M. Martin Biran
				NMR methods to predict and monitor stability EPPI 2.0, quel producteur ? Quel enjeu ?	D. Antoni , T. Gossuin , F. Jarzuel , A. Khadir , G. Ledoux , V. Pujol , R. Pujuguet , F. Yvorel
				WFI 2.0, Which production unit? Challenges?	
2020	Vol 30 (4)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 30 (4) p 4-8 (FR) p 28-32 (EN)	Prédiction de la stabilité en vue d'accélérer le développement d'une nouvelle formulation pharmaceutique pour les entités chimiques	S. Dufaÿ
			Vol 30 (4) p 10-12 (FR) p 34-36 (EN)	Prediction of stability to speed up development of new pharmaceutical formulation for chemical entities Stabilité prédictive pour les vaccins	
			Vol 30 (4) p 15-27 (FR) p 39-50 (EN)	Accelerated predictive stability for Vaccines Garantir l'intégrité des données à travers une démarche collaborative	D. Clénet
				Ensuring Data Integrity through a collaborative approach	N. Bragnier , V. Dagois , A. Olivier , S. Renaudin , F. Robin , A. Schwebel , E. Villain
2020	Vol 30 (3)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 30 (3) p 4-6 (FR) p 26-28 (EN)	Importance des stabilités des médicaments pour les aspects qualité, efficacité, sécurité	S. Rakotomanga , C. Sarbach
			Vol 30 (3) p 8-11 (FR) p 30-33 (EN)	Importance of drug stability for quality, efficacy, safety Morceaux choisis de la réglementation des stabilités	
			Vol 30 (3) p 12-15 (FR) p 34-37 (EN)	Chooosen pieces of stability regulation and guidance Stabilité des produits biologiques	E. Duffau
				Stability of biological products	S. Huille

			Vol 30 (3) p 16-18 (FR) p 38-40 (EN)	La stabilité des produits biologiques complexes The stability of complex biological products	C. Sansoz Bucher
			Vol 30 (3) p 20-25 (FR) p 42-46 (EN)	Gestion objective du risque et de la résilience Objective risk and resilience management	P. Le Goff
2020	Vol 30 (2)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 30 (2) p 4-26 (FR) p 28-50 (EN)	Détection des hors tendance OOT à la libération et en stabilité Detection of out of trends (OOT) at release and in stability study	C. Bernard , S. Brian , F. Duchêne , A.-L. Morer , S. Ocre , P. Parot , A. Ségalini
2020	Vol 30 (1)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 30 (1) p 4-33 (FR) p 34-63 (EN)	Comment intégrer les principes du Data Integrity au laboratoire Contrôle Qualité How to incorporate the principles of Data Integrity in the Quality Control laboratory	C. Barbier Mailot , T. Barbier , T. Bauer , F. Beauvais , S. Laforge , F. Laniésse , F. Mirguet , I. Moreau , C. Thomson
2020	Vol 29 (6)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 29 (6) p 4-17 (FR) p 20-38 (EN)	Exigences de propreté environnementale aux derniers stade de la synthèse d'une substance active non stérile Requirements on environmental cleanliness in the last stages of synthesis of a non-sterile active substance	T. Dulondel , J.-P. Faure , H. Huguere , F. Lambert , J.-L. Moutou , C. Retaux , G. Sautriot , A. Wauquier
2019	Vol 29 (5)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 29 (5) p 4-19 (FR) p 20-35 (EN)	Validation du nettoyage manuel Validation of manual cleaning	F. Bécamel , R. Bigot , A. Burguet , B. Cormary , E. Deletang , F. Durand , M.-V. Munerel , S. Pamart , V. Planas , M. Tricaud-Lafuie
2019	Vol 29 (4)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 29 (4) p 4-23 (FR) p 38-55 (EN)	L'imagerie chimique: un apport essentiel pour apprécier la qualité pharmaceutique Chemical imaging: an essential contribution to assess pharmaceutical quality	F. Bonnier , F. Chauchard , Y.-M. Ginot , Y. Gut , A. Michelet , A. Tfayli , E. Ziemons
			Vol 29 (4) p 24-31 (FR) p 56-63 (EN)	Microbiologie pharmaceutique: réflexion sur les enjeux à venir Pharmaceutical microbiology: reflections on future challenges	P. Béchaud
			Vol 29 (4) p 32-37 (FR) p 64-68 (EN)	Toxicologie by design: optimiser une mise en conformité par une allocation des ressources appropriées. Méta-analyse sur l'implémentation d'ICH Q3D Toxicology by design: optimizing compliance implementation by an appropriate allocation of ressources. Meta-analysis over ICH Q3D implementation	I. Jorge , P. Alonso , M. Chareyre
2019	Vol 29 (3)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 29 (3) p 4-17 (FR) p 24-37 (EN)	L'imagerie chimique: un apport essentiel pour apprécier la qualité pharmaceutique Chemical imaging: an essential contribution to assess pharmaceutical quality	F. Bonnier , F. Chauchard , Y.-M. Ginot , Y. Gut , A. Michelet , A. Tfayli , E. Ziemons
			Vol 29 (3) p 18-23 (FR) p 38-42 (EN)	Surveillance de la propreté dans l'industrie: un nouveau kit nomade pour les microorganismes Controlling cleanliness in industry; a novel portable test for microorganisms	V Bousquet , C. Ullmann , C. Persillon
2019	Vol 29 (2)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 29 (2) p 4-44 (FR) p 46-84 (EN)	Dissolution Des Formes Non Conventionnelles (2) Dissolution des formes lipidiques pour administration orale Dissolution des formes buccales orodispersibles et muco-adhésives Dissolution des aérosols par évaluation aérodynamique des particules fines Dissolution des formes parentérales de type gel retard et implants Pouvoir discriminant des méthodes de dissolution Dissolution of unconventional forms (2) Dissolution of lipid formulations for oral administration Dissolution of orodispersible and muco-adhesive buccal forms Dissolution of aerosols by aerodynamic evaluation of fine particles Dissolution of implant and gel extended release parenteral dosage form Discriminating power of dissolution methods	M. François , J.-J. Hourri , C. Bellier , M. Berthier , C. Klein , C. Lacaze , L. N'guyen , I. Richard
2019	Vol 29 (1)	papier (dans la limite des stocks disponibles) - envoi postal	Vol 29 (1) p 6-40 (FR) p 42-76 (EN)	Dissolution Des Formes Non Conventionnelles (1) Introduction l'appareil à pistons ou cylindres réciproques (USP III) L'appareil à cellules à flux continu (USP IV) Milieux biosimilaires et outils de modélisation Gélules et capsules molles Dissolution des formes pâteuses pour administration orale ou application cutanée Dissolution of unconventional forms (1) Reciprocating vessel or piston apparatus (USP III) Continuous flow-through cell apparatus (USP IV) Biosimilar media and tool for modelling Capsules and soft-capsules Dissolution paste forms for oral administration or cutaneous application	M. François , J.-J. Hourri , C. Bellier , M. Berthier , C. Klein , C. Lacaze , L. N'guyen , I. Richard
2019	Vol 28 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 28 (6) p 255-264	Les apports du Règlement européen sur la protection des données personnelles Contributions of the European regulation to personal data protection	J. Bossi-Malafosse
			Vol 28 (6) p 265-274	Les étapes incontournables de la mise en conformité au règlement général sur la protection des données Essential steps for coming into compliance with the general data protection regulation	A. Macchi
			Vol 28 (6) p 277-282	L'humain, atout concurrentiel et levier de succès dans un monde en évolution The human being, a competitive strength and lever for success in an evolving world	D. Ben Dhaou

			Vol 28 (6) p 283-290	Pourquoi rejoindre le 4.0 ? Why move to 4.0 ?	J.-F. Caron , C. Collette
			Vol 28 (6) p 291-295	Quand la résilience permet d'accéder au 4.0 When resilience leads to 4.0	S. Chagnon
2018	Vol 28 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 28 (5) p 183-250	Gels, crèmes, formes semi-solides: de leur développement à leur enregistrement Gels, creams, semi-solid forms: from their development to their registration	E. Beyssac , V. Boudy , E. Dauphin Chanard , S. Delehouzé , L. Frances , B. Gos , C. Lacaze , V. Laffineur , A. Mestres , I. Ribeiro Dos Santos , X. Thomas , N. Zeng
			Vol 28 (5) p 251-252	Erratum pour les références de l'article "Sérialisation pharmaceutique" Vol (28) 5 mai-août 2018 Erratum regarding references of the article "Pharmaceutical serialisation" Vol 28 (3-4) may-august 2018	
2018	Vol 28 (3-4)	électronique - envoi par mail	Vol 28 (3-4) p 87-151	Sérialisation pharmaceutique Pharmaceutical serialisation	M. Alonso , G. Daudé , Q. Devillard , A. di Ruggiero , A. Grivel , P. Gruau , O. Héloir , D. Kilhoffer , S. Larcher , S. Trin
			Vol 28 (3-4) p 155-165	Méthodes analytiques pour l'étude de la migration des additifs des conditionnements plastiques pour des applications pharmaceutiques Analytical methods for the study of the migration of polymer additives for pharmaceutical packaging	C. Pouech , L. Wiest , F. Lafay , D. Léonard , C. Cren-Olivé , E. Vuillet
			Vol 28 (3-4) p 167-170	Témoins d'inviolabilité. La recherche de flexibilité pour répondre à votre besoin de sécurité et aux normes en vigueur Indicators of tamper-resistance. The search for flexibility to satisfy your requirement for security and with standards in force	R. Durand
			Vol 28 (3-4) p 171-177	Les interactions contenant-contenu Container / closure - content interaction	N. Sehnal
2018	Vol 28 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 28 (2) p 41-82	Les attentes du chapitre 7 des Bonnes Pratiques de Fabrication ou les clefs pour une relation réussie entre donneur d'ordre et sous-traitant Expectations of the chapter 7 of Good Manufacturing Practice guideline or the keys to successful relationship between contract givers and subcontractors	D. Brossard , J. Gicquel , A. Boulet , O. Duclos , N. El Fidha , C. Labille , J.-M. Libersa , Y. Le Saëc , S. Niang , S. varlet , V. Veyres , Y. Vuillamy
2018	Vol 28 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 28 (1) p 3-24	La métrologie, une source d'incompréhension Metrology, a source of misunderstanding ?	D. Louvel , T. Chaigneau , X. Dua , G. Goller , P. Laux , D. Thillay , M. Vandenhende
			Vol 28 (1) p 27-30	Comment évaluer les dispositifs médicaux combinés aux médicaments qu'ils administrent ? How to assess medical devices combined with medicinal products that they administer ?	Y. Tillet
			Vol 28 (1) p 31-36	L'innovation, défi réglementaire. Cas du développement d'un injecteur sans aiguille ZENEO pour administrer des médicaments d'urgence Innovation, a regulatory challenge. Example of development of a ZENEO needle-free injector to administer emergency medication	X. Castano , N. Crespo
2018	Vol 27 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 27 (6) p 309-341	Excursion de température subie par les médicaments. Les maîtriser pour bien les gérer Temperature excursions to which medicinal products are exposed. Dealing with these excursions in order to manage these correctly	A.-L. Moignet , M. Bedu-Tessier , V. Boudy , A. Demouy , E. Devin , S. Dufay , M. François , B. Goutay , A. Kacimi
			Vol 27 (6) p 345-347	L'accompagnement et l'information: les opportunités du numérique pour les pathologies chroniques Help and information: digital opportunities in chronic disease	G. Raymond
			Vol 27 (6) p 349-362	Le digital au service de la formation: le cas de la simulation en réalité virtuelle Training through digitization: the case for virtual reality simulation	M. Denami
2017	Vol 27 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 27 (6) p 363-367	La sérialisation comme levier de digitalisation de la Supply Chain Serialization as a lever for digitizing the Supply Chain	N. Baudry
2017	Vol 27 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 27 (6) p 369-373	Novadiscovery: "In Silico Medicine That Works"	E. Landèche
2017	Vol 27 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 27 (5) p 251-276	Novadiscovery: In Silico Medicine That Works Intégration des PDE pour définir les critères d'acceptation dans le cadre d'une stratégie de validation de nettoyage	R. Bigot , F. Bécamel , S. Cajet , B. Cormary , E. Deletang , F. Durand , M.-L. Gratadour , P. Lemaire , C. Magnet , S. Pamart , V. Planas , L. Simon , K. Tasset , C. Vincente
			Vol 27 (5) p 279-284	Garantir l'intégrité des données électroniques: un réel défi dans le monde d'aujourd'hui Ensuring the integrity of electronic data: a true challenge in today's world	V. Dagois , S. Renaudin
			Vol 27 (5) p 287-290	Le contrat, pièce maîtresse de la sous traitance The subcontracting agreement: an essential tool	T. Roche

			Vol 27 (5) p 293-301	Validation du nettoyage selon l'approche toxicologique de l'annexe 15 des BPF européennes: ne nous sommes nous pas tous collectivement égarés	P.-J. Consalvi , E. Joly , O. Chancel , L. Pisarik
2017	Vol 27 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 27 (4) p 171-248	Cleaning validation according to the toxicological approach of the European GMP Annex 15: are we not lost ? Incertitude de mesure des méthodes analytiques dans le contrôle du médicament	J.-M. Roussel , S. Botalla , J.-L. Beltramo , A. Belveze , M. Berthier , Y. Legras , D. Maire , C. Niewiazski , O. Ruauzel , S. Rudaz , D. Sotty
2017	Vol 27 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 27 (3) p 99-145	Measurement uncertainty of the analytical methods in drug monitoring Amélioration de la biodisponibilité des substances actives via la formulation galénique	E. Levacher , C. Buffangeix , M.-J. Celadon , I. Decorte , P. Gestin , J. Hecq , F. Jego , B. Paillard , A. Plantefeve , X. Thomas
			Vol 27 (3) p 147-166	Bioavailability enhancement of active pharmaceutical ingredients through formulation strategies Essais métrologiques en pesage	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , T. Chaigneau , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , P. Laux , M. Vandenhende
2017	Vol 27 (1-2)	électronique - envoi par mail	Vol 27 (1-2) p 3-93	Metrological tests for weighing ICH Q3D (impuretés élémentaires): décryptage, outils et application	A. Duguet , S. Aries , V. Avarguez , J.-L. Beltramo , E. Brasseur , V. Contassot , P. De Raeve , S. Dutheil , C. Ellie , E. Gallais , A. Guilbert , J.-L. Moutou , O. Saperas , V. Vervaeke
2017	Vol 26 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 26 (6) p 307-345	ICH Q3D (elemental impurities): decryption, tools and applications Les variations réglementaires. Gestion des changements sur les sites industriels qui exportent dans le monde	N. Beaudoux , S. Chanut , P. Delesalle , A. Février , L. Merlin , A. Mieke-Richard , E. Mornay , M. Peyrac , J. Weintraub
			Vol 26 (6) p 347-368	Regulatory variations. Managing changes on industrial sites that export internationally Maîtrise de la qualité des gaz utilisés comme matière première à usage pharmaceutique	E. Loisel , G. Arrouy , C. Comps , B. Descroix , G. Ledoux , E. Ormes , C. Perquin , M. Plan , L. Rossignol , M.-C. Therene
2016	Vol 26 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 26 (5)	Management of the quality of gases used as raw materials for pharmaceutical purposes Rendez-vous SFSTP de l'amélioration continue La Rochelle, juin 2016	
			Vol 26 (5) p 247-248	Continuous improvement SFSTP Meeting La Rochelle, juin 2016 L'amélioration continue, introduction	D. Bordi , M. Faïon
			Vol 26 (5) p 249-253	Continuous improvement, an introduction Une approche Lean en recherche et développement	A. Cuiné
			Vol 26 (5) p 255-258	A lean approach bin ressearch and developpement Illustration pratico-pratique de la validation de nettoyage. Historique, fondamentaux et évolution	R. Bigot
			Vol 26 (5) p 259-260	How-to illustration of cleaning validation. Historic, basics and evolution Comment implémenter les nouveaux requis de l'Eudralex afin de déterminer les limites de nettoyage ?	E. Michel
			Vol 26 (5) p 261-268	How to implement new requirements of the Eudralex to set cleaning limits ? Illustration pratico-pratique de la validation de nettoyage en industrie cosmétique	B. Cormary
			Vol 26 (5) p 269-279	How-to illustration of cleaning validation in the cosmetics industry Problématique des impuretés mutagènes dans les médicaments humains: que dit la ligne directrice ICH M7 ?	F. Nesslany
			Vol 26 (5) p 281-282	The issue of the mutagenic impurities in human drugs: what does the ICH M7 guideline say ? Des formation innovantes de l'Ecole des mines d'Albi pour accompagner l'évolution des métiers de l'industrie pharmaceutique	L. Galet , M. Baron
			Vol 26 (5)	Innovative study programmes at Mines Albi Graduate School of Engineering addressing changing roles in the pharmaceutical industry Actualités SFSTP, juin 2016 Archivage et dématérialisation	
			Vol 26 (5) p 285-292	SFSTP Event , juin 2016 Archiving and digitalization Comment numériser des archives réglementaires ? Retour d'expérience sur un projet mené au sein de F. Hoffmann-La Roche Ltd	M.-C. Ohresser , J. Layton
			Vol 26 (5) p 293-295	How to digitize regulatory archives ? Lessons learned from a project at F. Hoffmann-La Roche Ltd Cas d'usage: numérisation et archivage hybride des dossiers de lot	H. Streiff
			Vol 26 (5) p 297-300	In practice: digitization and hybrid archiving of batch records Règlement Européen e-IDAS et signature électronique: du nouveau	H. Streiff
2016	Vol 26 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 26 (4) p 187-216	The e-IDAS European regulation and electronic signatures: new developmentsd La qualification des balances selon l'EDQM	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , T. Chaigneau , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , P. Laux , M. Vandenhende
				Qualification of balances according to Edqm	

			Vol 26 (4) p 217-231	Le traitement des données à caractère personnel dans le cadre de la dématérialisation et de l'archivage Personal data processing in the context of digitization and electronic archiving	Z. Bertrand
			Vol 26 (4) p 233-235	Du végétal au digital: réussir la transition numérique des fonds et flux documentaires From the physical to the digital: successfully digitizing document archives and workflows	P. Michels
2016	Vol 26 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 26 (3) p 139-160	Knowledge Management, l'autre facilitateur de l'ICH Q10 Knowledge Management, the other ICH Q10 enabler	E. Bauthier-Loiseau , C. Labille , J.-M. Libersa , M. Maury , P. Mazars
			Vol 26 (3) p 161-183	Comptage particulaire en zones classées. Approches pratiques et conditions de mise en oeuvre Particle counting in classified areas. Practical approaches and conditions for implementation	S. Lebre , V. Jandard , A.-C. Mendres , M. Rose , A. Urbain , C. Valentin , A. Winum
2016	Vol 26 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 26 (2)	Colloque "Encapsulation/vectorisation des molécules actives" Dijon, octobre 2015 Symposium "Encapsulation/vectorization of active molecules" Dijon, October 2015	
			Vol 26 (2) p 97-102	Réduction de l'odeur de levure pour une meilleure application de microcapsules Yeast off-flavors reduction for a better application as microcapsules	B.N. Pham-Hoang , Q. Sponem, Y. Wache
			Vol 26 (2) p 103-104	Préparation de liposomes fonctionnels pour l'encapsulation de composés bioactifs ou de sondes moléculaires fluorescentes pour l'imagerie cellulaire Synthesis of functional liposomes for encapsulation of bioactive compounds or fluorescent probes for bio-imaging	R. Decréau , E. Gigot , Y. Bernhard , V. Goncalves , M. Moreau , N. Sok
			Vol 26 (2) p 105-106	Nouvelles stratégies de stabilisation des bactéries extrêmement sensible à l'oxygène: cas du probiotique <i>Faecalibacterium prausnitzii</i> Development of different encapsulation strategies to stabilize extremely oxygen-sensitive bacteria: case of the probiotic <i>Faecalibacterium prausnitzii</i>	S. Dupont , C. Iaconelli , C. Caliri , A. Charriau , P. Gervais , O. Chamblin , L. Berney
			Vol 26 (2) p 107-112	Bio-encapsulation de molécules actives dans des hydrocolloïdes pour des applications en emballages actifs pour les industries agro-alimentaire, cosmétique et pharmaceutique Bio-encapsulation of active compounds in hydrocolloids for active packaging materials dedicated to food, cosmetics and pharmaceuticals	F. Debeaufort
			Vol 26 (2) p 113-117	Microencapsulation à base de pectine: un moyen efficace pour moduler les fonctionnalités de molécules fragiles Microencapsulation based on pectinate gel: a real means to modulate the functionalities of fragile drugs	T.B.A. Nguyen , T. Baric , E. Ruffin , T. Schmit , P. Winckler , Y. Wache , O. Chamblin
			Vol 26 (2) p 119-125	Association de biopolymères en microencapsulation en vue de maîtriser la libération de composés d'intérêt Association of biopolymers in microencapsulation to control release of active molecules	L. Sánchez-González , G. Ben Messaoud , S. Desorby
			Vol 26 (2) p 127-132	Systèmes multiparticulaires pour une délivrance spécifique dans l'intestin Micro- and nanoparticles for intestinal drug delivery	A. Lamprecht
			Vol 26 (2) p 133-134	Protection de la levure par encapsulation au cours d'un procédé de déshydratation Protection of yeast in micro-organized shells of natural polyelectrolytes during drying process	T.D. Nguyen , S. Guyot , C. Sandt , C. Penicaud , S. Passot , F. Fonseca , R. Saurel , F. Husson
			Vol 26 (2) p 135-136	Protection des bactéries lactiques probiotiques naturelles et recombinantes dans un système biphasique biopolymérique autogélifié Protection of natural and recombinant probiotic lactic acid bacteria by an aqueous two-phase system cold-set gelation	P. Leonard , P. Langella , F. Husson , J.-M. Chatel , R. Saurel
2016	Vol 26 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 26 (1) p 3-26	Gestion du risque de non-conformité Non-compliance risk management	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , X. Legendre , J.-J. Poulain
			Vol 26 (1) p 27-68	L'approche Lean comme levier de compétitivité et de motivation des industries de santé The Lean thinking as a lever for competitiveness and engagement of healthcare companies	M. Faion , J.-C. Walch , J.-P. Guidot , J. Mayeur , A. Pineau , I. Tromas , S. Vuillermoz
			Vol 26 (1) p 69-88	Extrusion en phase chauffante : revue des principaux excipients pharmaceutiques (résumé FR seulement) Hot-melt extrusion: a review on principal pharmaceutical excipients	E. Gué , S. Muschert
2016	Vol 25 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 25 (6)	47 ^e Congrès International SFSTP Technologies innovantes Leurs apports dans les procédés industriels 47th SFSTP International Congress Innovative technologies Their contributions to industrial process	

			Vol 25 (6) p 393-402	Transfert de connaissances : intermédiation ou création de valeur Knowledge transfer : intermediation or value creation	C. Tharaud
			Vol 25 (6) p 403-407	Le transfert de nanomédecine vers la clinique : du rêve à la réalité ? Transferring nanomedicines to the clinic : from dream to reality ?	N. Mignet
			Vol 25 (6) p 409-416	Développement professionnel continu : quelle est la situation en 2015 ? Continuing professional development : where do we stand in 2015 ?	P. Paubel
			Vol 25 (6) p 417-424	Des idées nouvelles mais aussi "oubliées" pour résoudre rapidement les problèmes de compression New but also "forgotten" ideas to quickly solve compression problems	T. Ménard , L. Pisarik
			Vol 25 (6) p 425-430	La co-micronisation, une technologie innovante pour l'amélioration de la biodisponibilité orale de substances actives peu solubles Co-micronization, an innovative technology to improve oral bioavailability of poorly water soluble drugs	S. Danguillaume , C. Sorbier , J. Hecq
			Vol 25 (6) p 431-438	L'impression 3D et son impact sur l'industrie de la santé 3D printing and its impact on the health industry	C. Chapellier
			Vol 25 (6) p 439-446	Apport du calcul scientifique et de la modélisation par système informatisé à la gestion du risque d'exposition par aéro-contamination dans le secteur pharmaceutique The use of scientific calculation modelling in managing risk of exposure by air contamination in the pharmaceutical sector	P. Le Goff
			Vol 25 (6) p 447-452	Traitement de l'air et économies d'énergie, retour d'expérience Air processing and energy savings, report of experience	M. Harry
			Vol 25 (6) p 453-462	La RMN : une technologie innovante pour répondre aux besoins de l'industrie pharmaceutique NMR : a new technology to meet the needs of the pharmaceutical industry	M. Martin-Biran , S. Laurent
			Vol 25 (6) p 463-466	Innovation et sous traitance : antinomie ? Innovation and outsourcing : mutually exclusive ?	J.-B. Dumas
			Vol 25 (6) p 467-468	Innovation et packaging: contraintes et opportunités Innovation and packaging: constraints and opprtunities	P. Declerck
2015	Vol 25 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 25 (5) p 299-342	Le mirage automatique des médicaments injectables Automatic visual inspection of injectable products	J.-M. Tasserit , V. Vignola , G. Le Flohic , C. Niewiazski , J.-L. Regaudie , A. Vichet
			Vol 25 (5)	4e Journées "Chaîne du froid des produits de santé" Lyon, novembre 2014 4th Cold Chain conference Lyon, november 2014	
			Vol 25 (5) p 345-348	Obligation du pharmacien dispensateur concernant le respect de la chaîne du froid: officine et pharmacie à usage intérieur (PUI) Obligations on dispensing pharmacists to observe the cold chain: dispensing pharmacies and in-house hospital pharmacies (IHP)	P. Villeneuve
			Vol 25 (5) p 349-352	Consommation d'énergie: le choix et la bonne utilisation des plaques eutectiques Energy consumption; choice and good practice for eutectic plates	F. Moullins
			Vol 25 (5) p 353-357	Impact des emballages isothermes dans l'environnement Impact of insulating packs on the environment	M.H. Nguyen
			Vol 25 (5) p 359-364	Des normes pour la chaîne du froid Standards for the cold chain	D. Nicol
			Vol 25 (5) p 365-374	Essais d'indicateurs de température et d'intégrateurs temps-température pour le suivi des températures des produits de santé Testing of temperature indicators and time-temperature integrators for the following of health product temperatures	E. Devin , S. Lecocq
			Vol 25 (5) p 375-378	Chaîne du froid: les apports des nouvelles technologies dans la distribution des produits de santé Cold chain: the benefits of new technologies in the distribution of health products	O. Duchesne de Lamotte
			Vol 25 (5) p 379-381	Qualification, standardisation et certification des transports routiers de vaccins Qualification, standardization and certyfication of road transport vaccines	F. De Paoli

2015	Vol 25 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 25 (4) p 235-270	Problématiques liées au développement d'une procédure analytique de dosage de constituants dans les médicaments à base de plante(s) IV. Recommandations pour le développement et la validation Issues on an analytical procedure developpement for the assay of constituents in herbal medicinal products IV. Recommendations for developpement and validation Les effets juridiques des lois de financement de la sécurité sociale pour 2014 et 2015 sur la substitution des médicaments	D. Bellenot , E. Barreau , I. Chanel , H. Dufat , M. Brum , P. Abbe , P. Alet , B. Baghdikian , M. Lugez , A. Maciuk , G. Portier , C. Romerales , O. Saperas , J. -M. Seigneuret , R. Soussain
			Vol 25 (4) p 271-290	Legal effects of the 2014 and 2015 Social Security financing Acts on the substitution of medicinal products	E. Berthet , A. Terral
2015	Vol 25 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 25 (3) p 155-174	La pesée de filtres et son incertitude Filter weighing and its uncertainty	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , C. Lebranchu , X. Legendre , J.-J. Poulain , I. Sabalic-Torchy , M. Vandenhende
			Vol 25 (3) p 175-227	Maîtrise des risques associés à l'identité botanique des drogues végétales: substitution, contamination et adulteration (falsification) Risk control associated with the botanical identity of herbal drugs: substitution, contamination and adulteration (falsification)	E. Bourny , G. Portier
2015	Vol 25 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 25 (2) p 65-149	Test de dissolution au cours du cycle de vie des produits pharmaceutiques: objectifs, enjeux et méthodologie, II 7. Validation et transfert du test de dissolution 8. Influence de l'alcool 9. Etudes de corrélation in vitro-in vivo 10. Modélisation et comparaison des profils de dissolution 11. Cas des médicaments génériques 12. Bases scientifiques pour la dispense de la démonstration de l'étude de bioéquivalence fondée sur le système de classification des produits biopharmaceutiques 13. Spécifications du test de dissolution et CTD Glossaire The dissolution throughout the pharmaceutical product lifecycle : objectives, challenges and methodologies, II 7. Validation and transfer of the dissolution test 8. Influence of alcohol 9. In vitro-in vivo correlation studies 10. Modelling and comparison of dissolution profiles 11. Generic drugs 12. Scientific bases for biowaiver based on the Biopharmaceutics Classification system 13. Dissolution test specifications and CTD Glossary	M. Moinereau , S. Haddouchi , M. Berthier , M. François , J.-J. Hourri , C. Lacaze , V. Laffineur , P. Malara , N. Zeng
2015	Vol 25 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 25 (1) p 3-63	Test de dissolution au cours du cycle de vie des produits pharmaceutiques: objectifs, enjeux et méthodologies, I Introduction 1. Pourquoi et quand un test de dissolution 2. Les fondamentaux de la dissolution et la caractérisation de principe actif par un test de dissolution 3. Appareillages et qualification 4. Développement d'un test de dissolution 5. Utilité du test de dissolution au cours du développement, démarche QbD, représentativité du test, pouvoir discriminant 6. Robustesse du test de dissolution Glossaire The dissolution throughout the pharmaceutical product lifecycle : objectives, challenges and methodologies, I Introduction 1. Why and when a dissolution test is performed ? 2. Principles of dissolution and characterization of the drug substance by dissolution test 3. Apparatus and qualification 4. Development of a dissolution test 5. Usefulness of dissolution tests during developpemente, QbD approach, representativeness of test, discriminatory power 6. Robustness of the dissolution test Glossary	M. Moinereau , S. Haddouchi , M. Berthier , M. François , J.-J. Hourri , C. Lacaze , V. Laffineur , P. Malara , N. Zeng
2015	Vol 24 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 24 (6) p 451-472	Qualification de l'inspection visuelle des médicaments injectables Qualification of visual inspection of parenteral productions	F. Caire-Maurisier , F. Dumontier , P. Grel , C. Jolly , E. Levacher , S. Marcq , F. Sliwinski
			Vol 24 (6) p 473-517	ICH Q11: le développement des actifs décomplexé ICH Q11: development of drug substances made simple	T. Bauer , J. Donon , C. Drouot , H. Huguerre , F. Lambert , C. Lila-Ambroise , M. Moinereau , J.-L. Moutou , J. Saint Germain , G. Sautriot , A. Wauquier

2014

Vol 24 (5)

électronique - envoi par mail

Vol 24 (5)	46è Congrès International SFSTP Sécurité Pharmaceutique Continuité, récentes évolutions et nouveaux contributeurs	
Vol 24 (5) p 311-315	46th SFSTP International Congress Pharmaceutical Safety Continuity, recent developments and new contributors Quelles réponses aux accidents médicaux ? Eloge de la mesure, critique de la démesure	C. Huriet
Vol 24 (5) p 316	What are the possible responses to medical accidents ? In praise of moderate, criticism of excess Quels enseignements tirer du secteur de l'industrie alimentaire en matière de gestion de crise ?	C. Guillon , A. Pardigol
Vol 24 (5) p 317-320	What lessons can we learn from the food industry when it comes to crisis management ? Le rôle croissant dans la sécurité du médicament de l'Agence européenne du médicament (EMA)	J.-H. Trouvin
Vol 24 (5) p 321-323	The increasing role of the European Medicines Agency (EMA) in medicinal product safety Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? Introduction	D. Miroglio
Vol 24 (5) p 325-326	Counterfeiting and adulteration, Introduction Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? Le traitement de la criminalité pharmaceutique par la justice pénale, état des lieux et perspectives	R. Bove
Vol 24 (5) p 327-330	Counterfeiting and adulteration, How does criminal justice process pharmaceutical criminality ? State and prospects Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? La lutte contre la criminalité pharmaceutique	N. Duvinage
Vol 24 (5) p 331-334	Counterfeiting and adulteration, The fight against pharmaceutical crime Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? La lutte contre la fraude affectant la santé et la sécurité des consommateurs dans les ports d'Afrique	C. Zimmermann
Vol 24 (5) p 335-336	Counterfeiting and adulteration, tackling fraud affecting consumer health and safety in African ports Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? Quelles mesures prendre au niveau européen ?	F. Bouvy
Vol 24 (5) p 337-338	Counterfeiting and adulteration, What measures to take at European level Contrefaçon et falsification, quelle organisation de la protection ? Cas des produits cosmétiques	J.-M. Giroux
Vol 24 (5) p 339-346	Counterfeiting and adulteration, The example of cosmetic products Les thérapies innovantes : un dispositif de sécurisation spécifique ?	S. Renouf , P.-N. Lirsac
Vol 24 (5) p 347-351	Advanced therapies : a specific safety mechanism ? L'apport du "patient centric design" à la sécurisation des médicaments	O. Thirion , N. Neggazi , A. Almaqdissi , F. Bordes-Picard , S. Stegemann
Vol 24 (5) p 353-354	"Patient centric design"'s contribution to medicine safety Ruptures d'approvisionnement : prévenir les risques, Introduction	D. Miroglio
Vol 24 (5) p 355-381	Stock shortages : risk prevention, Introduction Ruptures d'approvisionnement : prévenir les risques, Constatations du groupe de travail académique et recommandations	M.-C. Belleville
Vol 24 (5) p 382-386	Stock shortages : risk prevention, Observations of the academic working group and recommendations Ruptures d'approvisionnement : prévenir les risques, Le rôle du grossiste dans la prévention des ruptures	A. Groscolas
Vol 24 (5) p 387-389	Stock shortages : risk prevention, The role of wholesalers in the prevention of supply shortage Ruptures d'approvisionnement : prévenir les risques, Point de vue industriel	J.-L. Vouzelaud
Vol 24 (5) p 391-395	Stock shortages : risk prevention, Industrial viewpoint Emballages innovants: leur rôle dans la prévention des risques sécuritaires	I Delcroix
Vol 24 (5) p 396-398	Innovative packaging: its role in the prevention of safety risks Organiser la production pour garantir la sécurité pharmaceutique avec les apports du Lean	S. Viala
Vol 24 (5) p 399-400	Organizing production to guarantee pharmaceutical safety with the support of Lean methods La sérialisation, une mesure innovante, Introduction	D. Miroglio
	Serialization, an innovative measure, Introduction	

			Vol 24 (5) p 401-406	La sérialisation, une mesure innovante, Stratégie de lutte du Conseil de l'Europe/DEQM contre la contrefaçon et la falsification des médicaments: derniers développements Serialization, an innovative measure, The Council of Europe/EDQM strategy for the fight against counterfeit and falsified medicines: an update on current developments	F.-X. Lery
			Vol 24 (5) p 407-416	La sérialisation, une mesure innovante, Comment la sérialisation peut-elle aider à combattre la contrefaçon et à améliorer la sécurité du patient ? Serialization, an innovative measure, How serialization can help to fight counterfeits and improve patient safety ?	J.-M. Bobée
			Vol 24 (5) p 417-419	La sérialisation, une mesure innovante, La sérialisation et ses futurs apports Serialization, an innovative measure, Futures inputs of serialization	A. Kurowski
			Vol 24 (5) p 420-421	La sérialisation, une mesure innovante, Point de vue d'un industriel Serialization, an innovative measure, Industrial point of view	J. Cahill
			Vol 24 (5) p 423-424	Sécurité pharmaceutique: les attentes des patients Pharmaceutical safety: patient expectations	P. Besset
			Vol 24 (5) p 425-428	Sécurité et distribution de médicament: comment anticiper les attentes du client final en terme de besoins mais aussi de sécurité ? Medicinal product safety and distribution: how to anticipate the final customer's expectations in terms of needs as well as safety ?	P. Arnaud
			Vol 24 (5) p 429-431	Quelles mesures prendre pour restaurer la confiance dans le médicament ? What steps to take in order to restore confidence in medicine ?	I. Adenot
			Vol 24 (5) p 433-435	Analytique anticontrefaçons et analytique de procédé Anti-counterfeiting analysis and process analysis	Y.-M. Ginot , A. Michelet
			Vol 24 (5) p 436-443	Knowledge Management, l'autre levier de l'ICH Q10 Knowledge Management, the other ICH Q10 lever	E. Bauthier-Loiseau , C. Labille , A. Lebon , J.-M. Libersa , M. Maury , P. Mazars , A. Wauquier
			Vol 24 (5) p 444-448	Problématique de maîtrise de la qualité de fourniture des matières premières à usage pharmaceutique Issue of quality control for the supply of pharmaceutical starting materials	A. Plantefève , E. Levacher
2014	Vol 24 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 24 (4) p 275-284	Balance à usage réglementé dans l'industrie pharmaceutique Legal for trade balance with pharmaceutical industry	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , C. Lebranchu , X. Legendre , J.-J. Poulain , I. Sabalic , M. Vandenhende
			Vol 24 (4) p 285-291	Les apports de la description des procédés aux nombreux métiers de l'industrie pharmaceutique The contribution of process descriptions to the numerous entities of the pharmaceutical industry	A. Diebold
2014	Vol 24 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 24 (3) p 203-220	L'analyse des impuretés dans les substances actives d'origine biologique: le cas des anticorps monoclonaux Analysis of impurities in biological active substances: a case study of monoclonal antibodies	J.-F. Boé , A. Beck , A. Carrie , L. Duhau , O. Laloux , N. Mouz , L.-A. Savoy , G. Van Vyncht
			Vol 24 (3) p 221-270	Analyse de l'évolution des bonnes pratiques de distribution européennes des médicaments: application au transport à température dirigée Analysis of the revised European guidelines on Good Distribution Practice of medicinal products: an application to temperature-controlled transport	C. Thibault , P. Arnaud , V. Boudy
2014	Vol 24 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 24 (2) p 115-162	Nouvelles exigences USP en matière de pesage New USP requirements for weighing	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Dua , R. Dybiak , G. Goller , C. Lebranchu , J.-J. Poulain , I. Sabalic , M. Vandenhende
			Vol 24 (2) p 163-200	Contrôle de l'environnement et des utilités : du plan d'échantillonnage à l'analyse de tendance Monitoring of environment and utilities: from sampling plan to trend analysis	S. Lebrek , K. Ludger-Latit , C. Michalski , C. Niewiaski , V. Planas
2014	Vol 24 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 24 (1) p 3-36	Le dosage par spectroscopie proche infrarouge. Application au test de l'uniformité de teneur des comprimés II. Quantitative analysis using near infrared spectroscopy Application to tablet content uniformity test, II.	Y.-M. Ginot , P. Bernard-Moulin , M. Boiret , R. Cinier , F. Despagne , J.-P. Dubost , L. Francès , M. Le Page , A. Michelet , L. Meunier , E. Ziemons
			Vol 24 (1) p 37-106	Guide de mise en œuvre pratique de la nouvelle réglementation européenne (règlement 1234/2008 et 712/2012) relative aux modifications des termes d'une AMM (variations) Practical guide to implementation of the new European regulation (Regulation N°. 1234/2008 and 712/2012) concerning variations to the terms of marketing authorisations	S. Tournebise , V. Aguetant , F. Burger , S. Cottavoz , S. Détolle-Sarbach , M. Gomez de Kset , K. Paysant

2014	Vol 23 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 23 (6) p 403-427	Bonnes pratiques d'utilisation des réactifs, solvants et solution titrées: méthodologie de gestion des dates de péremption II. Calcul du facteur de réduction de la péremption pour détermination de la date de péremption après ouverture Good practices for the use of reagents, solvents and volumetric solutions: expiry date management methodology II. Calculation of the shelf life reduction factor for determination of the expiry date after opening	A. Guilbert , J.-C. Argoud , E. Bauthier-Loiseau , B. Coulanges , R. Graff-Mauranges , M.-L. Gratantour , G. Portier
			Vol 23 (6) p 429-448	Qualification et validation du procédé de nettoyage sur les laveurs-sécheurs de verrerie dans les laboratoires de l'industrie pharmaceutique et cosmétique Qualification and validation of the cleaning process in glassware washers-driers in pharmaceutical and cosmetic industry laboratories	R. Bigot , S. Duffort , R. Bandet , C. Barbier , G. Bonsergent , S. Cajet , S. Duclos , P. Lemaire , E. Levacher , J. Marix , J. Plantamura , A. Simpère , D. Sohler
			Vol 23 (6) p 449-460	Problématiques liées au développement d'une procédure analytique de dosage de constituants dans les médicaments à base de plante(s) III. Exemple de mise en œuvre de méthodes de dosage de drogues végétales dans différents laboratoires Issues of an analytical procedure development for the assay of constituents in herbal medicinal products III. Example of implementation of herbal drugs assay methods in different laboratories	D. Bellenot , M. Brum , E. Barrau , E. Bournay , P. Abbe , P. Alet , B. Baghdikian , I. Chane-Audigier , H. Dufat , O. Garinot , M. Lugez , A. Maciuk , G. Portier , C. Roméras , O. Saperas , J.-M. Seigneuret , R. Soussain , H. Toure
2013	Vol 23 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 23 (5)	45^e Congrès International SFSTP 2020 : quelle industrie pharmaceutique ? 45th SFSTP International Congress 2020 : which pharmaceutical model for tomorrow ?	Modérateur/Chairman : F. Thomas
			Vol 23 (5) p 303-305	Présentation du thème	F. Thomas
			Vol 23 (5) p 307-316	Les outils du secteur aéronautique au service de l'industrie pharmaceutique	P. Sage
			Vol 23 (5) p 317-319	Aeronautical sector tools for use in the pharmaceutical industry	
			Vol 23 (5) p 317-319	Sous-traiter en 2020, témoignage et vision d'un leader	B. Fraisse
			Vol 23 (5) p 321-326	Subcontract in 2020, interview and vision of a leader	
			Vol 23 (5) p 321-326	Le lean, voyez par vous-même	S. Bru
			Vol 23 (5) p 327-339	Lean: see by yourself	
			Vol 23 (5) p 327-339	Le Lean : une démarche pour s'adapter aux mutations de l'industrie pharmaceutique ?	J.-C. Walch , M. Faion
			Vol 23 (5) p 341-344	Lean: an approach to facilitate adaptation to changes in the pharmaceutical industry	
			Vol 23 (5) p 341-344	Actualités et évolutions de la logistique des médicaments	J.-F. Fusco , S. Baudry
			Vol 23 (5) p 345-349	News and trends in pharmaceutical products logistics	
			Vol 23 (5) p 345-349	La conception modulaire, pourquoi ?	M. Daunes
			Vol 23 (5) p 351-360	Modular conception, why?	
			Vol 23 (5) p 351-360	Application industrielle de la production en module	P. Equipart
			Vol 23 (5) p 361-364	Industrial application of the production in an independent unit	
			Vol 23 (5) p 361-364	Evolution des concepts à un usage unique intégrés aux processus pharmaceutiques	J. Fagnon
			Vol 23 (5) p 365-369	Evolution of single use concepts integrated into pharmaceutical processes	
			Vol 23 (5) p 365-369	Accinov, la première plate-forme mutualisée d'innovation dédiée à la bioproduction : faciliter le développement clinique des produits biopharmaceutiques	S. Peyrache
			Vol 23 (5) p 371-378	Accinov, the first innovation platform dedicated to biomanufacturing: accelerating clinical development of biopharmaceutical products	
			Vol 23 (5) p 371-378	Production pharmaceutique du futur : adaptation et conception des usines et équipements	P. Robin
			Vol 23 (5) p 379-383	Pharmaceutical manufacturing in the future: equipment and facilities design and improvement	
			Vol 23 (5) p 379-383	Production pharmaceutique du futur : adaptation et conception des usines et équipements	F. Pavan
			Vol 23 (5) p 385-390	Pharmaceutical manufacturing in the future: equipment and facilities design and improvement	
			Vol 23 (5) p 385-390	La réussite d'un projet majeur chez Sanofi : la conversion des sites de production chimique vers les biotechnologies	F. Carré
			Vol 23 (5) p 391-399	Turning a chemical plant into a biotechnology platform: a Sanofi successful challenge	
			Vol 23 (5) p 391-399	Production et innovation en France : quel accompagnement par les pouvoirs publics	P. Angot
				Production and innovation in France: what government support ?	

2013	Vol 23 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 23 (4) p 259-272	La détermination de résidus secs et son incertitude The determination of dry residues and its uncertainty	D. Louvel , C. Barbier , B. Baute , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Dua , R. Dybiak , C. Lebranchu , J.-J. Poulain , I. Sabalic , M. Vandenhende
			Vol 23 (4) p 273-281	Méthodes de contrôle alternatives : cadre réglementaire et applications aux matières premières à usage pharmaceutique Alternative control methods: regulatory framework and applications to substances for pharmaceutical use	E. Levacher , A. Carissimo , B. Descroix , P. Huret , A. Plantefevre
			Vol 23 (4) p 283-289	Chaîne du froid : projets normatifs en cours en France, en Europe et à l'international Cold chain: ongoing standardization in France, Europe and the world	V. Bernat
				Maîtriser les données clefs des industries de santé : quels modèles pour répondre aux enjeux éthiques, réglementaires et économiques de demain ? Master data mangement in the health industry: what models are required to meet tomorrow's ethical, regulatory and economic requirements?	P. Gruau , F. Versini , P. André , N. Bouvard , L. Gache , A. Givaudan , G. Machet , V. Marchand , M. Raschas , A. Vaboïs , G. Vincent , E. Zarnitsky
2013	Vol 23 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 23 (3) p 123-155 (FR) p 156-187 (EN)	Gestion des résultats hors spécifications: de la déclaration à la prise de décision Management of out of specification results: from declaration to decision taking	P. Gelé , N. Bardy , C. Bernard , P.-A. Compagnon , L. Lepetit , G. Riet-Jameu , J.-M. Roussel , F. Schoeffter
			Vol 23 (3) p 188-226	Maîtrise des risques associés à l'échantillonnage des matières premières: du spécimen à l'échantillon représentatif Starting material Sampling risk management: from the specimen to the representative sample	D. Buron , J. Mommessin , M. Bouchet , E. Bourny , C. Niewiazski , B. Romont , O. Saperas , J.-P. Thiesset
			Vol 23 (3) p 227-256	Comptabilité des injectables avec les matériaux en contact: analyse de risque et stratégie Compatibility of materials in contact with parenteral prepatrations: risk analysis and strategy	N. Sehnal , D. Chevaillier , M. Feuilleley , S. Genot , C. Lacaze , A. Iaschi , Y. Legras , I. Uettwiller
			Vol 23 (2) p 59-96	Utilisation de la spectrométrie Raman dans le domaine pharmaceutique Use of Raman spectrophotometry in the pharmaceutical field	A. Michelet , M. Boiret , F. Lemhachheche , L. Malec , A. Tfayli , E. Ziemons
2013	Vol 23 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 23 (2) p 97-117	Du nouveau en matière de formation, un tremplin dans la chaîne du froid Training news: a springboard for the cold chain	A. Demouy
			Vol 23 (1) p 5-7	Questionnaire d'auto-évaluation du pharmacien concernant la maîtrise de la chaîne du froid en officine Pharmacist self-assessment questionnaire concerning maintenance of the cold chain in the pharmacy	P. Chambrier , P. Villeuneuve
			Vol 23 (1) p 9-13	Les leçons du terrain et les perspectives de qualification: Auto évaluation et températures des enceintes de stockage pharmaceutiques Lessons from the field and qualification perspectives, Self-assessment and temperature of pharmacy refrigerators	M. Boned
			Vol 23 (1) p 15-22	Transports à température dirigée des produits de santé : respect des conditions des conditions de température lors du transport Controlled temperature transport of health products: compliance with temperature conditions during transport	E. Soulié , N. Le Rudulier , M. Sanchez
2013	Vol 23 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 23 (1) p 23-31	Etat des lieux sur les moyens constatés à réception des médicaments hospitaliers pour la sécurisation de la chaîne du froid Current status of the methods used to ensure maintenance of the cold chain on hospital reception of medicinal products	C. Thibault , N. Brassier , F. Huet , V. Boudy
			Vol 23 (1) p 33-37	Problématique de distribution en gros du service de santé des armées pour les médicaments sous chaîne du froid Problem of armed forces health service wholesale distribution of cold chain medicinal products	I. Besse-Bardot
			Vol 23 (1) p 39-46	Les critères d'aptitude à l'emploi des instruments de mesure de température des produits thermosensibles Criteria for capability of measuring instruments used in the cold chain of health products	E. Devin , E. Derens , V. Boudy
			Vol 23 (1) p 47-55	Problématiques liées au développement d'une procédure analytique de dosage de constituants dans les médicaments à base de plante(s) II. Revue des méthodes de dosage utilisées dans la Pharmacopée, commentaires et données expérimentales Issues of an analytical procedure development for the assay of constituents in herbal medicinal products II. Review of the adssay methods used in the Pharmacopoeia, comments and experimental data	D. Bellenot , M. Brum , H. Dufat , C. Romérales , E. Barrau , P. Abbe , P. Alet , B. Baghdikian , E. Bourny , I. Chanel-Audigier , O. Garinot , M. Lugez , A. Maciuk , G. Portier , O. Saperas , J.-M. Seigneuret , R. Soussain , K. Taoubi , H. Toure
2013	Vol 22 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 22 (6) p 347-362	Stratégie de gestion du rouging selon la LD20-BPF (ICH Q9) Rouging management strategy according to LD20-GMP (ICH Q9)	A. Khadir , F. Bonnardel , C. Bouzin , F. Groulard , O. Manchon , R. Neri
			Vol 22 (6) p 363-388	Evaluation des impuretés génotoxiques Evaluation of genotoxic impurities	A. Duguet , V. Arnaudinaud , C. Elie , M. François , C. Lacaze , F. Lambert , C. Magnet , S. Mateo , J. Neffati , N. Sehnal , S. Suchet
2012	Vol 22 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 22 (5) p 275-317		

			Vol 22 (5) p 318-344	Balances Partie III. Incertitudes de mesure d'une balance	D. Louvel , B. Baute , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Dua , R. Dybiak , C. Lebranchu , J.-J. Poulain
2012	Vol 22 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 22 (4)	Balances, Part III. Measurement uncertainty of a balance 44 ^e Congrès International SFSTP La connaissance scientifique au service de la qualité du produit	Modérateurs/Chairmen : F. Bourniche , J.-L. Descamps , P. Dugit-Gros , G. de Fontenay , S. Hadfdouchi , B. Martin , P. Tchoreloff , S. Vaslin-Reimann , N. Wardé
			Vol 22 (4) p 143-145	44th SFSTP International Congress From scientific understanding towards product quality Présentation du thème	N. Wardé , G. de Fontenay
			Vol 22 (4) p 147-153	Presentation of the theme Le "quality by design" : un guide pour débiter	F. Philippoz , R. Dennett
			Vol 22 (4) p 155-155	Quality by design: a quick start guide Du "design space" à la robustesse du procédé	S. Rougeaux , P. Rivière
			Vol 22 (4) p 157-160	From design space setting to process robustness Le "quality by design" adapté aux transferts de fabrication	A.-L. Prin
			Vol 22 (4) p 161-170	Quality by design adapted to manufacturing transfers Stratégies fondées sur les données scientifiques et l'analyse du risque pour les études de stabilité et les démarches réglementaires au cours du cycle de vie des produits	K. Ryan
			Vol 22 (4) p 171-175	Science and risk based strategies for stability and regulatory use throughout the product lifecycle Echantillonnage : restitution de l'enquête 2011 auprès des "qualified persons" et des pharmaciens responsables	A. Sevestre , P. Poitou
			Vol 22 (4) p 177-184	Sampling: results from 2011 QP survey Qualité de la mesure et incertitudes	M. Priel
			Vol 22 (4) p 185-185	Quality of measurement and uncertainty Cycle de vie d'une méthode analytique	J. Respaud
			Vol 22 (4) p 187-198	Analytical method lifecycle De la mesure à son emploi	P. Caillaud
			Vol 22 (4) p 199-205	From the measure to its use La dissolution, un outil QbD au service de la connaissance du produit	J.-M. Cardot
			Vol 22 (4) p 207-212	Dissolution as a QbD tool for better product knowledge Attentes réglementaires dans le domaine de l'analyse : le QbD apportera-t'il un changement	J.-L. Robert
			Vol 22 (4) p 213-213	Regulatory expectations in the analytical area: Will QbD in analytical science really bring a change Application pratique du "quality by design" à la fourniture de gélules vides	S. Stegemann
			Vol 22 (4) p 215-223	QbD principles applied to empty capsule supply Développement de procédés de fabrication de substances actives biotechnologiques : leçons issues du QbD Pilot Program	H. Broly , R. Gleixner , P. Valax , A. Eon-Duval
			Vol 22 (4) p 225-225	Development of biotechnological drug substance manufacturing processes: lessons derived from the QbD Pilot Program Nouvelles stratégies de validation des procédés	C. Sabourin
			Vol 22 (4) p 227-231	New process validation strategies Libération des produits biologiques : de la connaissance à la décision	J.-N. Colin
			Vol 22 (4) p 233-240	Biological products, from scientific understanding towards release decision La revue qualité produit : un outil partagé pour l'amélioration continue des produits	M. Vernaecht
			Vol 22 (4) p 241-241	The product quality review: a share tool for the continuous improvements of products Vers une meilleure détection des médicaments de contrefaçon	A. Laures
			Vol 22 (4) p 243-247	Towards a better detection of counterfeit drugs La Pharmacopée européenne entre harmonisation et innovation	P. Leveau
			Vol 22 (4) p 248-248	The European Pharmacopoeia: characterised by harmonisation and innovation Recommandations de la FDA pour les ANDA* basés sur le QbD : étude de cas de la bioéquivalence	E. Stier
				FDA recommendations for ANDAs based on QbD: a bioequivalency case study	

			Vol 22 (4) p 249-256	Présentation des données "quality by design" dans le CTD : les attentes des autorités Presentation of quality by design data in the CTD: regulatory expectations	L. Martinez-Peyrat
			Vol 22 (4) p 257-262	Vers une nouvelle culture qualité avec le QbD Towards new quality culture with the QbD	C. Meunier
			Vol 22 (4) p 263-271	Synthèse et commentaires Summary and comments	M. Bauer
				pH II. Guide de réponse sur les incertitudes	
2012	Vol 22 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 22 (3) p 91-109	pH II. Guide on uncertainty Un itinéraire fléché vers l'ICH Q10 Comment mettre en place le "Système Qualité Pharmaceutique" ? (FR + EN)	D. Louvel , C. Barbier , B. Baute , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , R. Champion , X. Dua , D. Durand , R. Dybiak , C. Lebranchu , J.-J. Poulain , M. Vandenhende
			Vol 22 (3) p 111-134	A roadmap towards ICH Q10 How to implement the "Pharmaceutical Quality System"? (FR + EN)	C. Labille , G. Bohrer , O. Groult , J.-P. Guidot , M.-C. Krief , C. Lenotte , A.-G. Noël , F. Robin , F. Versini , A. Wauquiez , C. Wullemmin
2012	Vol 22 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 22 (2) p 43-57	Un itinéraire fléché vers l'ICH Q10 Comment mettre en place le "Système Qualité Pharmaceutique" ? (FR)	C. Labille , G. Bohrer , O. Groult , J.-P. Guidot , M.-C. Krief , C. Lenotte , A.-G. Noël , F. Robin , F. Versini , A. Wauquiez , C. Wullemmin
			Vol 22 (2) p 59-65	A roadmap towards ICH Q10 How to implement the "Pharmaceutical Quality System"? (FR) Bonnes pratiques d'utilisation des réactifs, solvants et solution titrées: méthodologie de gestion des dates de péremption I. De l'analyse de risque à l'établissement de règles d'exploitation au laboratoire	E. Bauthier-Loizeau , P. Le Goff
			Vol 22 (2) p 67-73	Good prctices for the use of reageants, solvents and volumetric solutions: expiry date management methodology I. From risk analysis to the establishment of laboratory operating rules Validation des logiciels scientifiques Cas des logiciels de CFD ("computational fluid dynamics")	P. Le Goff
			Vol 22 (2) p 75-84	Validation of scientific software Case of CFD (computational fluid dynamics) software Services de bio-décontamination par peroxyde d'hydrogène vaporisé Technologie gazeuse innovante et capacité de bio-décontamination des installations, pièces et équipements	M. Nicholson
				Vaporized hydrogen peroxide bio-decontamination services Innovative gaseous technology and capability for the bio-decontamination of facilities, rooms and equipment	
2012	Vol 22 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 22 (1) p 3-15	Problématiques liées au développement d'une procédure analytique de dosage de constituants dans les médicaments a base de plante(s) I. Données de la littérature et commentaires	D. Bellenot , H. Toure , I. Chanel-Audigier , M. Brum , P. Abbe , P. Alet , B. Baghdikian , E. Barrau , E. Bourny , H. Dufat , O. Garinot , E. Le Roux , A. L'huillier-Chaigneau , M. Lugez , A. Maciuk , G. Portier , C. Romérales , O. Saperas , J.-M. Seigneuret , R. Soussain , K. Taoubi , F. Versini
			Vol 22 (1) p 16-23	Issues of an analytical procedure development for the assay of constituents in herbal medicinal products I. Survey of litterature and comments Aide a la décision après constat d'un écart de température Chaîne du froid d'un produit de santé	C. Zornette , E. Derens , V. Boudy , P. Gilles , A. Kacimi , C. Langerock , H. Quibriac , J.-M. Reifenberg , L. Royon , O. Simmonot , F. Tardieu , L. Vidal
			Vol 22 (1) p 24-35	Decision-making tool after observation of a temperature deviation Health product cold chain L'identification et traçabilité des produits de santé: un identifiant unique pour les dispositifs médicaux	J. Guillou , V. Marchand
2012	Vol 21 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 21 (6) p 439-458	Identification and traceability of health products: an unique identifier for medical devices eCDT : soumission électronique des dossiers d'AMM	E. Rouvet , C. Courtot-Lacroix , N. Beaudoux , M. Colon , D. Daulon , P. Delsalle , C. Grandpierre , V. Lourme , O. Paris , A. Plantefeve , S. Schilder , N. Sehnal , J. Weintraub
			Vol 21 (6) p 459-474	eCTD : electronic submlission of MA dossiers ; Confirmation métrologique d'hygromètres mécaniques	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Dua , R. Dybiak , C. Lebranchu , J.-J. Poulain , M. Vandenhende
			Vol 21 (6) p 475-503	Metrological confirmationnof mechanical hygrometers Le cahier de laboratoire électronique (CLE) Electroinic laboratory notebook (eLN)	A. Amiard , C. Baczynski , C. Blanchet , A.6G. De Brevern , E. Dorlanne-Messiaen , E. Grognaud , G. Kisselova , A. Malpertuy , J. Menez Jamet , I. Racle , C. Rouger

2011

Vol 21 (5)

électronique - envoi par mail

Vol 21 (5)	43è Congrès International SFSTP De l'idée au produit : Comment accélérer la mise sur le marché ?	Modérateurs/Chairmen : K. Elbaz , O. Ertzbischoff
Vol 21 (5) p 323-325	43rd SFSTP International Congress From innovation to product : How to reduce time to market ? Présentation du thème	K. Elbaz , O. Ertzbischoff
Vol 21 (5) p 327-330	Presentation of the theme La maîtrise du temps, clef du changement	Y. Dubreil
Vol 21 (5) p 331-336	Time control, key for change L'accompagnement de l'innovation dans les industries de santé	A. Dieval , M. Zwarg
Vol 21 (5) p 337-342	Supporting innovation in health industries Utiliser les concepts et outils du "knowledge management" pour améliorer la performance du processus de développement	M.-A. Perrissin-Fabert
Vol 21 (5) p 343-346	To use the concepts and tools of knowledge management to support and improve the performance of the development process Réduire le délai de mise sur le marché : une opportunité pour accélérer votre carrière	F. Rolland
Vol 21 (5) p 347-347	Reducing time to market: an opportunity to boost your carrier Stratégies pour accélérer le processus de recherche des molécules à visée thérapeutique	J. Mittendorf
Vol 21 (5) p 349-352	Approaches towards reduced cycle times in drug discovery Innovation ouverte : optimiser les partenariats entre sociétés de biotech, industrie pharmaceutique et acteurs académiques	K. Bertrand
Vol 21 (5) p 353-362	Open innovation: optimize partnerships between biotechs, pharma and academia Comment optimiser et accélérer le développement clinique précoce ?	E. Krupka
Vol 21 (5) p 363-363	How to optimize and accelerate early clinical development ? Comment optimiser les études chez le patient ?	V. de Cian
Vol 21 (5) p 365-366	How to optimize studies in patients ? Importance des biomarqueurs dans l'accélération du développement des médicaments	N. Drider
Vol 21 (5) p 367-378	Benefits from biomarkers testing in accelerating drug development L'accès au médicament, un enjeu universel	S. Latieule , D. Caizergues , X. Cornil , J.-R. Kiechel , C. de Sauvebeuf , C. Valentin
Vol 21 (5) p 379-390	Access to medicines: a worldwide challenge La chaîne critique pour réduire le "time to market" et accroître la productivité	P. Marris
Vol 21 (5) p 391-397	The critical chain to reduce the time to market and increase productivity La production du principe actif : un levier stratégique pour optimiser le développement d'un médicament	D. Combris
Vol 21 (5) p 399-400	API production: a strategic tool to optimize the drug development process Le partenariat, clé de voûte de l'innovation	O. Cadiou , T. Lang
Vol 21 (5) p 401-402	Partnership, a keystone element in innovation Le transfert en production commerciale : les facteurs de succès	X.M. Salançon
Vol 21 (5) p 403-403	Transfer to production: key success factors Validation des méthodes d'analyse au cours du développement pharmaceutique : une approche adaptée aux différentes phases	P.H. Hoogkamer
Vol 21 (5) p 404-404	Method validation during drug development: a phase related approach Optimisation de la "supply chain" pour un lancement réussi	A.E. Paonessa III , V. Pont
Vol 21 (5) p 405-411	Efficient supply chain is a key factor to launch a product Comment anticiper les prérequis réglementaires selon les marchés ciblés ?	S. Duclaux , N. Sehnael
Vol 21 (5) p 413-413	How to anticipate regulatory requirements according to targeted markets ? L'avis scientifique européen ou national : où ? quand ? quoi ? pourquoi ? comment ? accélération ou passeport pour l'AMM ?	C. Auriche
	Scientific advice: where ? when ? what for ? how ? Acceleration or passport to marketing authorization ?	

			Vol 21 (5) p 415-421	Actualités réglementaires et exigences BPF : du médicament expérimental au lot commercial	S. Gosse
			Vol 21 (5) p 425-432	Regulatory update and GMP requirements from investigational medicinal product to commercial batch Remboursement des dispositifs médicaux en France Processus de décision	J. Guillou
			Vol 21 (5) p 433-435	Medical device reimbursement in France Process of decision Synthèse et perspectives	A. Cruzet
				Synthesis and prospects	
2011	Vol 21 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 21 (4) p 255-263	Gestion des actions préventives et correctives - CAPA CAPA - Corrective action and preventive action management	A.-S. Brunel , S. Vuillermoz , P. Agogue , V. Garcia , M.-H. Joffre , I. Petitjean , I. Tromas
			Vol 21 (4) p 267-297	Stabilités post-commerciales Post-marketing stability testing	A. Laschi , C. Asselin , C. Bellon , F. Berger , E. Billa , A. Diagne , O. Duclos , J.-J. Hourl , S. Jacqueroux , M. Karlin , M.D. Le Hoang , H. Poitevineau , G. Provot , F. Schoeffer , G. Spelte , G. Vospikian
			Vol 21 (4) p 299-313	Subcontracting of testing for the supply of raw materials for pharmaceutical use	D. Barraud , F. Caire-Maurisier , M. Canestro , A. Carissimo , M.-J. Celadon , F. Gabard , A. Guillebaud Leguay , C. Lepottier , E. Levacher , H. Marchais , G. Papon , A. Plantefevre , M.-L. Poulain , M. Richard , C. Schoeffter , C. Subra
2011	Vol 21 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 21 (3) p 167-202	Confirmation métrologique d'enceintes climatiques et thermostatiques Metrological confirmation of climatic and thermostatic chambers	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , D. Durand , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , J.-J. Poulain , M. Vandenhende
			Vol 21 (3) p 203-230	Chaine du froid des produits de santé: moyens de mesure et traçabilité Cold chain for medicines: measuring means and traçability	V.Boudy , E. Derens , W. Boulay , J.-C. Champeymond , A. Demoor , P. Gilles , A. Félix-Picaut , T. Ferté , A. Kacimi , T. Martin , E. Pelbois , H. Quibriac , L. Royon , L. Vidal
			Vol 21 (3) p 231-251	Etude quantitative et qualitative d'une population de particules pour les solutions injectables à usage vétérinaire: amélioration continue et mirage par attribut Quantitative and qualitative study of particle population in parenterals for veterinary use: continuous improvement and measurement of particle quality by sampling	O. Chancel , D. Gehin , M. Lankers , L. Pisarik
2011	Vol 21 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 21 (2) p 49-60	Proposition d'harmonisation de l'étiquetage logistique des produits de santé sous chaîne du froid Proposed harmonization for cold chain health products' logistics labelling	E. Grasset , S. Alezier , P. Carles , J.-C. Champeymond , D. Coutelier , A.-V. Deshayes , G. Hulin , C. Langerock , C. Michaud , V. Boudy
			Vol 21 (2) p 61-122	Définir la classe d'une ZAC en fonction de la forme galénique Defining the classification of a controlled atmosphere area as a function of the pharmaceutical form	C. Heurde , S. Vandriessche , D. Blanchard , R. Bobichon , M. Combet , A. Da Costa , A. Faivre , T. Gueriz , N. Kukukova , S. Masveyraud , R. Segonds , T. Storme
			Vol 21 (2) p 123-133	Analyse des performances d'une méthode analytique, Evaluation des risques lors d'une utilisation en routine Analysis of the performance of analytical method, Risk analysis for a routine use	G. de Fontenay , J. Respaud , P. Puig , C. Lemaire
			Vol 21 (2) p 135-160	Existe-t-il un véritable contrôle en matière de marque pharmaceutique ? Does the "double check" on pharmaceutical trademarks really exists ?	E. Berthet
2011	Vol 21 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 21 (1) p 3-19	Audits partagés: les clefs de la réussite Shared audits : keys to success	C. Labille , F. Benzouai , P. Beroud , N. Boillot , P. Clery , M. Grellet , S. Hassaine , M.-C. Krief , F. Lambert , L. Merlin , J. Mommessain , C. Prevost-Thieffry , M. Renaud , S. Turroc
			Vol 21 (1) p 21-35	Gestion des données clefs des laboratoires pharmaceutiques: inventaire des enjeux et perspectives, méthodologies pour y répondre Master data management for pharmaceutical companies : key points and perspectives, methods to handle them	C. Gaussens , F. Versini
2011	Vol 20 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 20 (6) p 391-404	La poussée aérostatique et son incertitude Buoyancy effect and its uncertainty	D. Louvel , B. Baute , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Dua , R. Dybiak , C. Lebranchu , J.-J. Poulain , M. Vandenhende
			Vol 20 (6) p 405-411	Un simulateur de compression mutualisé pour l'E-Tabletting, développement galénique à distance A compaction simulator shared for E-tabletting, remote tablet formulation	S. Amoussou-Guenou
2010	Vol 20 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 20 (5) p 327-356	La traçabilité des médicaments Traceability of drugs	P. Aiguillon , F. Caire-Maurisier , F. Cassagneres , N. Desme , L. Gache , P. Gruau , C. Koenig , L. Lictevout , G. Machet , S. Tatot , A. Vabois , G. Vincent
			Vol 20 (5) p 357-378	Sélectionner et auditer un fournisseur étranger (SAFE) Selecting and auditing a foreign supplier (SAFE)	S. Detoc , W. Garot , F. Lambert , L. Moreau , Y. Mouton , B. Rime , S. Tatot , N. Trai Truong , P. Turlier , N. Wardé
			Vol 20 (5) p 379-388	De la Pharmacopée européenne à la DEQM From European Pharmacopoeia to the EDQM	S. Keitel

2010	Vol 20 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 20 (4)	42è Congrès International SFSTP Les génériques : dis ans après, quelles perspectives ?	Modérateur/Chairman : M.-A. Launay , C. Sidawy
			Vol 20 (4) p 211-212	42nd SFSTP International Congress Generics: ten years after, what next? Présentation du thème	M.-A. Launay , C. Sidawy
			Vol 20 (4) p 213-214	Presentation of the theme Le générique, outil de la politique du médicament	N. Renaudin
			Vol 20 (4) p 215-221	Generic products as a regulation and political tool for health policy Les transformations des marchés pharmaceutiques et leur conséquences	G. Lafon , P. Monnet
			Vol 20 (4) p 223-227	A new business model for pharmaceutical industry and major consequences Le "business model" : les approches, leurs impacts et la vision commerciale, I	A. de Germay
			Vol 20 (4) p 229-232	The business model: the strategies, their impacts and the commercial vision, I Le "business model" : les approches, leurs impacts et la vision commerciale, II	H. Olivier
			Vol 20 (4) p 233-237	The business model: the strategies, their impacts and the commercial vision, II Actualités de la propriété intellectuelle en matière de brevets	M. Lavé
			Vol 20 (4) p 239-243	Patent-related intellectual property latest news Qu'est-ce qui est "générizable" ?	A. Sawaya
			Vol 20 (4) p 245-251	Which products can have generics? Place à l'innovation dans l'industrie du générique	D. Labrèche
			Vol 20 (4) p 253-261	Why innovation is expected in the generic industry Biosimilaires : nouvelles opportunités thérapeutiques ?	J.-L. Prugnaud
			Vol 20 (4) p 263-274	Biosimilars: new therapeutic opportunities? L'image du générique	S. Latieule , F. Bartoli , L. Bulteel , H. Olivier , J.-L. Prugnaud , P. Louis , P.-L. Toutain
			Vol 20 (4) p 275-280	The image of generics Bilan analyses et inspections de l'Afssaps	D. Chauvey , P.-A. Bonnet
			Vol 20 (4) p 281-285	Authorities' analysis feedback and site inspections Afssaps : bilan des inspections 2009	S. Gosse
			Vol 20 (4) p 287-289	Afssaps: 2009 overview on inspections Construction de la qualité dès le développement	M. Maury
			Vol 20 (4) p 291-296	Quality by design Les nouveaux enjeux des études de bioéquivalence	M. Lefebvre
			Vol 20 (4) p 297-300	New challenges for bioequivalence studies Spécificités des achats de matières premières et de produits finis pour les génériqueurs	C. Clément
			Vol 20 (4) p 301-304	Generics purchasing specificities (API and FDF) Spécificités des organisations industrielles Point de vue d'un laboratoire sous-traitant	P. Banzet
			Vol 20 (4) p 305-305	Specific features of industrial organisations Point of view of a subcontracting laboratory Adaptation des organisations industrielles aux génériques	P. Deldycke , H. Zinck
			Vol 20 (4) p 306-306	Proper set-up for generic industrial organizations Maintenance d'un portefeuille de génériques : quels défis pour les affaires réglementaires ?	A. Yvon
			Vol 20 (4) p 307-310	Regulatory maintenance of generic portfolio: which challenge? La pharmacovigilance des génériques	J.-D. Hamel
			Vol 20 (4) p 311-324	Generic drugs and pharmacovigilance Quel avenir pour le marché des génériques ?	C. de Sauvebeuf
				Generics, what kind of near future? Économie et recyclage de l'eau dans l'industrie: situation dans l'industrie cosmétique	D. Lefebvre
			Vol 20 (3) p 159-168	Economy and recycling of water in industry: the current situation in cosmetics	

			Vol 20 (3) p 169-188	Certificats complémentaires de protection : des questions encore en suspens	E. Berthet
			Vol 20 (3) p 189-200	Supplementary protection certificates: outstanding questions Préparation de dispersions solides de kétorolac trométhamine-Eudragit et évaluation des propriétés de libération prolongée Formulation and evaluation of ketorolac tromethamine-Eudragit solid dispersions of potential sustained-release properties	M. A. Ibrahim , M. A. Amin , G. Fetih , A. Abou Ela
			Vol 20 (2) p 99-116	La revue qualité produit : comment passer de la contrainte au besoin? Product quality review: how to transform requirements into needs?	E. Rouvet , I Bardot , I. Feraud , H. Huguette , E. Neu , J.-C. Romain , C. Sitbon , S. Weber
			Vol 20 (2) p 117-135	Le dosage par spectroscopie proche infrarouge Application au test de l'uniformité de teneur des comprimés I. Méthodologie Quantitative analysis using near infrared spectroscopy Application to tablet content uniformity I. Methodology	Y.-M. Ginot , P. Bernard-Moulin , R. Cinier , F. Despagne , J.-P. Dubost , L. Francès , M. Le Bihan , M. Le Page , A. Michelet , L. Meunier , G. Monteillet , A. Quintana , A. Rieutord , I. Storme , F. Thevenot , E. Ziemons
2010	Vol 20 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 20 (2) p 137-148	Economie et recyclage de l'eau en industrie alimentaire : cas particulier du nettoyage en place (NEP) Economy and recycling of water in the food industry: special case of cleaning-in-place (CIP)	G. Gésan-Guizieu , N. Alvarez , G. Daufin , C. Buson
			Vol 20 (1) p 3-16	Investigation et analyse d'impact consécutives à la contamination d'une simulation de procédé aseptique Investigation and impact analysis following contamination of an aseptic process simulation	L. Barillet , P. Béchaud , O. Chancel , M. Faion , L. Girard , H. Mouikaabari , V. Tissier
			Vol 20 (1) p 17-58	Confirmation métrologique des thermomètres Thermometers metrological confirmation	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , C. Chmielewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende
			Vol 20 (1) p 59-76	Elaboration d'un outil d'aide à la rédaction de cahier des charges pour la fourniture d'excipients pharmaceutiques Preparation of an aid to the writing of specifications for the supply of pharmaceutical excipients	S. Bardot , D. Barrault , F. Caire-Maurisier , M. Canestro , A. Carissimo , M.-J. Celadon , J. Declerck , F. Gabard , M. Julien , E. Levacher , T. Magnet , H. Marchais , Y. Mialon , A. Michaut , C. Nys , G. Papon , F. Ribeaux , A. Truchon
2010	Vol 20 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 20 (1) p 77-89	Phénomène de "rouging" dans les eaux ultrapures Rouging phenomenon in ultrapure water	A. Khadir
			Vol 19 (6)	41 ^e Congrès International SFSTP Construire et réussir un système qualité partagé : un facteur de performance 41st SFSTP International Congress Building a successful global quality system: a key performance factor	Modérateurs/Chairmen : F. Courteille , P. Jeantet
			Vol 19 (6) p 415-417	Présentation du thème Presentation of the theme	F. Courteille , P. Jeantet
			Vol 19 (6) p 419-421	Evolution du monde aujourd'hui S'adapter face au changement : contraintes ou opportunités Evolution of the world today Adapting to meet change: constraints or opportunities	P. Picq
			Vol 19 (6) p 423-429	Règlementations multiples et difficultés d'application Multiple regulations and implementation difficulties	F. Viallet
			Vol 19 (6) p 431-436	Construire une vision partagée : avec qui, quand, comment, pourquoi ? Building a global vision: with whom, when, how, why?	C. Blatchford
			Vol 19 (6) p 437-442	L'engagement de la direction générale Senior management's commitment	D. Simmonet
			Vol 19 (6) p 443-449	L'approche système qualité appliquée aux cGMP pharmaceutiques The quality systems approach to pharmaceutical cGMP	P. Joly
			Vol 19 (6) p 451-462	"Pourquoi construire une nouvelle organisation qualité aujourd'hui ? Why build a new organisation of quality today ?	L. Broomhead , F. Jouaret , S. Keitel , Y. Pourcelot , C. Resman , M. Stoltz , P. Turlier
			Vol 19 (6) p 463-467	Point de vue d'un responsable de fabrication sur la vision partagée Manufacturing manager's point of view on the global vision	E. Moreau

			Vol 19 (6) p 469-473	Qualité des matières premières : un défi pour la sécurisation de l'approvisionnement	P. Rafidison
				Starting materials quality: a shared challenge for supply chain security	
			Vol 19 (6) p 475-480	Point de vue d'un sous-traitant sur le système partagé	M.A. Launay-Dupriez
				Contract manufacturing organisation point of view on the global system	
			Vol 19 (6) p 481-491	Responsabilisation : les hommes acteurs du changement	P. Martin
				Empowerment: staff members actors of change	
			Vol 19 (6) p 493-497	La réglementation au sein d'un système partagé	C. Laloye-Demerens
				The regulatory within a global system	
			Vol 19 (6) p 499-508	Mise en œuvre des nouveaux systèmes qualité pharmaceutiques	G. France , J. Morenas
				Implementation of the new pharmaceutical quality systems	
			Vol 19 (6) p 509-512	Synthèse : bénéfices de l'approche partagée et intérêt pour le patient	P. Poitou
				Conclusion: benefits of the global approach and interest for the patient	
			Vol 19 (6) p 513-515	Résumés	
				Abstracts	
2009	Vol 19 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 19 (6)	Stratégies de l'industrie pharmaceutique dans le contexte mondial	F. Thomas
				Strategies of the pharmaceutical industry in the worldwide context	
			Vol 19 (6)	Le point de vue de l'évaluateur sur la situation actuelle	A. Gayot
				Assessor's point of view on current situation	
			Vol 19 (6)	Une interaction efficace entre le développement et la production	M. Goeller
				An efficient collaboration between developpement and production	
			Vol 19 (6)	L'application d'un système qualité partagé : de la conception à la maintenance des bâtiments	L. Dubois
				Application of a global quality system: from the design to the maintenance of buidings	
			Vol 19 (5) p 355-368	Intégrité des contenants pharmaceutiques	F. Brunel , F. Anne , J.M. Garcia , H. Labatut , P. Moyne , H. Pham , A. Pizon
				Pharmaceutical container/closure integrity	
2009	Vol 19 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 19 (5) p 369-398	Gestion des risques qualité dans les industries de santé	C. Labille , L. Boumendil , G. Bohrer , S. Caste , D. Chevallirer , J.P. Guidot , P. Jeantet , F. Lambert , C. Lenotte , F. Robin , F. Siegwalt , A. Wauquier
				Management of quality risks in health industries	
			Vol 19 (5) p 399-406	A quoi sert de simuler un procédé aseptique ?	O. Chancel , L. Pisarik
				What is an aseptic process simulation for?	
	Vol 19 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 19 (4) p 239-260	Procédure pour la gestion des instruments volumétriques	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende
				Procedure for the management of volumetric instruments	
			Vol 19 (4) p 261-295	Confirmation métrologique d'instruments volumétriques	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende
				Metrological confirmation of volumetric instruments	
			Vol 19 (4) p 297-314	Micropipettes Partie I. Bonnes pratiques de pipetage	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende
				Micropipettes Part I. Good pipetting practices	
			Vol 19 (4) p 315-350	Micropipettes Partie II. Procédure de confirmation métrologique	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende
				Micropipettes Part II. Procedure for metrological confirmation	
2009	Vol 19 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 19 (3) p 119-161	Balances Partie I. Bonnes pratiques de pesage	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende
				Balances Part I. Best weighing practices	
			Vol 19 (3) p 163-192	Balances Partie II. Confirmation métrologique d'une balance	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende
				Balances Part II. Metrological confirmation for a balance	

			Vol 19 (3) p 193-220	Balances Partie III. Incertitude de mesure d'une balance	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende
			Vol 19 (3) p 221-234	Balances Part III. Measurement uncertainty of a balance Quand la pesée minimale prend des proportions énormes	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , C. Chmieliewski , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Louvet , M. Vandenhende
2009	Vol 19 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 19 (2) p 47-74	When minimum weight is of major importance Process Analytical Technology (PAT): mythe ou réalité ?	V. Davoust , P. Bernard-Moulin , C. Bobier , N. Ducloux , J.P. Guidot , M. Lauvignon , S. Naili , C. Noël , S. Sombrun , J.P. Thieset
			Vol 19 (2) p 75-106	Impuretés des drogues végétales, préparations à base de drogues végétales et médicaments à base de plantes V. Autres impuretés (radioactivité, sulfites, HAP et nitrates)	D. Guédon , M. Brum , E. Bourny , D. Bizet , S. Bizot , P.A. Compagnon , H. Kergosien , L.G. Quintelas , J. Respaud , O. Saperas , J.M. Seigneuret , K. Taoubi , P. Urizzi
			Vol 19 (2) p 107-114	Impurities in herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products, V. Other impurities (radioactivity, sulphites, PAH and nitrate) De la pertinence de l'inspection visuelle avant l'incubation et la lecture d'unités d'une simulation de procédés aseptiques	L. Barillet , P. Béchaud , C. Bonnefond , O. Chancel , M. Faïon , L. Girard , H. Moukaabari , V. Tissier
2009	Vol 19 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 19 (1) p 3-13	Relevance of visual inspection before incubation and examination of aseptic process simulation units Conception d'une grille d'audit relatif au risque de contamination croisée	M. Bonnet , G. Cabaret , M. Combet , F. Lambert , F. Nosetti , X. Petibon , F. Trouillet , V. Veyres
			Vol 19 (1) p 15-27	Design of a cross contamination risk related audit grid Les cyclodextrines et leurs utilisations en pharmacie et cosmetologie	D. Duchêne , A. Bochot , T. Loftsson
			Vol 19 (1) p 29-40	Cyclodextrins and their use in pharmacy and cosmetology Apport de la technologie dans la lutte contre la contrefaçon des médicaments	J.M. Bobée
2009	Vol 18 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 18 (6) p 503-511	How technology can help to fight counterfeits? De la pertinence des milieux de culture dans les simulations de procédés aseptiques	L. Barillet , P. Béchaud , O. Chancel , M. Faïon , H. Moukaabari
			Vol 18 (6) p 513-527	On culture media relevance in aseptic processes simulation Autorisation de mise sur le marché de l'Ineurop : l'exemple d'une coopération transversale réussie au du Service de santé des Armées	I. Besse-Bardot , P. Clair , G. Lallement , A.C. Mendes-Oustric , S. Bardot , J. M. Rousseau , S. Graffeuil
			Vol 18 (6) p 529-539	Marketing authorization for Ineurop: a transverse successful cooperation for the French Army Healthcare Classification et monitoring particulière des ZAC : interprétation de la nouvelle annexe 1 des BPF européennes	L. Bolechala , O. Chancel , J.M. Pedebidou , L. Pisarik
			Vol 18 (6) p 541-567	Classification and particulate monitoring of clean rooms: interpretation of the new annex 1 of EU GMP Biosimilaires: des raisons d'être confiant	E. Berthet
2008	Vol 18 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 18 (5)	Biosimilars: the reasons to be confident 40è Congrès International SFSTP Management du risque De la stratégie au quotidien	Modérateur/Chairman : V. Davoust
			Vol 18 (5) p 359-361	40th SFSTP International Congress Risk management From strategy to daily practice Présentation du thème	V. Davoust
			Vol 18 (5) p 363-369	Presentation of the theme ICH Q8, Q9, Q10 : quelle actualité ?	C. Floch
			Vol 18 (5) p 371-378	ICH Q8, Q9, Q10 update S'orienter dans le méli-mélo des outils de gestion des risques	C. Lenotte , A. Wauquier , G. Bohrer , L. Boumendil , D. Chevallier , S. Conin , J.-P. Guidot , P. Jeantet , C. Koenig , C. Labille , F. Lambert , F. Paoli , F. Robin , F. Siegwalt
			Vol 18 (5) p 379-387	Finding a way trough the jumble of risk management tools L'œuf fécondé : une matière première biologique variable. Maîtrise des risques associés	F. Biet
			Vol 18 (5) p 389-394	Fertilized egg: a variable biological raw material. Managing the associated risks Adapter le rôle de la personne qualifiée à l'industrie pharmaceutique d'aujourd'hui	J. O'Sullivan
			Vol 18 (5) p 395-400	Aligning the qualified person role to a modern pharmaceutical industry Le risque zéro n'existe pas. Comment définir le niveau de risque acceptable ? There is no such thing as zero risk. How to define an acceptable level of risk ?	L. Broomhead , B. Begaud , X. Cornil , F. Courteille , R. Grosse , P. Laburte , P. Turlier , D. Weissman

			Vol 18 (5) p 401-426	Management et optimisation des comportements de sécurité. Une démarche de réduction des comportements à risque du personnel Management and optimization of safety behaviors; An approach aiming at reducing personnel's risky behaviors	P.-Y. Fichet-Clairfontaine , C. Forestier
			Vol 18 (5) p 427-431	Comment appliquer la gestion des risques en validation ? How to apply risk management in validation?	P. Butterell
			Vol 18 (5) p 433-442	Sécuriser le conditionnement des médicaments expérimentaux par l'analyse de risque Securing the packaging of experimental drugs through risk analysis	P. Bessac
			Vol 18 (5) p 443-449	Gérer les risques d'une production multiproduits en biotechnologie Managing the risks of manufacturing multiproducts in biotechnology	P. Caloz
			Vol 18 (5) p 451-456	L'analyse de risque appliquée à la maintenance Risk analysis applied to maintenance	L. Pontasse
			Vol 18 (5) p 457-459	ICH Q9: quelques considérations sur l'évaluation de la qualité du médicament ICH Q9: some consideration on medicinal products quality assessment	P. Lefevre
			Vol 18 (5) p 461-465	Gestion du risque qualité et inspection Quality risk management and inspection	D. Debourges , F. Bruneaux
			Vol 18 (5) p 467-473	Analyse de risque: outil de programmation pour les laboratoires nationaux de contrôle Risk analysis: a planning tool for the national control laboratories	D. Chauvey
			Vol 18 (5) p 475-483	Comment les industriels mettent-ils en place ICH Q9 ? How is ICH Q9 implemented in the industry?	I. Sykes
			Vol 18 (5) p 485-488	Communiquer pour partager la culture du risque Sharing the culture of risk through communication	A. Clerc de Marco
			Vol 18 (5) p 489-495	Synthèse Synthesis	T. Bourquin
			Vol 18 (5) p 497-500	Résumés Abstracts	S. Bergamin , A.-M. de Jonge , M. Holmes , D. Mangeot , F. Zinger
2008	Vol 18 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 18 (4) p 295-332	Qualification des fours et tunnels de stérilisation et de pyrolyse Sterilization and depyrogenation ovens and tunnels qualification	P. Michel , P. Bourdon , O. Doizon , M. Formet , J.-M. Garcia , D. Husson , F. Pasquier , A. Petry , G. Tourette
			Vol 18 (4) p 333-346	Cosmétiques - Bonnes pratiques de fabrication - Lignes directrices relatives aux BPF : la norme ISO 22716: 2007. Questions et réponses Cosmetics - Good manufacturing practices - Guideline on GMP : the ISO 22716:2007 standard. Questions and answers	L. Coiffard , A. Fischer , P. Gidoin , F. Hamon , A. Kouznetsoff
2008	Vol 18 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 18 (3) p 231-258	Impuretés des drogues végétales, préparations à base de drogues végétales et médicaments à base de plantes IV. Métaux lourds (toxiques) Impurities in herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products, IV. Heavy (toxic) metals	D. Guédon , M. Brum , J.M. Seigneuret , D. Bizet , S. Bizot , E. Bourny , P.A. Compagnon , H. Kergosien , L.G. Quintelas , J. Respaud , O. Saperas , K. Taoubi , P. Urizzi
			Vol 18 (3) p 259-268	La veille réglementaire dans l'industrie pharmaceutique The regulatory intelligence in the pharmaceutical industry	C. Ouicher
			Vol 18 (3) p 269-273	Les excipients, un sujet brûlant Excipients: hot topics	P. Rafidison
			Vol 18 (3) p 275-284	Etudes in vitro/in vivo de l'amélioration du taux de dissolution et de l'effet anti-inflammatoire du meloxicam à l'aide de la technique de précipitation par les solvants In vitro/in vivo studies on the improvement of the dissolution rate and anti-inflammatory effect of meloxicam using solvent deposition technique	M.A. Hassan
			Vol 18 (3) p 285-291	Contrôle qualité des impuretés dans la matière première active fluconazole par CLHP/UV Quality control of impurities in fluconazole active raw material by HPLC/UV	H. Bourichi , Y. Brik , E. Essassi , A. Bouklouze , Y. Cherrah

2008	Vol 18 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 18 (2) p 111-136	Impuretés des drogues végétales, préparations à base de drogues végétales et médicaments à base de plantes III. Résidus de pesticides Impurities in herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products, III. Pesticides residues	D. Guédon , M. Brum , O. Saperas , L.G. Quitelas , D. Bizet , S. Bizot , E. Bourny , P.A. Compagnon , H. Kergosien , J. Respaud , J.M. Seigneuret , K. Taoubi , P. Urizzi
			Vol 18 (2) p 137-154	Etude des circuits et des installations d'air comprimé : contaminants et méthodes de traitement Compressed air circuits and installations study: contaminants and processing method	J. Declerck , E. Levacher , R. Boudjenah , F. Caire-Maurisier , F. Gabard , N. Graber , P. Lancial , Y. Loquet , Y. mialon , A. Michaut , O. Preaud , A.C. Richou
			Vol 18 (2) p 155-218	Distribution des médicaments en Europe Drug distribution in Europe	O. Goya , F. Adam , A. Ba , A. Barrandon , B. Chaumet , J.C. Cotrel , J.F. Fusco , C. Lajo , G. Lava , J. Lorenzi , T. Murzi , F. Paoli , J.Y Videau
				Processus de maintenance dans l'industrie pharmaceutique Maintenance process in the pharmaceutical industry	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris
2008	Vol 18 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 18 (1) p 3-45	Annexe 1 Methodologie de description et de cartographie détaillée des processus	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris
			Vol 18 (1) p 46-53	Appendix 1 Process description and detailed mapping methodology	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris
			Vol 18 (1) p 54-57	Annexe 2 Bibliographie et normes Appendix 2 Bibliography and standards	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris
			Vol 18 (1) p 58-89	Annexe 3 Fiches descriptives Fiche 1 - L'AMDEC Fiche 2 - Les 5S Fiche 3 - Diagramme de Gantt Fiche 4 - Diagramme Ishikawa ou diagramme causes/effet Fiche 5 - Les normes ISO 9000 Fiche 6 - Le Kaïsen Fiche 7 - La loi de Pareto , méthode ABC Fiche 8 - Le poka-yoké Fiche 9 - Le QQOQPC Fiche 10 - La méthode SMED Fiche 11 - SPC, la capabilité du procédé Fiche 11 - SPC, les cartes de contrôle Fiche 12 - TPM (Total Productive maintenance) Fiche 13 - HAZOP Fiche 14 - MAXER Fiche 15 - La GMAO Appendix 3 Descriptive cards Card 1 - AMDEC Card 2 - The 5S Card 3 - Gantt's diagram Card 4 - Ishikawa's diagram or causes/effects diagram Card 5 - ISO 9000 standards Card 6 - The Kaïsen Card 7 - Pareto's law, ABC method Card 8 - Poka-Yoke Card 9 - WWWWHWH Card 10 - SMED method Card 11 - SPC, the process capability Card 11 - SPC, the control cards Card 12 - TPM (Total Productive Maintenance) Card 13 - HAZOP Card 14 - MAXER Card 15 - CAMM	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris
			Vol 18 (1) p 90-98	Annexe 4 Maîtrise des projets Appendix 4 Project control	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris

			Vol 18 (1) p 99-102	Annexe 5 Diagnostic de la fonction maintenance	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris
			Vol 18 (1) p 103-105	Appendix 5 Maintenance function diagnosis Annexe 6 Présentation générale de la méthode HACCP	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris
			Vol 18 (1) p 106	Appendix 6 HACCP method general presentation Annexe 7 Evaluation BPF prestataire	S. Verrier , J.M. Bonnouvrier , G. Bourdeau , P. Grimaux , M. Lavignon , J.P. Souris
2008	Vol 17 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 17 (6) p 375-410	Appendix 7 Service providers evaluation on GMPs Assurance de la stérilité	D. Weill , J.-F. Biron , S. Aguillon , M. Formet , M.-D. Ibarra , S. Kasperowicz , G. Le Pallec , F. Lucas , M.-L. Poulain
			Vol 17 (6) p 411-442	Sterility assurance pH I. Bonnes pratiques de mesure du pH	D. Louvel , C. Barbier , M.-D. Blanchin , M.-C. Bonenfant , X. Chavatte , X. Dua , R. Dybiak , C. Imbernon , C. Lebranchu , M. Vandenhende
				pH I. pH measurement good practices	
2007	Vol 17 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 17 (5)	39è Congrès International SFSTP Matières premières à usage pharmaceutique Qualité, sécurité et coûts : le grand défi	Modérateur/Chairman : C. Taureau
			Vol 17 (5) p 267-268	39th SFSTP International Congress Pharmaceutical raw materials Quality, safety and cost : the great challenge Présentation du thème	C. Taureau
			Vol 17 (5) p 269-279	Presentation of the theme Cartographie du marché mondial des matières premières à usage pharmaceutique	F. Thomas
			Vol 17 (5) p 281-284	Cartography of the pharmaceutical raw materials global market L'Inde, une nouvelle puissance dans les matières premières pharmaceutiques	S. Baukhandi
			Vol 17 (5) p 285-291	India, a new force in the pharmaceutical raw material Matières premières à usage pharmaceutique. Etat des lieux réglementaire	F. Philippon , L. Viornerly
			Vol 17 (5) p 293-296	Pharmaceutical raw materials; Regulatory update Le réglementaire chimique REACH. Ce qui s'applique à l'industrie pharmaceutique	C. Becker
			Vol 17 (5) p 297-309	The REACH regulation for chemicals. What's applicable to the pharmaceutical industry Spécificités des matières premières d'origine biologiques	T. Schäffer
			Vol 17 (5) p 311-322	Specificities of biotechnological products Les audits tiers	T. Buggy
			Vol 17 (5) p 323-326	Third party audits Audits partagés des fournisseurs d'excipient	E. Ruppert
			Vol 17 (5) p 327-340	Shared audit of excipients suppliers Bilan de l'inspection française	F. Bruneaux , G. Renaud
			Vol 17 (5) p 341-350	Assessment from the French inspectorate Démarche de qualification d'un API issu de biotechnologies : point de vue d'un donneur d'ordre	S. Couvreur
			Vol 17 (5) p 351-354	Qualifying a biotechnological API : point of view of a contact giver Quel futur pour les produits anciens ?	A. Sawaya
			Vol 17 (5) p 355-361	What future do older products have ? Actualités technico-réglementaires de la DEQM	C. Pouget
			Vol 17 (5) p 363-368	EDQM technical and regulatory updates Système de management de la qualité : ICH Q10	J. Morenas
			Vol 17 (5) p 369-372	ICH Q10 : a quality management system Synthèse et allocution de clôture	R. Bonzinac
				Synthesis and closing adress	

2007	Vol 17 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 17 (4) p 183-208	Impureté des drogues végétales, préparations à base de drogues végétales et médicaments à base de plantes I. Contamination microbienne	D. Guédon , M. Brum , D. Bizet , S. Bizot , E. Bourny , P.-A. Compagnon , H. Kergozien , L.-G. Quintelas , J. Respaud , O. Saperas , J.-M. Seigneuret , K. Taoubi , P. Urizzi
			Vol 17 (4) p 209-225	Impurities in herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products I. Microbial contamination Impureté des drogues végétales, préparations à base de drogues végétales et médicaments à base de plantes II. Mycotoxines	D. Guédon , M. Brum , K. Taoubi , D. Bizet , S. Bizot , E. Bourny , P.-A. Compagnon , H. Kergozien , L.-G. Quintelas , J. Respaud , O. Saperas , J.-M. Seigneuret , P. Urizzi
			Vol 17 (4) p 227-246	Impurities in herbal substances, herbal preparations and herbal medicinal products II. Mycotoxins Mise en application de l'annexe 13 des BPF européennes de juillet 2003	S. Hösch-Congia , P. André , S. Bardot , P. Bessac , C. Deschamps , A. Fontaine , D. Gicquel , A.-M. Rieu , B. de Saint-Seine
			Vol 17 (4) p 247-252	European GMP Annex 13 implementation: what's new PAT : aspects réglementaires	C. Graffner
				Regulation for Process Analytical Technology	
2007	Vol 17 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 17 (3) p 131-141	Interaction contenant-contenu I. Réglementation	A. Laschi , N. Senhal , A. Alarcon , B. Barcelo , F. Caire-Maurisier , M. Delaire , M. Feuilloley , S. Genot , C. Lacaze , L. Pisarik , C. Smati
			Vol 17 (3) p 142-160	Container-content interaction I. Regulation Interaction contenant-contenu II. Méthodologie	A. Laschi , N. Senhal , A. Alarcon , B. Barcelo , F. Caire-Maurisier , M. Delaire , M. Feuilloley , S. Genot , C. Lacaze , L. Pisarik , C. Smati
			Vol 17 (3)	Container-content interaction II. Methodology Process Analytical Technology Colloque CPE Lyon, 25-26 avril 2007	
			Vol 17 (3) p 163-165	Process Analytical Technology CPE Symposium Lyon, 25-26 avril 2007 Les relations PAT-Quality by Design (résumé français)	A.M. Tivert
			Vol 17 (3) p 167-169	The PAT concept in relation to Quality by Design A European initiative/EUFEPS Stratégie d'implatation d'un système PAT dans un processus de production pharmaceutique (résumé français)	T.R.M De Beer , W.R.G Baeyens , C. Vervaeet , J.P. Remon
			Vol 17 (3) p 171-174	A streategy to implement a PAT system in pharmaceutical production processes A case study: freeze-drying La spectroscopie Raman dans le contrôle des procédés pharmaceutiques et chimiques (résumé français)	B. Lenain , H. Lucas , C. Uerpmann , K.L. Davis , M.A. Ehly , M.S. Kemper , I. R. Lewis
			Vol 17 (3) p 175-176	Raman spectroscopy for process control in chemical and pharmaceutical manufacturing Promotion de procédés pour l'application de techniques d'imagerie chimique (résumé français)	M. Ulmschneider
			Vol 17 (3) p 177-179	Promoting process understanding application of chemical imaging techniques Lecture du projet PAT de la FDA par une société spécialisée dans la caractérisation des particules (résumé français)	M. Terray
				FDA's PAT project reading by a company specialized in particle characterization	
			Vol 17 (2) p 67-87	Transfert des méthodes biologiques Biological methods transfer	B. Ramond , A. Gaillandre , N. Gibelin , C. Michalski , P. Nabet , C. Niewiaski , D. Poirault , H. Rigal
			Vol 17 (2) p 89-99	Etudes de dégradation forcée au cours du développement pharmaceutique Forced degradation studies during pharmaceutical development	C. Elie , D. Breton , C. Brezillon , D. Buret , M. Camarade , F. Castel , S. Cosledan , J. Coupe , N. Crespo , A. Duguet , A. Laschi , S. Laviron , I. Menier , V. Mennweg , V. Nolleau , V. Zanzi
2007	Vol 17 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 17 (2) p 101-110	Démarche de validation de l'intégrité des systèmes de fermeture des flacons Rational for the validation of container closure systems	O. Chancel , L. Pisarik
			Vol 17 (2) p 111-121	La stérilisation des médicaments par les rayonnements ionisants est elle détectable ? Is sterilization by ionizing radiation detectable?	B. Tilquin , S. Talbi , A. Maquille , A. Chamayou , J. Raffi , M. Baron
			Vol 17 (1) p 3-14	Etudes de stabilité des cosmétiques et des compléments alimentaires Cosmetic and nutritionnal complements stability studies	N. Amalric , A.L. Camara , L. Chanseau , L. Coiffard , N. Cosson , C. Degude , A. Gay-Roux , V. Muguet
			Vol 17 (1) p 15-29	Adaptation du module 3 partie " Qualité" du CTD à des médicaments particuliers IV. Produits de thérapie cellulaire CTD module 3 "Quality" part adaptation to particular medicines IV. Cell therapy products	W. Dolle , J.Y. Pabst , A. Winzenrieth

2007	Vol 16 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 17 (1) p 31-48	Adaptation du module 3 partie " Qualité" du CTD à des médicaments particuliers V. Produits recombinants	W. Dolle , J.Y. Pabst , A. Winzenrieth
			Vol 17 (1) p 49-57	CTD module 3 "Quality" part adaptation to particular medicines V. Recombinant products Caractérisation de différentes formes cristallines du fluconazole	H. Bourichi , Y. Brik , E. Essassi , A. Bouklouze , Y. Cherrah
			Vol 16 (6) p 415-430	Solid-state characterization of fluconazole Distribution des échantillons, de la littérature et des éléments promotionnels	N. Bouvard , M. Cahn , O. Chauvet , M. Follet , R. Lachat , A. Laurent , G. Menin , F. Munoz
			Vol 16 (6) p 431-436	Samples, literature and promotional materials distribution Adaptation du module 3 partie " Qualité" du CTD à des médicaments particuliers I. Introduction générale	W. Dolle , J.Y. Pabst , A. Winzenrieth
			Vol 16 (6) p 437-448	CTD module 3 "Quality" part adaptation to particular medicines I. General introduction Adaptation du module 3 partie " Qualité" du CTD à des médicaments particuliers II. Vaccins	W. Dolle , J.Y. Pabst , A. Winzenrieth
			Vol 16 (6) p 449-448	CTD module 3 "Quality" part adaptation to particular medicines II. Vaccines Adaptation du module 3 partie " Qualité" du CTD à des médicaments particuliers III. Produits de thérapie génique	W. Dolle , J.Y. Pabst , A. Winzenrieth
				CTD module 3 "Quality" part adaptation to particular medicines III. Gene therapy products	
			Vol 16 (5)	38è Séminaire International SFSTP Inspections et audits Clés de réussite et perspectives de progrès	Modérateurs/Chairmen : A. Euzen , A.-M. Rime , N. Warde
			Vol 16 (5) p 309-319	38th SFSTP International Seminar Inspections and audits Success factors and improvement prospects Vision stratégique d'une société multisite multi-inspectée	Y. Cardot
			Vol 16 (5) p 321-325	Strategic vision of a multisite multi-inspected pharmaceutical company Certification ISO : quelle valeur ajoutée pour un laboratoire pharmaceutique ?	D. Fourmont , J. Lanet
2006	Vol 16 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 16 (5) p 327-330	Potential added value of the ISO certification for a pharmaceutical company? Harmonisation internationale des référentiels et inspections : mythe ou réalité ?	J. Morénas
			Vol 16 (5) p 331-336	International harmonization of guidelines and inspections: myth or reality? Exemple d'application des BPF européennes pour les principes actifs et les excipients à risque	J. Valls
			Vol 16 (5) p 337-343	Implementation of European GMPs for API and risk excipients Objectifs et limites des audits fournisseurs	A. Billet
			Vol 16 (5) p 345-348	Suppliers audits: objectives and limits Peut-on sous traiter ou partager les audits fournisseurs ? Etat des réflexions en Europe	L. Viornerly
			Vol 16 (5) p 349-352	Sharing or outsourcing suppliers audits? Europe's latest considerations Peu-on sous traiter ou partager les audits fournisseurs ? Proposition de démarche	J.-F. Biron
			Vol 16 (5) p 353-359	Sharing or outsourcing suppliers audits ? A proposal Outils pratiques pour réussir une inspection	V. Faivre-Pierret
			Vol 16 (5) p 361-368	Practical tool for a successful inspection Formation et communication : facteurs de réussite pour les inspections	P. Boinet
			Vol 16 (5) p 369-373	Training and communication factors of success for the inspections Spécificités d'un processus d'agrément FDA pour un fabricant	D. Beltran
			Vol 16 (5) p 375-382	Specificities of the FDA certification process for a manufacturer Comment auditer distributeurs et transporteurs ?	A. Félix-Picault
			Vol 16 (5) p 383-395	How to audit distributors and transport companies? Audits de sites "agrées" en pays tiers	J.-D. Mallet
				Audits of the third countries "approved" sites	

2006	Vol 16 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 16 (5) p 397-401	Gestion du risque et audit/inspection : expérience industrielle Risk management and audit/inspection: industrial experience	C. Taureau
			Vol 16 (5) p 403-410	Vision européenne des inspections et audits European vision of inspections and audits	F. Sauer
			Vol 16 (4) p 231-256	Mise en application des bonnes pratiques de fabrication pour les producteurs de principes actifs pharmaceutiques Implementation of good manufacturing practices for active pharmaceutical ingredients manufacturers	C. Labille , A. Wauquier , M. Boulade , S. Gallet , V. Gout , J.P. Guidot , F. Orsoni , P. Viguier , P. Vilatte
			Vol 16 (4) p 257-288	Micropipettes Partie II. Procédure de confirmation métrologique Micropipettes Part II. Procedure for metrological confirmation	D. Louvel , M.C. Bonnenfant , M.D. Blanchin , C. Barbier , X. Chavatte , C. Droguet , A. Dumoutier , R. Dybiak , A. Goutard , C. Imbernon , C. Lebranchu , M. Vandenhende
2006	Vol 16 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 16 (4) p 289-298	Détermination de la pureté des lots de référence Determination of the purity of reference batches	S. Horvath
			Vol 16 (3) p 175-192	Micropipettes Partie I. Bonnes pratiques de pipetage Micropipettes Part I. Good pipetting practices	D. Louvel , M.C. Bonnenfant , M.D. Blanchin , C. Barbier , X. Chavatte , C. Droguet , A. Dumoutier , R. Dybiak , A. Goutard , C. Imbernon , C. Lebranchu , M. Vandenhende
			Vol 16 (3) p 193-217	Méthodes de prélèvement et méthodes analytiques pour le contrôle et/ou la validation du nettoyage Sampling and analytical methods for the control and/or validation of cleaning	F. Laban , M. Bousquet-Budu , J. Albadine , M. Barbu , M.N. Bonvarlet , M. Collard , C. Goncalves , A. Leclerc , G. Lemeland , F. Morvan , M.H. Oursel , M. Perreau , M. Viguier-Freeman
			Vol 16 (2) p 87-121	Validation des procédures analytiques quantitatives: harmonisation des démarches Partie III. Exemples d'application Quantitative analytical procedures: harmonization of the approaches Part III - Examples of application	P. Hubert , J.J. Nguyen-Huu , B. Boulanger , E. Chapuzet , N. Cohen , P.A. Compagnon , W. Dewé , M. Feinberg , M. Laurentie , N. Mercier , G. Muzard , L. Valat
2006	Vol 16 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 16 (2) p 123-158	Mise en application de la procédure sur les variations mineures (type I) Implementing the procedure on minor variation (Type I)	V. Davoust , I. Bardot , V. Bitsch , M. Bruguère , C. Carles , N. Fourcroy , C. Joly , A. Le Breton , E. Rouvet
			Vol 16 (2) p 159-158	Stress et mémoire des poudres pharmaceutiques: utilisation de la résonance paramagnétique électronique pour quantifier l'énergie absorbée lors de traitements physiques de divers excipients glucidiques Stress and memory of pharmaceutical powders: use of electron spin resonance to quantify the energy absorbed under physical treatments by some carbohydrate excipients	M. Baron , A. Chamayou , J. Raffi , C. Muhle
			Vol 16 (1) p 3-16	Quand la pesée minimale prend des proportions énormes When minimum weight is of major importance	D. Louvel , M.C. Bonnenfant , M.D. Blanchin , C. Droguet , R. Dybiak , A. Goutard , C. Imbernon , C. Lebranchu , A.S. Roger
			Vol 16 (1) p 17-29	Gestion des réclamations pharmaceutiques The management of complaints on drug products	P. Jeantet , R. Michaut , V. Fontana , S. Bourne , B. Laroussinie , S. Veille
2006	Vol 16 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 16 (1) p 30-60	Validation des procédures analytiques quantitatives: Harmonisation des démarches Partie II - Statistiques Quantitative analytical procedures: harmonization of the approaches Part II - Statistics	P. Hubert , J.J. Nguyen-Huu , B. Boulanger , E. Chapuzet , N. Cohen , P.A. Compagnon , W. Dewé , M. Feinberg , M. Laurentie , N. Mercier , G. Muzard , L. Valat
			Vol 16 (1) p 61-72	Les gaz propulseurs : HFC (hydrofluorocarbones) alternatives aux CFC (chlorofluorocarbones) pour les préparations pharmaceutiques pressurisées Propellant gases: HFCs (hydrofluorocarbons) as alternatives to CFCs (chlorofluorocarbons) for pressurised pharmaceutical preparations	J. Declerck , F. Caire-Maurisier , P. Genot , P. Lancial , E. Levacher , A. Michaut , G. Scheiber , S. Tardivet
			Vol 15 (6)	37è Séminaire International SFSTP Médicament : excellence industrielle et optimisation des coûts 37th SFSTP International Seminar Drug manufacturing excellence and cost optimisation	Modérateur/Chairman : G. Scheiber
			Vol 15 (6) p 439	Présentation du thème Subject presentation	G. Scheiber

			Vol 15 (6) p 440	Industrie pharmaceutique et économie mondiale Pharmaceutical industry in a global environment	F. Thomas
			Vol 15 (6) p 441-448	Structure des coûts industriels : leviers d'action Industrial costs structure: action levers	J.P Authier , A Diaz , F. Dineon
			Vol 15 (6) p 449-451	Optimiser les coûts par la planification How to optimize production costs through a planning system	R. Colin
			Vol 15 (6) p 452-456	Total Productive Management (TPM) : mise en place d'un outil de pilotage de la performance Total Productive Management (TPM): implementig a pilot tool for the monitoring of performance	C. Decollonge
			Vol 15 (6) p 457-465	Vers l'excellence qualité au travers de Six Sigma Towards entitlement quality through Six Sigma	P. Duprat , J.L. Marié
			Vol 15 (6) p 466-474	Application du Six Sigma dans un laboratoire d'analyses Application of the Six Sigma method in an analysis laboratory	A. Hays
			Vol 15 (6) p 475-479	Les entreprises du médicament dans le monde et en France Pharmaceutical companies in the world and in France	P. Le Sourd
			Vol 15 (6) p 480-487	Renforcer la coopération et promouvoir le développement Exposé sur les relations entre l'industrie pharmaceutique chinoise et l'Union européenne Strengthening cooperation and promoting development, A discussion of the relationship between the pharmaceutical industries of China and the European Union	J. Zhang
			Vol 15 (6) p 488	Gestion de projet : outil d'optimisation des coûts Project management: a cost optimisation tool	E. Drapé
			Vol 15 (6) p 489-496	Les bonnes pratiques de fabrication, une histoire sans fin ? Good manufacturing practices, a never-ending story?	V. Letondal
			Vol 15 (6) p 497-499	Concilier les objectifs marketing et production Conciliate marketing and production goals	G. Davin
			Vol 15 (6) p 500-503	Transposition industrielle, une étape clef Scale-up, a key step	M. Pautrat
			Vol 15 (6) p 504-508	Stratégie réglementaire : une aide à l'anticipation dans le processus Regulatory strategy: a help into process anticipation	B. Buquoy
			Vol 15 (6) p 509-512	Maintenance du dossier réglementaire et coûts Regulatory dossier: maintenance and costs	C. Laloye-Demerens
			Vol 15 (6) p 513-517	Les hommes : fondement des valeurs de l'entreprise Men and women: foundation of a corporate value	M. Ducray
			Vol 15 (6) p 518-522	L'Afssaps, partenaire dans la gestion des changements The French Agency of Health Products (Afssaps) as a partner in the management of variations	A. Sawaya
2005	Vol 15 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 15 (5) p 364-383	- (article en français publié dans STP Pharma Pratiques Vol 12 (6) novembre-décembre 2002) Guideline for the validation of biological assay methods	B. Ramond , A. Gallandre , N. Gibelin , N. Maignan , C. Michalski , P. Nabet , C. Niewiaski , D. Poirault , B. Poirier , H. Rigal
			Vol 15 (5) p 384-395	La revue qualité produit : l'assurance d'un futur maîtrisé Annual Product Review: the future under control	F. Foltz , C. Chambre , N. Daily , E. Froment , P. Jeantet , M. Maire , C. Nore , A.M. Rime , A. Russier , M. Varneck
			Vol 15 (5) p 396-428	L'établissement d'un référentiel pour l'audit des sous traitants analytiques Elaboration of a reference document for the quality audit of analytical subcontractor	A. Hays , J.C. Hidier , N. Amalric , L. Ardouin , V. Coquery , C. Pilven , B. Rio , F. Schoeffter
			Vol 15 (5) p 429-456	Procédure pour la gestion d'instruments volumétriques Procedure for the management of volumetric instruments	D. Louvel , S. Aucher , M.C. Bonenfant , M.D. Blanchin , C. Droguet , R. Dybiak , A. Goutard , C. Imbernon , P. Laux , C. Lebranchu , A.S. Roger , C. Sepulchre
2005	Vol 15 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 15 (4) p 271-294	Existe-t-il un guide universel pour la validation des méthodes d'analyse ? Does a universal guideline for the validation of assay method exist?	J.M. Roussel
			Vol 15 (4) p 295-313	Le principe actif, fondement de la stabilité du médicament The active substance as a basis for the stability of drug product	D. Giron
			Vol 15 (4) p 314-336		

			Vol 15 (4) p 337-341	Stabilité des principes actifs et produits formulés, aspects réglementaires	H. de Jong
			Vol 15 (4) p 342-353	Stability of active substances and formulated products, regulatory aspects Méthodes récentes d'étude de stabilité en préformulation pharmaceutique	N. Khalef , A. Bakri
2005	Vol 15 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 15 (3) p 183-194	Recent methods for compatibility and stability studies in pharmaceutical preformulation Stratégie de recherche des solvants résiduels	M. Adamczyk , F. Cilici , M.P. Clerc , J. Coupe , N. Crespo , C. Degude , C. Monier , C. Pexoto , S. Tonelotto , J. Desroches , C. Fontaine
			Vol 15 (3) p 195-212	Research strategy for residual solvents Mise en place d'un cahier des charges pour l'air comprimé à usage pharmaceutique	R. Boudjenah , F. Caire-Maurisier , P. Lancial , E. Levacher , A. Michaut , G. Scheiber , S. Tardivet
			Vol 15 (3) p 213-231	Setting up of specification sheets for a pharmaceutical compound: compressed air Etude du comportement en dissolution de différents comprimés génériques de Glibenclamide comparativement au produit princeps	A. Ba , M. Bauer , H. Hamdani , N. de la Torre , J.Y. Videau , O. Yameogo
			Vol 15 (3) p 232-246	Comparative behavioural study in dissolution of various generic Glibenclamide generic tablets with princeps drugs Stabilité des substances actives et des produits formulés Sur la stabilité des substances actives et des formulations	M. Bauer
			Vol 15 (3) p 247-254	Stability of drug substances and drug products Considerations on the stability of drug substances and formulation in the pharmaceutical industry domain Systèmes auto-émulsionnables et émulsions sèches	V. Jannin , O. Chambin
			Vol 15 (3) p 255-262	Self emulsifying drug delivery system Stratégie de la formulation et de la pré-formulation des formes semi-solides (gels, crèmes) : apport de la rhéologie	S. Girod , F. Rodrigue z, J.L. Grossiord
			Vol 15 (2) p 95-119	Formulation strategy for semi-solid forms (ointments, creams) : contribution of rheology De l'échantillon du lot à la prise d'essai	C. Bernard , N. Thanguy , M. Bouchet , J.L. Janicot , C. Jolivet , G. Le Pallec , C. Niewiński , D. Thirouin
			Vol 15 (2) p 120-147	From batch sample to test sample Adéquation besoin/moyen en métrologie	P. Bonin , J.P. Bard , P. Hullot , M. Laville , M.P. Lemontagnier , B. Ribon
2005	Vol 15 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 15 (2) p 148-160	Balance between need and means in metrology Le contrôle de qualité en unité centralisée de reconstitution des cytotoxiques : mythe ou réalité	L. Havard , B. Bonan , J.M. Huen , Y. Roche , P. Prognon
			Vol 15 (2) p 161-176	Quality control in centralized cytotoxic reconstitution unit: dream or reality? Amélioration continue de la qualité : exemple d'un cas pratique hospitalier dans une unité de reconstitution centralisée de cytotoxiques	S. Chhun , S. Poullain , E. Cauchetier , J.L. Pons , J.M. Descoutures
			Vol 15 (1) p 3-21	Continuous improvement of a quality system: example of a hospital practice in a centralised cytotoxic preparation unit Guide de rédaction et de gestion du CEP	V. Labbé-Drouin , S. Coutant , M.C. Dupont-Cayron , A. Durand-Guinot , B. Sens-Salis
			Vol 15 (1) p 22-27	Guideline for the drafting and management of certificates of suitability (CEP) Bonnes pratiques de conception, d'installation et de maintenance des réseaux de distribution de gaz	J. Declerck , M. Bedouel , F. Caire-Maurisier , P. Dupont , N. Gaber , E. Levacher , A. Michaut , G. Scheiber , S. Tardivet
2005	Vol 15 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 15 (1) p 28-52	Good design, installation and maintenance practices for gas distribution networks Méthodes de prélèvement et méthodes analytiques pour le contrôle et/ou la validation du nettoyage (1)	M. Bousquet-Bedu , F. Laban , J. Albadine , M. Barbu , M.N. Bonvarlet , M. Collard , C. Goncalves , A. Leclerc , G. Lemeland , F. Morvan , M.H. Oursel , M. Perreau , M. Viguier-Freeman
			Vol 15 (1) p 53-84	Sampling and analytical methods for the control and/or validation of cleaning Polymorphisme dans les procédés de cristallisation en solution	S. Veessler , F. Puel , G. Fevotte
			Vol 14 (6) p 519-537	Polymorphism in processes of crystallization in solution Gestions des anomalies	C. Kalita , M. Branciu , E. Burel , A. Delpouve , B. Gerardy , V. Goldfain , D. Guillebert , F. Martinet , J.L. Salesse , Y. Toussaint
			Vol 14 (6) p 538-547	Management of anomalies Guide à l'expression des besoins lors de l'achat d'articles de conditionnement	P. Marotel , A. Alarcon , J. Bardou , T. Carlesimo , F. Devron-Balas , H. Majiron , P. Sebert , P. Uzureau
2005	Vol 14 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 14 (6) p 548-556	Requirement specification guidelines for packaging material purchasing Qualification de performance d'un réseau d'azote industriel à usage pharmaceutique	F. Caire-Maurisier , A.M. Caire-Maurisier , A.C. Mendes-Oustric , J. Dehez , D. Fontaine , M.B. Vauxion , P. Clair , M. Bedouel , J.C. Courtoison , J. Declerck , N. Gaber , P. launcial , E. Levacher , A. Michaut , L. Prost , G. Scheibert , S. Tardivet , P. Teulie
				Performance qualification of industrial nitrogen piping for pharmaceutical use	

2004

Vol 14 (5)

électronique - envoi par mail

Vol 14 (5)	36è Séminaire International SFSTP Traçabilité et sécurité du médicament : des contraintes aux bénéfices	Modérateur/Moderator : V. Letondal
Vol 14 (5) p 393-394	36th SFSTP International Seminar traceability and drug safety: from obligation to benefits Présentation du thème	V. Letondal
Vol 14 (5) p 395-401	Introduction Traçabilité à l'officine : mythe ou réalité	F. Courteille
Vol 14 (5) p 403-406	Traceability in pharmacies: myth or reality? Responsabilité et traçabilité	F. Bassi , P. Fallet
Vol 14 (5) p 406-411	Responsability and traceability La gélatine : traçabilité et sécurité des matières premières	V. Fabien-Soulé
Vol 14 (5) p 412-417	Gelatin: traceability and safety of raw material Etat des lieux et recommandations en distribution et transport	D. Lebel , F. Paoli
Vol 14 (5) p 418-423	Actual state and recommendations in the field of shipment and distribution Sécurité et traçabilité : dans les pharmacies hospitalières aussi	G. Hazebrouck
Vol 14 (5) p 424-431	Safety and traceability do exist for our customers Contexte international : traçabilité et sécurité d'un médicament dénérique d'amont en aval tout au long de la chaîne pharmaceutique	J.Y. Videau
Vol 14 (5) p 432-433	International context: upstream and downstream traceability and security of generic drugs within the pharmaceutical chain Les GMP du XXIème siècle : maîtrise du risque appliquée à la production de forme solide (I)	J. Trouchaud
Vol 14 (5) p 434-440	21st Century GMP's: control of risks applied to the production of solid form (I) Les GMP du XXIème siècle : maîtrise du risque appliquée à la production de forme solide (II)	S. Lovtrup
Vol 14 (5) p 441-447	21st Century GMP's: control of risks applied to the production of solid form (II) Mise en place d'une HACCP dans l'industrie agro-alimentaire	H. Hose
Vol 14 (5) p 448-455	Implementing HACCP in the food industry Contribution de la sécurisation du site à la sécurité du médicament	S. Bardot
Vol 14 (5) p 456-460	How site security contributes to product safety Gestion de crise	C. Reisinger
Vol 14 (5) p 461-465	Crisis management Mise en place d'un dossier de lot électronique	R. Godley
Vol 14 (5) p 466-469	Implementing electronic batch record Web training : comment gérer et tracer la formation	N. Carrassi , L. Venditti
Vol 14 (5) p 470-475	Web training: how to manageand track trainings 21 CFR Part 11, bilan et perspectives des évolutions réglementaires	J.P. Thiesset
Vol 14 (5) p 476-482	21 CFR Part 11: update and perspectives of regulatory evolutions Un exemple de traçabilité jusqu'au patient	D. Piotrowicz-Theizen , C. Schoeffter
Vol 14 (5) p 483-490	An example of traceability up to the patient Traçabilité jusqu'au patient : concept et implications au niveau industriel	J.L. Lasne
Vol 14 (5) p 491-494	Tracing up to the patient: concept and consequences at the industrial level L'émergence de nouvelle technologies Connaître le monde des nanosciences et ses enjeux	F. Gougeon
	The emergence of new technologies The world of nanosciences - what is at stake	

2004	Vol 14 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 14 (5) p 495-498	Solutions contre les contrefaçons et les importations parallèles Solutions against counterfeits and parallel import	A. Foucou
			Vol 14 (5) p 499-511	Traçabilité dynamique par Internet La chaîne du froid et son contrôle Dynamic traceability through the Internet The cold chain and cold chain control	C. Kovacik , J.L. Donato
			Vol 14 (5) p 512-514	Allocution de clôture du séminaire Conclusion	R. Bouzinac
			Vol 14 (4) p 359-371	Gestion de la qualité R & D & I Quality management in R & D & I	J. Fabrega , J. Botet
			Vol 14 (4) p 372-379	L'audit d'une installation de production et de distribution d'eau à usage pharmaceutique Audit of an installation for the production and distribution of water for pharmaceutical use	M. Audouard , R. Neri
			Vol 14 (3)	Colloque ACQME Stabilité des produits pharmaceutiques de leur conception à leur utilisation : entre démarche réglementaire et analyse critique Paris, 19 mars 2004 ACQME Symposium Stability of pharmaceuticals from design to use: between regulatory approach and critical analysis Paris, march 19th 2004	
			Vol 14 (3) p 281-291	Polymorphisme et stabilité Polymorphism and strability	M. Bauer
			Vol 14 (3) p 293-301	Chiralité et stabilité Chirality and stability	C. Suteu
			Vol 14 (3) p 303-310	Mise au point d'une forme galénique solide Interactions principe actif-excipients Development of a solid dosage form Compatibility studies on the active substance-excipient	G. Damien
			Vol 14 (3) p 311-324	Aspects statistiques des études de stabilité à long terme Statistical aspects of long-term stability studies	C. Agut
2004	Vol 14 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 14 (3) p 325-329	Gestion documentaire des études de stabilité Electronic record management of stability studies	J.L. Jouve
			Vol 14 (3) p 331-338	Evaluation de la conformité et de la compatibilité des matériaux à usage pharmaceutique et médical Evaluation of compliance and compatibility of materials for pharmaceutical and medical use	L. Larbes , N. Yagoubi
			Vol 14 (3) p 339-348	Transport à température dirigée et stabilité des vaccins Vaccine stability and controlled temperature shipment	O. Chauvet
			Vol 14 (3) p 349-352	Durabilité des produits cosmétiques après ouverture Durability of cosmetic products after opening	J. Pleinard
			Vol 14 (3) p 353-356	Nouvelles exigences des BPF européennes en matière de stabilité des produits New European GMP requirements for product stability	T. Moritz
			Vol 14 (2) p 203-220	BPF en cosmétologie, le point sur les textes actuels GMP in costetology Review of the current regulation	L. Coiffard , V. Courtessole , M. Deceneux , D. Dumontet , A. Fischer , P. Gidoïn , F. Hamon , A. Kouznetzoff
			Vol 14 (2) p 221-256	Le contrôle des matériaux de conditionnement Partie II - Matériaux plastiques et autres The control of packaging materials Part II - Plastic and other materials	D. Ferrier , M.P. Clerc , F. Dozolme , D. Kudla , Y. Legras , C. Monnier , P. Mullot , B. de Saint-Seine , N. Yagoubi
			Vol 14 (2) p 257-267	Matériaux de conditionnement secondaires et tertiaires - Partie III Secondary and tertiary packaging materials - Part III	D. Ferrier , M.P. Clerc , F. Dozolme , A. Fauduet , D. Kudla , Y. Legras , C. Monnier , P. Mullot , B. de Saint-Seine , N. Yagoubi

2004	Vol 14 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 14 (1) p 3-22	Stérilisation à la chaleur humide : guide de qualification d'un équipement Moist heat sterilisation: guide to equipment qualification	P. Michel , J.F. Biron , L. Dufregne , G. Le Pallec , P. Menozzi , D. Morand , J. L. Regaudie , D. Weill
			Vol 14 (1) p 23-55	Procédure pour l'étalonnage d'instruments volumétriques Procedure for the calibration of volumetric instruments	D. Louvel , C. Angotzi , S. Aucher , M.D. Blanchin , J.C. Bonenfant , C. Chevalerey , C. Droguet , R. Dyblack , C. Imbernon , P. Laux , C. Lebranchu C. Sepulchre
			Vol 14 (1) p 56-134	Bonnes pratiques de distribution en gros des médicaments à usage humain et des produits mentionnés à l'article L5136-1 du Code de la Santé Publique Bulletin Officiel N°2009/9 bis Good wholesale distribution practice relating to pharmaceutical products for human use and products mentioned in article L.5136-1 of the French Public Health Code. Official Bulletin No.2009/9b	D. Lebel , F. Adam , O. Andriollo , S. Arsac , O. Aupee , I. Bardot , G. Dassie , C. Dite , A. Goulay , O. Goya , A. Groscolas , J. Marina-Renaud , J. Monclus , F. Paoli , V. Tournier , J.Y. Videau
			Vol 14 (1) p 135-163	Exigences relatives à la validation des analyses microbiologiques Requirements for validation of microbiological analyses	R. Holzinger
			Vol 14 (1) p 164-163	Dosage du méthane, marqueur d'enrichissement en impuretés dans les centrales d'approvisionnement en oxygène médicinal liquide pour réseau hospitalier Assay of methane as a tracer of impurity enrichment in liquid medicinal oxygen supplies for hospital gas pipeline system	C. Giraud , I. fabre , G. Rocheteau
			Vol 14 (1) p 197-199	Gestion des modifications chez les fournisseurs et les sous-traitants Ré-impression de l'article du Vol 16 (6) novembre-décembre 2003 Change control with regard to suppliers and subcontractors Reprint from Vol 16 (6) november-december 2003	N. Bouvard
2004	Vol 13 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 13 (6)	Colloque ACQME 2003 La gestion des modifications et la conformité réglementaire Paris, 21 mars 2003 ACQME Symposium Change management and regulatory compliance Paris, march 21st 2003	
			Vol 13 (6) p410-414	Définitions et bases juridiques Definition and legal bases	M. D. Campion
			Vol 13 (6) p415-421	Les modifications liées aux infrastructures Modifications related to infrastrutures	F. Laurençon- Courteille
			Vol 13 (6) p422-423	Les demandes de modifications liées au procédé Requests for modifications related to the process	C. Ancel
			Vol 13 (6) p424-429	Les modifications analytiques Analytial modifications	C. Troubat
			Vol 13 (6) p430-433	Les modifications liées aux matières premières et aux articles de conditionnement Modifications related to starting materials and packaging materials	S. Dal Molin
			Vol 13 (6) p434-436	Gestion des modifications chez les fournisseurs et les sous-traitants Change control with regard to suppliers and subcontractors	N. Bouvard
			Vol 13 (6) p437-441	Les modifications liées aux systèmes informatisés Computerised systems changes and their impact on GXP processes	J. L. Louve
			Vol 13 (6) p442-447	Gestion des modifications des systèmes informatisés Computerised systems change control	J. P. Thiesset
			Vol 13 (6) p448-453	Les variations et le CTD: gestion des modifications et conformité réglementaire Variations and the CTD : management of modifications and regulatory compliance	C. Frade , M. Zuber
			Vol 13 (6) p454-467	Obligations réglementaires et contrôle des différentes catégories de modifications produits et établissements Product, equipment and facilities modifications: legal requirement and inspection	C. Lefebvre
			Vol 13 (6) p468-492	Maîtrise des changements Change Control	F Laurençon- Courteille
2003	Vol 13 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 13 (5)	35è Séminaire International SFSTP Sous-traitance/externalisation dans l'industrie pharmaceutique 35th SFSTP International Seminar Outsourcing in pharmaceutical industry	Modérateur/Chairman : M.H. Douteau

Vol 13 (5) p 265	Présentation du thème Presentation of the theme	M.H. Douteau
Vol 13 (5) p 268-273	Le marché de la sous-traitance pharmaceutique The outsourcing market in the pharmaceutical sector	L. Billot , F. Rivalland
Vol 13 (5) p 274-281	La sous-traitance dans la pharmacie : un modèle économique Pharmaceutical outsourcing: An economic reason	A. de Saint Pierre
Vol 13 (5) p 282-287	Stratégie des laboratoires de génériques Outsourcing: a strategy for a generic company	A. Djiane
Vol 13 (5) p 288-292	Pourquoi sous-traiter ? Stratégie à mettre en place Why outsourcing? Strategy to be implemented	A. Cachard
Vol 13 (5) p 293-298	Stratégie d'un grand groupe Contract manufacturing at Pfizer	T.K. Lawlor
Vol 13 (5) p 299-308	Environnement réglementaire Regulatory environment	A. Carpentier
Vol 13 (5) p 309-312	Qu'est-ce qui se sous-traite ? What could be outsourced?	R. Segonds
Vol 13 (5) p 313-316	La responsabilité pharmaceutique dans le cadre de la sous-traitance Pharmaceutical responsibility against outsourcing background	P. Fallet
Vol 13 (5) p 317-319	L'approche du groupe de gestion des approvisionnements The sourcing group management approach	K. Szent Ivanyi
Vol 13 (5) p 320-328	Choix d'un sous-traitant : place et rôle de l'audit de sélection Selecting for a Subcontractor: selection audit place and role	A. Chaurang , C. Labille , A. Chirpaz-Cerbat , K. Elbaz , M.C. Krief , F. Robin , C. Schoeffter
Vol 13 (5) p 329-333	L'externalisation des études de stabilité : un besoin croissant Outsourcing stability studies: an increasing need	M.C. Krief
Vol 13 (5) p 334-341	Sous-traitance/externalisation dans l'industrie pharmaceutique Sub-contracting/out-sourcing in pharmaceutical industry	J.M. Job
Vol 13 (5) p 342-345	Ecarts relevés lors des inspections par l'Afssaps -	G. Meffre
Vol 13 (5) p 346-350	Façonnage Aspects hygiène, sécurité et environnement Sub-contracting Hygiene, safety and environment aspects	A. Bengounia
Vol 13 (5) p 351-359	L'évolution vers un partenariat dans une relation de sous traitance Evolving toward partnership in an outsourcing relationships	J. Miller
Vol 13 (5) p 360	La charte qualité client fournisseur -	D. Beltran , A. Hays , S. Aray , A. Ba , G. Bohrer , M.C. Bourdon , C. Buisson , E. Goidin , N. Jabri , M.P. Lacoste , J.M. Lasnier , F. Le Douarin , A. Mézière , A. Pautet , N. Seuron , J. Souchard , J.Y. Videau , T. Wenzler
Vol 13 (5) p 361-376	Organisation de la sous-traitance, approche processus Sub-contracting organization: a process approach	X. Montjanel
Vol 13 (5) p 377-384	Les indicateurs pertinents de performance et qualité dans la relation de sous-traitance Pertinent performance and quality indicators related to the subcontracting activity	S. Boisseau , I. Donzelot , I. Freret , V. Gatineau , C. Jimenez , V. Maneglier , P. Mugneret , M. sarradin , R. Sulpicy , J. Trouchaud
Vol 13 (5) p 385-390	Gestion du savoir-faire : point de vue d'un donneur d'ordre Management of know-how from a contract giver's point of view	N. Warde
Vol 13 (5) p 391-400	Veille technico-reglementaire chez un sous-traitant Technico-regulatory intelligence at a sub-contractor's	S.Cheyrou-Dubrégeas
Vol 13 (5) p 401-402	Allocution de clôture du séminaire Closing remarks of the seminar	H. Noualhac

2003	Vol 13 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 13 (4) p 183-214	Résumé en Français CTD Writing guide - Quality (Module 3) Part II - Drug product	N. Sehnal , J.C. Arnold , E. Bigaud , C. Brezillon , F. Bruneval , V. Davoust , M. Delaire , A. Février , O. Garçon , S. Gutman , C. Lacaze , Y. Legra , L. Randon , S. Rivera , E. Rouvet , B. Taravella
			Vol 13 (4) p 215-226	Polymorphisme et biodisponibilité, Etude de la solubilité et de la biodisponibilité selon le polymorphisme et la morphologie des principes actifs et des formes élaborées ou des produits formulés Polymorphism and bioavailability, solubility and bioavailability study according to active ingredients and elaborated forms or formulated products polymorphism and morphology	S. Briançon , H. Fessi
			Vol 13 (4) p 227-235	Polymorphisme, qualités d'usage, test de fonctionnalité Applications à la compression Polymorphism, qualities of use, functionality tests Applications to compression	D. Chulia
			Vol 13 (4) p 236-244	Méthodes thermiques et calorimétriques pour la détermination du polymorphisme Thermal and calorimetric methods to determining polymorphism	P. Le Parlouër
			Vol 13 (4) p 245-251	Caractérisation des solides divisés dans le cadre du développement pharmaceutique Divided solids characterization as part of pharmaceutical development	M. Sautel
			Vol 13 (3) p 89-100	La Charte Qualité client-fournisseur The customer-supplier Quality Charter	D. Beltran , A. Hays , S. Aray , A. Ba , G. Bohrer , M.C. Bourdon , C. Buisson , E. Goidin , N. Jabri , M.P. Lacoste , J.M. Lasnier , F. Le Douarin , A. Mézière , A. Pautet , N. Seuron , J. Souchard , J.Y. Videau , T. Wenzler
2003	Vol 13 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 13 (3) p 101-138	Validation des procédures analytiques quantitatives Harmonisation des démarches Validation of quantitative analytical procedure, Harmonization of approaches	P. Hubert , J.J. Nguyen-Huu , B. Boulanger , E. Chapuzet , P. Chiap , N. Cohen , P.A. Compagnon , W. Dewé , M. Feinberg , M. Lallier , M. Laurentie , N. Mercier , G. Muzard , C. Nivet , L. Valat
			Vol 13 (3) p 139-157	Qualification d'une presse à comprimer Qualification of a tablet press	S. Stainmesse , A. Bory , P. Polge , L. Pruvost , O. Reneaux , C. Saint-Quentin
			Vol 13 (3) p 158-169	Qualification des spectromètres de masse associés aux techniques séparatives Qualification of mass spectrometers coupled with separative methods	G. Mahuzier , T. Bécue , H. Bénéch , S. Burzawa , A. Carré , P. Chaminade , B. Dulery , J.Y. Gauthier , J. Guittard , H. Lambert , M. Lesieur , M. Lévi , H. Mechin , C. Nguyen Van Dau , M.A. Popot , J. Rabiant , L. Sifferman , C. Van Aerden
			Vol 13 (3) p 170-175	Résumé en Français Personnel qualification: methodology and recommendations	F. Anne , F. Bertholey , I. Cachard , B. Gonzalez , A. Goulay , J.C. Hidier , P. Joly , C. Lapeyre , F. Muffat , C. Piiven , L. Rouffet , P. Sébert
Before May/June 2003 : articles STP Pharma Pratiques only with English summary if article in French or French summary if article in English (unless otherwise stated)	Vol 13 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 13 (2) p 39-45	Qualification du personnel: méthodologie et recommandations English abstract	F. Anne , F. Bertholey , I. Cachard , B. Gonzalez , A. Goulay , J.C. Hidier , P. Joly , C. Lapeyre , F. Muffat , C. Piiven , L. Rouffet , P. Sébert
			Vol 13 (2) p 47-61	La cristallisation des molécules Conséquences en termes de polymorphisme et faciès appliquées au domaine pharmaceutique Concepts de base English abstract	M. Bauer
			Vol 13 (2) p 62-64	Constitution d'un protocole de qualification des réseaux de gaz process English abstract	J. Declerck , M. Bedouel , F. Caire-Maurisier , B. Cotereau , J.C. Courtoison , N. Gaber , P. Genot , E. Levacher , G. Mallier , A. Michaut , G. Scheiber , S. Tardivet , E. Thomas

			Vol 13 (2) p 65-77	Principes de la gestion des connaissances et interactions avec le processus de veille English abstract	M.O. Souder , P. Piccerelle , P. Prinderre , J. Joachim , J.M. Ruiz , J. Kister
2003	Vol 13 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 13 (1) p3-7	Nanocapsules: un vecteur de choix pour les molécules lipophiles cosmétiques English abstract	P. Richart , J.T. Simonnet
			Vol 13 (1) p7- 12	Résumé en Français Reverse water in oil microemulsions as taste masking of bitter drug intended for oral administration Résumé en Français	T. Vandamme
			Vol 13 (1) p12-15	Release Studies of oily core Polyamide microcapsules obtained via interfacial polycondensation	J. F. Argillier , F. Mechin , M. L. Soto Portas , N. Zydowics
			Vol 13 (1) p16-21	Les procédés d'emulsification : Présentation et comparaison de différents systèmes English abstract Résumé en Français	B. Alban , J. P. Canselier , N. Le Sauze , M. Poux , C. Xuerbeb
			Vol 13 (1) p22-26	Water in Fluorocarbon reverse emulsion as a pulmonary drug delivery system: effect on the lung as modeled by a phospholipid monolayer	H. Courrier , M.P. Kraft , S. Nakamura , O. Shibata , T. Vandamme
			Vol 13 (1) p27-30	Guide de validation des méthodes de dosage biologique English abstract	
2003	Vol 12 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 12 (6) p 317-336	Transferts des méthodes analytiques : méthodologie English abstract	B. Ramond , A. Gaillandre , N. Gibelin , N. Maignan , C. Michalski , P. Nabet , C. Niewalski , D. Poirault , B. Poirier , H. Rigal
			Vol 12 (6) p 337-343	Prétraitement des bouteilles de gaz à usage médical contre l'humidité et la rétropollution. Méthodes et performances English abstract	F. Minois-Offroy , Y. Appriou , V. Brousset , E. Chapuzet , G. De Fontenay , W. Dewe , E. Dumas , C. Ellie , M. Gallay , N. Lefebvre , P. Mottu , M.P. Quint , F. Schoeffter
			Vol 12 (6) p 344-359	Essai des endotoxines bactériennes. Analyse statistique English abstract	C. Giraud
			Vol 12 (6) p 360-363	34 ^e Séminaire International SFSTP Les transferts industriels English abstract	M. Bauer , H. Drouillard , C. Durand , L. Essermeant , J.L. Salesse
2002	Vol 12 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 12 (5)	34th SFSTP International Seminar Industrial transfers Présentation du thème	Modérateur : L. Pisarik
			Vol 12 (5) p 219	-	L. Pisarik
			Vol 12 (5) p 220-222	L'industrie Pharmaceutique en 2002, perspectives stratégiques English abstract	J.N. Biot
			Vol 12 (5) p 224-228	Gestion du changement : les composantes de la réussite Le management des ressources humaines pour la réussite des transferts industriels English abstract	C. Bêche
			Vol 12 (5) p 230-236	Le management de projets English abstract	F. Vasseur
			Vol 12 (5) p 237-242	Résumé en Français The use of risk analysis (FMEA) during industrial transfers	A. Borgman
			Vol 12 (5) p 243-245	Résumé en Français Supply chain: securing supplies	M. Neri
			Vol 12 (5) p 246-247	Ingénierie et transferts English abstract	H. Leroux
			Vol 12 (5) p 248-252	Les transferts industriels Excipients : les contraintes English abstract	D. Girard
			Vol 12 (5) p 254-257	Fabrication : réussir les premiers lots English abstract	P. Robin
			Vol 12 (5) p 258-259	Transferts analytiques et contrôles English abstract	M. Gallay
			Vol 12 (5) p 260-263	English abstract	

			Vol 12 (5) p 260-265	Externalisation	J.L. Vouzeleau
				English abstract	
			Vol 12 (5) p 266-268	Transferts de production d'un laboratoire A d'une forme sèche conditionnée sous blister PVC-PVDC vers un laboratoire B n'ayant jamais utilisé le PVC-PVDC	J.P. Buchoux
				English abstract	
			Vol 12 (5) p 269-271	L'importance du packaging dans les transferts industriels Les articles imprimés	F. Devron , C. Kiehl , P. Marotel
				English abstract	
			Vol 12 (5) p 272-274	Validations et transferts des procédés industriels dans le cadre d'une sous-traitance	J. Bohy , J.F. Duliere
				English abstract	
			Vol 12 (5) p 275-279	Aspectys réglementaires et conformité sur site	K. Griottier , P. Carraud
				English abstract	
			Vol 12 (5) p 280-282	Les aspects santé, sécurité et environnement lors des transferts de fabrication	J.R. Mayeux
				English abstract	
			Vol 12 (5) p 283-285	Transfert industriel : le point de vue de l'AFSSAPS I. L'évaluation	A. Sawaya
				English abstract	
			Vol 12 (5) p 286-288	Transferts industriels : le point de vue de l'Agence Française de Sécurité Sanitaire des Produits de Santé	F. Benoit-Guyod
				English abstract	
			Vol 12 (5) p 289-292	Résumé en Français Industrial transfers Specificities in the USA and Japan	J. Purpura
				Spécificités "Reste du monde"	
			Vol 12 (5) p 293-295	English abstract	S. Lagneau , L. Pisarik
2002	Vol 12 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 12 (5) p 296-299	Les aspects juridiques des transferts industriels	J.M. Job
				English abstract	
			Vol 12 (5) p 300-301	Allocution de clôture du séminaire	D. Douleau
				-	
			Vol 12 (5) p 303-31	Réimpression de l'article paru dans le Vol 12 (2) : Influence des caractéristiques physiques du Furosemide sur sa libération à partir de comprimés génériques	M. Bauer , A. Couteau , F. Montjanel , M. Pages , J.Y. Videau , O. Yameogo
				Reprint of article published in Vol 12 (2) Effects of the physical characteristics of Furosemide on its release from generic tablets	
			Vol 12 (4) p 139-168	Guide pour la pratique du contrôle qualitatif par attributs. Harmonisation des niveaux de qualité acceptables et classification des défauts par produit	T. Du Merle , L. Chassagnard , M. Kessler , C. Lemesle , C. Niewiaski , P. Teulie , C. Weiner
				English abstract	
			Vol 12 (4) p 169-183	Résumé en Français CTD writing guide - Quality (Module 3) Part 1 - Drug substance	N. Senhal , J.C Arnold , E. Bigaud , C. Brezillon , F. Bruneval , M. Bruguere , V. Davoust , M. Delaire , A. Fevrier , O. Garcon , S. Gutman , C. Lacaze , Y. Legras , L. Randon , S. Rivera , E. Rouvet , B. Taravella
			Vol 12 (4) p 184-195	Les émulsions multiples, nouveau vecteurs de principes actifs pour la voie orale ?	F. Cournaire , E. Lechaptois , Z. Ghanassi
			Vol 12 (4) p 196-204	English abstract L'analyse granulométrique, ses caractéristiques, son intérêt dans l'industrie pharmaceutique	J.J. Houry , B. Do , J.M. Bernadou , D. Pradeau , F. Guyon
				English abstract	
			Vol 12 (4) p 205-209	Aide a la mise en place du processus de veille. Premiers pas de la formation en ligne (e-learning) et de la gestion des connaissances (knowledge management)	M.O. Souder , P. Prinderre , P. Piccerelle , J. Joachim , J. Kister
				English abstract	

2002	Vol 12 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 12 (4)	Colloque ACQME Délégation de contrôles : aspects juridiques et réglementaires ; Approche pratique Paris, 22 mars 2002 ACQME Symposium Delegation of controls: legal and regulatory aspects; Practical approach Paris, march 22nd 2002	
			Vol 12 (3) p 104-108	Le contrôle, acte pharmaceutique Ses aspects juridiques et réglementaires	J. Lorenzi
			Vol 12 (3) p 109-111	Delegation of controls: legal and regulatory aspects; Practical approach Différents cas de délégation des contrôles Approche pratique	A. Hays
			Vol 12 (3) p 112-119	English abstract La délégation de contrôles du produit fini : approche pratique	Y. Roché
			Vol 12 (3) p 120-122	English abstract Matières premières à usage pharmaceutique : Information sur la mise en place du dispositif réglementaire	L. Viornery
			Vol 12 (3) p 123-124	English abstract Dossier de marquage CE pour les dispositifs médicaux et délégations de contrôles	C. Crespon
			Vol 12 (3) p 126-128	English abstract Délégation de contrôles : l'approche pratique de GEMSE	T. Dupoux
			Vol 12 (3) p 126-132	English abstract Délégation de contrôle : responsabilité d'un donneur d'ordre et d'un sous-traitant	M.D. Campion
				English abstract	
2002	Vol 12 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 12 (2) p 60-75	Contrôle en cours de fabrication en chimie fine	Y. Legras , J.L. Hello , J. Mazères , C. Niewiaski , P. Villate
			Vol 12 (2) p 76-84	English abstract Influence des caractéristiques physiques du Furosemide sur sa libération à partir de comprimés génériques	M. Bauer , A. Couteau , F. Montjanel , M. Pages , J.Y. Videau , O. Yameogo
			Vol 12 (2) p 85-87	Effects of the physical characteristics of Furosemide on its release from generic tablets Mise au point d'un cahier des charges pour l'azote pharmaceutique industriel	J. Declerck , J.P. Armandou , M. Bedouel , F. Caire-Maurisier , J.C. Courtoison , S. Haimovici , E. Levacher , G. Mallier , A. Michaut , P. Moulliet , J.F. Moyrand , G. Scheiber , E. Thomas , G. Tourette
			Vol 12 (2) p 88-92	English abstract Concept et mise en place d'un laboratoire de microbiologie, les différentes étapes de qualification	J.F. Biron
2002	Vol 12 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 12 (1) p 3-17	English abstract Procédure pour l'étalonnage de thermo-hygrographes et de thermo-hygromètres	D. Louvel , M.D. Blanchin , J.C. Bonenfant , R. Buot , C. Chevaleyre , C. Imbernon , C. Lebranchu
			Vol 12 (1) p 18-31	Procedure for the calibration of thermo-hygrographs and thermo-hygrometer Procédure pour l'étalonnage d'hygromètres mécaniques	D. Louvel , M.D. Blanchin , J.C. Bonenfant , R. Buot , C. Chevaleyre , C. Imbernon , C. Lebranchu
			Vol 12 (1) p 32-41	Contamination croisée : Proposition d'une méthodologie analytique de validation du nettoyage	A. Jemmaoui-Cherkaoui , C. Gard , R. Pujuguet , D. Pradeau
			Vol 12 (1) p 41-49	English abstract Les vecteurs colloïdaux : intérêt et limites en ophtalmologie	A. Bochot , S. Barbault-Foucher , E. Fattal
2002	Vol 11 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 11 (6) p 305-312	English abstract Formulation et génériques I. Aspects généraux	A. Djiane , Y. Bensouda , V. Bettevy , V. Bourgeois , A. Combes , P. Duchêne , N. Fourcroy , V. Gajan , D. Jallut , A. Laurent , P. Louvel , E. Moreau , E. Rouvet , S. Soulas , N. Zakarian
			Vol 11 (6) p 314-320	English abstract Formulation et génériques II. Approche pharmaceutique du développement d'un médicament générique	A. Djiane , Y. Bensouda , V. Bettevy , V. Bourgeois , A. Combes , P. Duchêne , N. Fourcroy , V. Gajan , D. Jallut , A. Laurent , P. Louvel , E. Moreau , E. Rouvet , S. Soulas , N. Zakarian
			Vol 11 (6) p 321-324	English abstract Mise au point d'un test de désagréation in vitro de comprimés orodispersibles	G. Mesdjian , N. Nouri , J.M. Zuccarelli , V. Andrieu
			Vol 11 (6) p 325-327	English abstract Substances de référence de la Pharmacopée Européenne	P. Leveau
				English abstract	

			Vol 11 (6) p 328-332	L'accréditation des laboratoires d'analyses de biologie médicale English abstract	F. Chevrolle , P. Caralp
2001	Vol 11 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 11 (5)	33 ^e Séminaire International SFSTP Conformité des systèmes informatisés : Comprendre et appliquer 33rd SFSTP International Seminar Compliance of computerised systems Understand and implement Allocution d'ouverture	Modérateur : I. Carrié
			Vol 11 (5) p 220	Opening speech Présentation du thème	R. Bouzinac
			Vol 11 (5) p 221	Introduction to the seminar theme	I. Carrié
			Vol 11 (5) p 222-224	Conformité des systèmes informatisés : réalité dans l'industrie pharmaceutique	T. Dupont
			Vol 11 (5) p 225-227	Textes réglementaires, guides et standards : synthèse Regulations, guidelines and standards: overview English abstract	P. Joly
			Vol 11 (5) p 231-232	Le point de vue du management sur le 21 CFR Part 11 Article en anglais A management perspective to 21 CFR Part 11 "Electronic Records, Electronic Signatures"	J. Guerra
			Vol 11 (5) p 233-235	Onze questions sur le 21 CFR Part 11 : Les réponses de la commission SFSTP Eleven questions about the 21 CFR Part 11: The answers from the SFSTP commission English abstract	H. Bejoint , R. de Montardy , X. Jean
			Vol 11 (5) p 236-239	Recommandations pour la conservation des documents électroniques Recommendations for electronic records preservation English abstract	C. Buscal , L. Chardonnet
			Vol 11 (5) p 240-249	Points d'ancrage de la validation des systèmes : cycle de vie et cahier des charges Anchorage of system validation: life cycle and user requirement specification English abstract	M.D. Cabanne
			Vol 11 (5) p 250-254	Analyse des risques et stratégie de validation des systèmes informatisés en recherche et développement pharmaceutique A strategically-oriented approach to the validation issue using risk analysis tools in pharmaceutical research and development English abstract	S. Féraud , P. André
			Vol 11 (5) p 255-261	Mise en œuvre de tests de validation d'un système informatisé Implementation of qualification tests on computerized systems English abstract	M. Formet
			Vol 11 (5) p 262-265	Sécurisation du flux matières en développement pharmaceutique Safe improvement for products flow in pharmaceutical development department English abstract	J.L. Avan
			Vol 11 (5) p 268-270	Validation d'un système numérique de contrôle commande Process control system validation English abstract	F. Degremont , J.P. Thiesset
			Vol 11 (5) p 271-275	Validation d'un système informatisé de monitoring d'étuves de stabilité Un partenariat client fournisseur Stability monitoring system validation, a user-supplier partnership English abstract	H. Leroy , H. Birmelé
			Vol 11 (5) p 276-278	Validation d'un système informatisé dédié à la CLHP dans un service de contrôle qualité Validation of a computerized system dedicated to HPLC in a quality control laboratory English abstract	F. Martinet

			Vol 11 (5) p 279-283	Mise en conformité d'un outil stratégique pour la recherche et développement : La gestion électronique des documents (GED) Research and development strategic tool compliance: The electronic document management system (EDMS) English abstract	M.P. Pasdelou-Blanchot
			Vol 11 (5) p 284-286	Validation du système d'information intégré du médical Validation of medical integrated information system English abstract	V. Giraud
			Vol 11 (5) p 287-290	Impact de la réglementation : réponse du fournisseur Impact of regulation: view of the supplier English abstract	L. Sauvêtre
			Vol 11 (5) p 291-294	Appliquer le 21 CFR Part 11 à un logiciel LIMS Applying 21 CFR Part 11 to a LIMS English abstract	J.L. Jouve
			Vol 11 (5) p 295-297	L'audit fournisseur Audit of suppliers English abstract	R.M. Cousin-Miralles
			Vol 11 (5) p 298-300	Conclusion du séminaire Conformité des systèmes informatisés : comprendre et appliquer Conclusion of the seminar Compliance of computerised systems, understand and implement English abstract	P. Ledenvic
2001	Vol 11 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 11 (4) p 155-163	Contrôles des matériaux d'emballage I. Le verre English abstract	D. Ferrier , C. David , B. de Saint Seine , F. Dozolme , A. Fauduet , S. Heimendinger , Y. Legras , C. Monnier , P. Mullot , S. Storo , N. Yagoubi
			Vol 11 (4) p 164-188	Procédure pour la vérification d'enceintes climatiques et thermostatiques Procédure for the verification of climatic and thermostatic enclosures	D. Louvel , C. Besnier , R. Buot , M.D. Blanchin , J.C. Bonenfant , C. Chevalerey , C. Imbernon , C. Lebranchu , L. Mimouni
			Vol 11 (4) p 189-205	Représentativité de l'échantillonnage English abstract	C. Bernard , D. Kilhoffer , T. Artuso , L. Chassagnard , J.L. Janicot , J.S. Julien , C. Niewiaski , N. Plassard
			Vol 11 (4) p 206-209	La Pharmacopée française, maillon indissociable du réseau de la Pharmacopée européenne English abstract	A. Lé
2001	Vol 11 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 11 (3) p 126-133	Certification de conformité à la Pharmacopée Européenne (CEP) et dossier de référence européen (EDMF) pour les principes actifs Avantages et limites -	P.Y. Pabst
			Vol 11 (3) p 134-144	La transposition d'échelle pendant le développement pharmaceutique et lors du passage en production industrielle -	I. Hattami , C. Durandeau , L. Grislain
			Vol 11 (3) p 145-148	La Pharmacopée, règle ou norme opposable ? -	J. Lorenzi
2001	Vol 11 (hS)	électronique - envoi par mail	Vol 11 (hS)	Numéro spécial "Commissions"	
2001	Vol 11 (HS)	électronique - envoi par mail	Vol 11 (HS) p 2	Editorial -	B. Bidault
			Vol 11 (HS) p 3-12	Le défi -	D. Bordi , C. Durandeau , V. Vigier
			Vol 11 (HS) p 3-12	Notre démarche -	D. Bordi , C. Durandeau , V. Vigier
			Vol 11 (HS) p 13	12 avril 2001, réunion des présidents de commission SFSTP -	-

			Vol 11 (HS) p 14-39	Recensement des travaux en cours -	-
			Vol 11 (HS) p 40-43	Commissions nouvelles à mettre en place -	-
			Vol 11 (HS) p 44	Le mot du président -	R. Bouzinac
2001	Vol 11 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 11 (2) p 47-54	La 4ème édition de la Pharmacopée Européenne Relation entre ICH et le groupe de discussion des pharmacopées -	A. Artiges
			Vol 11 (2) p 56-88	Bonnes pratiques microbiologiques de laboratoire -	J.P. de Farcy , V. Le Juez , F. Bosc , S. Bouttier , G. Chabanon , Y. Cortez , S. Damy , M. Decrulle , C. Dumon , J. Gontier , F. Guilbot , F. Guillaud , G.P. Guillem , G. Huyghe , I. Lagarde , J. Lebre , A. Loret , J. Luc , B. Malinge , N. Marty , C.Mroz , P. Nabet , E. Petat , C. Poisot , J.Y. Roubertou , I. Roux , J.L. Salesse , L. Valmary , F. Vincent
			Vol 11 (2) p 89-101 (FR) p 102-115 (EN)	Equivalence pharmaceutique des médicaments essentiels génériques Pharmaceutical equivalence of generic essential drugs	C. Abelli , O. Andriollo , L. Machuron , J.Y. Videau , B. Vennat , M.P. Pouget
2001	Vol 11 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 11 (1) p 3-11	Guide de pratique pour la mise en place des bonnes pratiques analytiques de laboratoire VI. Locaux, hygiène et sécurité ; gestion des risques -	J.C. Gallié , T. Artuso , P.A. Compagnon , M. Delaire , J.E. Drouin , F. Laurençon-Courteille , M. Pasco
			Vol 11 (1) p 13-20	Métrologie chimique, QUID ? -	A. Marschal , T. Andrieux , P.A. Compagnon , H. Fabre
			Vol 11 (1) p 21-23	Banc de référence pour la détermination des points de fusion des matériaux organiques -	G. Mann , M. Megharfi , A. Marschal , E. Devin
			Vol 11 (1) p 24-37	Essai de détermination de l'intervalle de mesure de la température lors de la validation des procédés de stérilisation des dispositifs médicaux par la vapeur d'eau -	N. Builles , D. Elissalt , D. Goulet
2001	Vol 10 (6)	électronique - envoi par mail	Vol 10 (6) p 325-360	Qualification des systèmes de traitement et de distribution de l'eau à usage pharmaceutique English abstract	C. Poinot , E. Corler , J. Delmas , M.N. de Vallée , J.P. Guillemot , R. Neri , X. Scotto di Liguori
			Vol 10 (6) p 361-374	Techniques de préparation basées sur l'utilisation de membranes pour le traitement des échantillons biologiques préalable à leur analyse chromatographique English abstract	P. Chiap , P. Hubert , J. Crommen
			Vol 10 (6) p 375-381	Validation de la procédure de nettoyage d'un mélangeur cubique après fabrication de gélules de méthyl sulfate diphémanil English abstract	N. Guerra , H. Graffard , C. Bernard , M. Urban , D. Pradeau
			Vol 10 (6) p 382-389	La signature électronique dans l'industrie pharmaceutique English abstract	H. Béjoint , S. Aberlin , J.P. Fels , X. Jean , J.L. Jouve , C. Meunier , R. de Montardy , L. Spruyt
			Vol 10 (6) p 390-393	Validation du nettoyage en biotechnologie : Cas particulier de la thérapie génique Ré-impression de l'article du Vol 10 (5) septembre-octobre 2000 English abstract Reprint from Vol 10 (5) september-october 2000	O. Kitten , F. Zugmeyer
2000	Vol 10 (5)	électronique - envoi par mail	Vol 10 (5)	32è Séminaire International SFSTP Maîtrise de la propreté Du procédé à l'environnement 32nd SFSTP International Seminar Cleanliness control From the process to the environment Allocution d'ouverture	Modérateur : F. Laban
			Vol 10 (5) p 237	Opening speech	J.M. Nivet
			Vol 10 (5) p 238	Présentation du thème Introduction to the seminar theme	F. Laban

Vol 10 (5) p 240-250	Qualité de l'air pour préparation de produits non stériles Air quality standard for non-sterile productions English abstract	L. Liette , V. Rabilloud , B. Aze , M. Combet , B. Delalande , J. Duilles , E. Jasikas , O. Maizy , F. Rodriguez , M.E. Rouffiac , E. Rouquière , I. Ruy
Vol 10 (5) p 251-256	Maîtrise de la propreté par zone : une expérience industrielle Control of cleanliness in each zone: an industrial case study English abstract	M. Besson
Vol 10 (5) p 257-259	Démarche pour le choix des vêtements : élaboration d'un cahier des charges Contract specification for clothes English abstract	J.P. Sottiez
Vol 10 (5) p 260-265	Les résultats microbiologiques d'environnement hors limite d'action : processus d'enquête Microbiological results of the environment test out of action limits: investigation process English abstract	P. Duhem
Vol 10 (5) p 266-269	Validation de nettoyage : un point clef des BPF Cleaning validation: a GMP key point English abstract	J.P. Vanhooydonck
Vol 10 (5) p 270-278	Validation des procédés de nettoyage Constat de mauvaises pratiques Validation of cleaning Report of wrong practices English abstract	F. Laban
Vol 10 (5) p 271-273	Validation des procédés de nettoyage, quelle stratégie adopter ? Validation of cleaning, which strategy adopt? English abstract	F. Laban
Vol 10 (5) p 274-278	Site pharmaceutique multiproduits : Méthodes de groupage en vue de simplifier la validation de nettoyage Multiple production pharmaceutical site: grouping techniques for simplification of cleaning validation procedures English abstract	M. Bousquet-Bedu , A. Dumant
Vol 10 (5) p 278-281	Comment appréhender la validation des nettoyages en chimie pharmaceutique ? How should cleaning validation in pharmaceutical chemistry be approached? English abstract	H. Vincent
Vol 10 (5) p 282-283	Validation des nettoyages en recherche et développement galénique : intérêt et spécificités Cleaning validation in research and development: relevance and specific consideration English abstract	Y. Thomas , M. Tendero
Vol 10 (5) p 284-286	Validation du nettoyage en biotechnologie : Cas particulier de la thérapie génique Biotechnologies: cleaning validation approach English abstract	O. Kitten , F. Zugmeyer
Vol 10 (5) p 287-291	Validation des procédés de désinfection Validation of disinfection procedures English abstract	F. Durand , S. Pittard
Vol 10 (5) p 287-295	L'approche FDA : constat et prospective Résumé en Français FDA compliance issues for cleaning validation	J.Y. Lee
Vol 10 (5) p 296-301	Impact de l'industrie pharmaceutique sur l'environnement : Présentation de l'enquête environnement du SNIP Environmental impact of the pharmaceutical industry: Result of a SNIP environmental assessment	J. Aumonier , P.Y. Arnoux , C. Sibenthaler
Vol 10 (5) p 302-305	Le management environnemental : BPF, ISO 9000, ISO 14001, même démarche Environmental management: GMP, ISO 9000, ISO 14001, same approach? English abstract	J. Aumonier
Vol 10 (5) p 306-307	Cas pratique : certification ISO 14001 d'un système de management environnemental Practical case study on the implementation of ISO 14001 standard English abstract	C. Métivier

			Vol 10 (5) p 308-312	Maîtrise des rejets dans l'atmosphère : comment mettre en œuvre la directive européenne ? Control of the atmospheric discharge: how to implement the European directive? English abstract	M. Héduit
			Vol 10 (5) p 313-316	La maîtrise des aqueux et des effluents : exemple d'un site de production Control of liquid discharges and waste disposal English abstract	A. Ragot
			Vol 10 (5) p 317-320	Qualité, environnement, et efficacité économique, est-ce compatible ? Environmental concern, quality assurance and economic efficiency: how far are they compatible? English abstract	P. Chocat
2000	Vol 10 (4)	électronique - envoi par mail	Vol 10 (4) p 171-180	Guide de pratique pour la mise en place des bonnes pratiques analytiques de laboratoire IV. Traitement des résultats V. Les documents English abstract	J.C Gallié , T. Artuso , P.A. Compagnon , M. Delaire , J.E. Drouin , D. Faguet , G.P. Guillem , F. Iselin , J. Julien , F. Laurençon-Courteille , M. Pasco
			Vol 10 (4) p 181-212	Procédure pour l'étalonnage des thermomètres Procedure for thermometers calibration	D. Louvel , C. Besnier , M.D. Blanchin , J.C. Bonenfant , R. Buot , C. Chevalerey , D. Delorme , C. Imbernon , C. Lebranchu M. Mégharfi , L. Mimouni , M. Sader , D. Thibault
			Vol 10 (4) p 213-226	La démarche de validation d'un logiciel Réflexions méthodologiques et aspects d'un cas pratique English abstract	F. Soubrier , G. Machet
2000	Vol 10 (3)	électronique - envoi par mail	Vol 10 (3) p 127-136	Détermination des doses de radiostérilisation : concepts de base et étude expérimentale English abstract	P. Sébert , P. Arnaud , J.C. Darbord , J.C. Gallié , M. Gominet , A. Guichon , Y. Hénou , E. Le Huédé , N. Mondoly , E. Zerbib
			Vol 10 (3) p 137-143	Critères de choix des solvants injectables non aqueux miscibles à l'eau English abstract	C. Bertholom , A.M. Le Ray , E. Olivier , C. Merle
			Vol 10 (3) p 145-148	Mise au point d'une méthode de dosage de la vitamine B12 à l'aide des éthers couronne English abstract	M.N. Nabiev , K. Hammoudi
			Vol 10 (3) p 149-162	Plan d'assurance qualité produit a l'usage des fournisseurs de matières premières et article de conditionnement Résumé en Français Guidelines for the elaboration of a product quality assurance plan for suppliers of raw materials and/or packaging articles for the pharmaceutical industry Les transferts de production	A. Billet , N. Aubry , J. Carme , A. Duault , B. Duquesne , D. Fourmont , V. Gajan , E. Giraud , V. Letondal , D. Marquis , M. Nicolas , C. Nivet , A. Pautet , L. Penchinat , D. remy , H. Sattonay , P. Sempe , J. Souchard
2000	Vol 10 (2)	électronique - envoi par mail	Vol 10 (2) p 61-74	English abstract	L. Pisarik , P.Y. Blais , P. Carraud , F. Douere , A. Froissant , S. Koeberle-Ramon , V. Laugel , F. Muffat , V. Protheau-Chabrat
			Vol 10 (2) p 75-78	Validation du procédé de fabrication : Exigences réglementaires English abstract	P. Piccerelle , V. Andrieu , A. Gayot , J.P. Reynier
			Vol 10 (2) p 79-101	Méthodes chromatographiques de dosage dans les milieux biologiques Exemple d'application Résumé en Français Example of the application of the new strategy proposed for the validation of chromatographic bioanalytical methods	E. Chapuzet , N. Mercier , S. Bervoas-Martin , B. Boulanger , P. Chevallier , P. Chiap , D. Grandjean , P. Hubert , P. Lagorce , M. Lallier , M.C. Laparra , M. Laurentie , J.C. Nivet
			Vol 10 (2) p 102-117	Besoin métrologique : exemples d'analyse technique English abstract	P. Pellerin , A. Naccache
2000	Vol 10 (1)	électronique - envoi par mail	Vol 10 (1) p 3-12	Auto-inspection, audit qualité interne, autoévaluation Similitude et différences English abstract	A. Naccache , S. Detoc , F. Hermitte , J. Lanet , C. Mobisson , L. Penchinat , A.M. Thélou , M. Vidal
			Vol 10 (1) p 13-16	Vers la procédure d'accréditation : une expérience locale English abstract	J.B. Rey , F. Brion
			Vol 10 (1) p 17-20	Produits semi-solides ou pâteux Paramètres de fabrication et de contrôle English abstract	P. Piccerelle
			Vol 10 (1) p 21-38	Méthodes chromatographiques de dosage dans les milieux biologiques Résumé en Français New strategy for the validation of chromatographic bioanalytical methods	E. Chapuzet , N. Mercier , S. Bervoas-Martin , B. Boulanger , P. Chevallier , P. Chiap , D. Grandjean , P. Hubert , P. Lagorce , M. Lallier , M.C. Laparra , M. Laurentie , J.C. Nivet

Vol 10 (1) p 39-50	Conception d'un système de management de l'environnement basé sur les normes ISO 14000 Application dans l'industrie pharmaceutique English abstract	O. Grout
--------------------	---	----------