



PROGRAMME

JEUDI, 11 SEPTEMBRE 2025

- 08:30 - 09:00** **Accueil des participants**
- 09:00 - 09:30** **Mot d'ouverture**
- 09:30 - 10:00** **Intelligence Artificielle et applications dans l'industrie pharmaceutique**
Jean-Louis JOUVE
THERAXEL
- 10:00 - 10:30** **IA et Intelligence humaine : des solutions pour mieux gérer sa production**
Bilel LABIDI
INDUSTRY X.0
- 10:30 - 10:45** **Discussion**
- 10:45 - 11:45** **Pause café et visite de l'exposition** 
- 11:45 - 12:15** **Revised "Annex 1", 3 years later specially focused on Clean Utilities (Pharma Water, Pharma Steam and Process Gases) with International News in the last year**
Paolo CURTO
D.O.C. SRL (MASCO GROUP)
- 12:15 - 12:45** **Comment réussir un transfert industriel en lyophilisation**
Camille TORDJMAN
- 12:45 - 13:00** **Discussion**
- 13:00 - 14:30** **Déjeuner** 
- 14:30 - 15:00** **Développement galénique des formes sèches guidé par la modélisation pharmacocinétique et biopharmaceutique: un puissant outil de "Quality by Design"**
Ibtihel HAMMAMI
CERTARA
- 15:00 - 15:30** **Le transfert de technologie pharmaceutique**
Vincent Grifoul
Expert en Biotechnologie pharmaceutique
- 15:30 - 16:00** **Développement durable, les initiatives RSE en industrie pharmaceutique / Retour d'expérience**
Dr Asma SELLAMI, Laboratoires ADWYA
- 16:00 - 16:15** **Discussion**
- 16:15 - 18:00** **Pause Café et visite de l'exposition** 



PROGRAMME

VENDREDI, 12 SEPTEMBRE 2025

- 08:30 - 09:00 **Accueil des participants**
- 09:00 - 10:30 **Début des ateliers / Session 1**
- 10:30 - 11:30 **Pause café et visites de l'exposition**
- 11:30 - 13:00 **Reprise des ateliers / Session 2**
- 13:00 - 14:30 **Déjeuner**
- 14:30 - 16:30 **Reprise des ateliers / Session 3**
- 16:30 - 17:30 **visite de l'exposition**
- 17:30 **Cocktail de clôture du congrès**



ATELIERS :

- Atelier N°1** Validation of sterile filtration as per latest "Annex 1" & USP
Manfredi CURTO, D.O.C
- Atelier N°2** Trouble shooting during Lyophilisation
Camile TORDJMANE, Consultant
- Atelier N°3** Démarche de mise à niveau d'une ligne de remplissage conventionnelle (rajout d'un Open RABS)
Guillaume GENTY, STERIGENE
- Atelier N°4** Mise en place d'un e-CTD: utilisation de la nouvelle plateforme de l'ANMPS
ANMPS
- Atelier N°5** Se préparer à un audit GMP des systèmes informatisés: démarche à suivre et pièges à éviter
Jean-Louis JOUVE, COETIC
- Atelier N°6** Commissioning & Qualification Strategy of GMP Direct Impact Systems with special focused to Clean Utilities , also in light of EU GMP Annex 15 (Qualification & Validation)
PAOLO CURTO, DOC