

Fiche Technique: Validation HACCP en Côte d'Ivoire

Contexte / Problématique

Mission de conseil dédiée aux sites d'Abidjan, San Pedro, Bouaké, Korhogo et zones intérieures, pour transformer un plan HACCP en système validé, mesuré et pérenne.

- Sécuriser les procédés, protéger la marque et ouvrir les marchés nationaux/export.
- Spécificités locales: zones industrielles variées (Yopougon, Vridi, Treichville, PK24) et contraintes d'infrastructures à l'intérieur du pays.
- Exigences accrues à l'export (San Pedro) et maîtrise des interfaces logistiques (ports d'Abidjan/San Pedro, reefers, chaîne du froid).
- Alignement sur ISO 22000, FSSC 22000, CODINORM, attentes des autorités et laboratoires partenaires (ex. LANADA).
- Réduction des non-conformités majeures et amélioration de la performance en audit seconde/tiers partie.

Notre approche / Méthodologie

Méthodologie en phases, pilotée avec la direction et les équipes opérationnelles, intégrant diagnostic terrain, protocoles, essais, analyse et revue, avec capitalisation documentaire résistante aux audits.

Phase 1 — Diagnostic initial et priorisation

- Évaluation des flux, hygiène, CIP/NEP, métrologie (thermique, froid, détecteurs de métaux).
- Observation des pratiques réelles et robustesse documentaire.
- Priorisation des validations CCP/PRPo et prise en compte des zones logistiques (Abidjan, San Pedro).

Phase 2 — Protocoles de validation

- Définition des essais, critères et plans d'échantillonnage adaptés (avec laboratoires ivoiriens, ex. LANADA).
- Qualification des équipements critiques, calibrations/étalonnages, RACI.
- Alignement sur ISO 22000/FSSC 22000 et exigences clients/distributeurs.

Phase 3 — Essais et preuves expérimentales

- Instrumentation des équipements (points chauds/froids), couples temps/température, valeurs F/Z si nécessaire.
- Tests scellés/MAP (intégrité, tenue des gaz, fuites), challenge tests.
- Logistique d'échantillons optimisée pour sites éloignés; constitution des données brutes et résultats labo.

Phase 4 — Analyse et consolidation

- Analyses statistiques, définition des limites critiques et des réactions en cas de déviation.

- Rapport de validation, traçabilité des signatures, versioning et intégration au PMS/ISO 22000/FSSC 22000.

Phase 5 — Revue, décision et déploiement

- Comité de pilotage, décisions de mise en œuvre et plan de revalidation.
- Tests de retrait/rappel simulés multi-maillons et harmonisation multi-sites.

Trajectoire type sur un site industriel à Abidjan: 6 à 12 semaines (diagnostic → protocoles → essais → analyse → revue), selon complexité et disponibilités labo/instrumentation.

Phase	Objectif	Délai indicatif
Diagnostic	Évaluer risques et priorités	2 à 4 semaines
Protocoles	Définir essais et critères	1 à 2 semaines
Essais	Obtenir preuves	2 à 6 semaines
Analyse	Consolider, statuer	1 à 2 semaines
Revue	Décider, déployer	1 semaine

Livrables

Livrable	Description
Rapport d’audit initial et plan d’actions	Diagnostic des risques/priorités et plan de mise en conformité.
Protocoles de validation approuvés + RACI	Essais, critères, responsabilités, métrologie/étalonnages.
Données brutes et résultats laboratoire	Enregistrements instrumentés, analyses microbiologiques (ex. LANADA).
Rapport de validation	Analyses statistiques, limites critiques, gestion des déviations.
Plan de revalidation	Déclencheurs (équipement, recette, fournisseur), périodicité, procédures.
Tableaux de bord KPI	Conformité CCP/PRPo, délais rappel simulé, coût de non-qualité, conformité documentaire.
Référentiel documentaire structuré	Versions, traçabilité des mises à jour, liens preuves/enregistrements.
Calendrier annuel validation/revalidation	Planification, jalons et revues de direction multi-sites.

Pourquoi nous choisir / Bénéfices

Traçabilité éprouvée: retrait/rappel simulé en moins de 4 heures avec un taux d’exactitude > 98 %.

- Baisse des non-conformités majeures et des coûts de non-qualité en 3 à 6 mois.
- Conformité renforcée aux audits clients et certifications (ISO 22000/FSSC 22000).
- Fluidité export: documentation cohérente, validations robustes, réduction des risques de blocage portuaire.
- Gouvernance PMS multi-sites: comités, standards partagés, revalidations planifiées.
- Approche terrain adaptée aux réalités ivoiriennes (chaîne du froid, logistique, variations climatiques).

