

CLINICIEN CHERCHEUR

Objectif :

Former des cliniciens chercheurs

Contenu :

Évaluation des médicaments, réglementation de la recherche clinique et l'aspect éthique, évaluation des indications pour la mise sur le marché du médicament, déroulement d'un projet de recherche clinique, sécurité des patients, lecture critique d'articles médicaux, rédaction de protocoles.

Pour qui ?

Titulaires d'un diplôme, de docteur en médecine, ou en pharmacie
Étudiants en médecine ou en pharmacie ayant validé leur 2ème cycle d'étude
Candidats ayant un niveau équivalent de formation, comme les titulaires d'un diplôme scientifique en lien avec la santé.



3, Rue Hamnadi Ejjeziri - 1002 Tunis TUNISIE Tél. : +216 71 79 66 79
Fax : +216 71 79 35 58 / e-mail : ucginfo@universitecentrale.tn
www.universitecentrale.net



**PROGRAMME
DE FORMATION**

aux Métiers de la Recherche en Santé



QUI SOMMES NOUS ?

L'Université Centrale est la plus grande université privée de Tunisie. Pionnière et résolument orientée vers l'international, l'Université Centrale a rejoint Honoris United Universities, le 1er réseau pan-africain d'enseignement supérieur privé aux standards internationaux.

LE GROUPE UNIVERSITÉ CENTRALE EN CHIFFRES



QUI SOMMES NOUS ?

Eshmoun forte de la notoriété de ses fondateurs, de sa mission, de ses valeurs et de sa position d'entreprise académique portant son projet dans le renforcement du Partenariat Public Privé : Collabore avec d'éminents experts reconnus sur le plan national et international dans les domaines médicaux, para médicaux, Pharmaceutiques et de la Recherche. Engagée pour assurer une disponibilité pour les étudiants, au delà des heures de cours Engagée pour assurer des encadrements de PFE ou Stages dans leur départements, au besoin.

Durée :
3 semaines : 5 jours / v semaine _ 6h / jour
2-3 mois de stage
1 mois stage d'immersion
2 mois stage Professionnel Pratique

TECHNICIEN DE RECHERCHE EN SANTÉ

Objectif :

Organiser et réaliser le recueil et la saisie des données cliniques auprès du clinicien chercheur et de l'équipe médicale pour la réalisation de la recherche clinique sur les lieux de soins.

Contenu :

Case Report Form: eCRF, cas « pratique » d'utilisation du CRF électronique, recrutement des patients, organisation du suivi, rôle du Technicien de recherche dans le circuit des prélèvements biologiques.

Pour qui ?

- Licence en sciences de la vie ou biologie
- Technicien de laboratoire
- Autres paramédicaux

ARC : ATTACHÉ DE RECHERCHE CLINIQUE

Objectif :

Mettre en place sur site des essais cliniques, réaliser le suivi et le contrôle de la qualité scientifique, technique et réglementaire des projets de recherche dont l'établissement est promoteur.

Contenu :

Documents sources, rapports de visites, utilisation de l'eCRF, les visites sur site, la gestion des déclarations des événements Indésirables dans une recherche clinique, cas « pratique » de monitoring, la gestion des déviations, la communication de l'ARC.

Pour qui ?

- Diplômé en sciences de la vie ou biologie
- Docteur en sciences de la vie ou biologie
- Médecin ou pharmacien

DATAMANAGER / MÉTHODOLOGISTE

Objectif :

Traiter les données des recherches cliniques, contrôler la cohérence et la qualité des données clinique

Contenu :

Bases méthodologiques, choix des critères d'évaluation, analyse des données, essais de supériorité / d'équivalence, les biais dans les essais, taille de l'échantillon, conception et validation de la base de données et du masque de saisie, import des données externes, programmation et validation des contrôles de cohérence, événements indésirables graves, get de la base de données, revue des données, export des bases de données validées au biostatisticien

Pour qui ?

Diplômé en Informatique appliquée à la gestion de données de santé.

CHEF DE PROJET CLINIQUE

Objectif :

Gérer un portefeuille de projets de recherche dont l'établissement est promoteur, sur les aspects réglementaires, financiers, logistiques, administratifs, organisationnels et humains

Contenu :

Les essais cliniques, choix des prestataires et des investigateurs, les enjeux de la recherche clinique pour l'industrie pharmaceutique, bonnes pratiques pharmaceutiques Stabilité des médicaments et péremption, rôle de l'autorité compétente, la gestion des déclarations des événements Indésirables, la gestion des déviations, le suivi d'une étude.

Pour qui ?

- Bac (+5) sciences de la vie, biologie
- Doctorat en : biologie, pharmaceutique ou médical
- Médecin ou pharmacien