

Cocher l'institution concernée :

- AP-HP : DRCD/URC
- CH de Versailles
- CH Sainte-Anne
- Institut Gustave Roussy
- Institut Curie
- Hôpital Foch
- DIU Formation des Investigateurs aux Essais Cliniques des médicaments



FORMATION

TITRE * : Formation à la conformité réglementaire de l'investigation¹ en recherche clinique

¹ « Bonnes Pratiques Cliniques BPC »

RESPONSABLES DE LA FORMATION :

Dr Périn-Dureau & Dr Dreyfus, DRCI

Coordonnateur : Dr Bertoye, Formateur F-CRIN

LIEU DE LA FORMATION : Hôpital Foch

OUVERTURE DE LA FORMATION A L'ENSEMBLE DE L'ILE-DE-FRANCE

- Oui Non

Ouverture aux établissements ESPIC d'Ile-de-France partenaires de Foch en recherche clinique

ACCESSIBILITE

- Formation initiale
- Formation continue
- DIU - DU

CONDISSIONS D'ADMISSION

- Médecin
- A.R.C.
- T.E.C.
- Chef de projet
- Autres** : tout personnel soignant (Sage-Femme, IDE, Kinésithérapeute, Psychologue, etc..) et support clinique (PUI, Biomédical) impliqué dans une activité de recherche clinique

PROGRAMME - AGENDA

Décision du 24 novembre 2006 (Ministère de la Santé et des Solidarités) fixant les règles de bonnes pratiques cliniques pour les recherches biomédicales portant sur des médicaments à usage humain
<http://www.recherche-biomedicale.sante.gouv.fr/files/decisions/decision365.pdf>

Référentiel général de contenu d'une formation à la recherche clinique sur le médicament pour les investigateurs 2009 Afssaps/LEEM/AFCRO
[http://ansm.sante.fr/Activites/Essais-cliniques/Formation-des-investigateurs/\(offset\)/2](http://ansm.sante.fr/Activites/Essais-cliniques/Formation-des-investigateurs/(offset)/2)

INSCRIPTION

Mme Bouchra Derqaoui, Assistante de la DRCI

Email : b.derqaoui@hopital-foch.org

Tel : +33 1 46 25 73 88

*** Merci de remplir une page par formation**