

DIPLÔME INTER UNIVERSITAIRE

FORMATION DES ASSISTANTS DE RECHERCHE CLINIQUE ET DES TECHNICIENS D'ÉTUDES CLINIQUES (FARC)

FORMATION CONTINUE - PÔLE SANTÉ

DURÉE

118.5 h

- > 114 h théoriques
- > 210 h de stage optionnel
- > 4.5 h de validation

RYTHME

> 5 sessions de 3 à 5 jours

DATES

- > Sessions de formation d'octobre à mai
- > Validation en mai

LIEU

Hôpital Saint-Antoine à Paris

CAPACITÉ

35 places

RENSEIGNEMENTS



Claudette FÈVRE

Tél. : 02 72 64 11 33

claudette.fevre@univ-nantes.fr UFR de Médecine et des techniques médicales 1 rue Gaston Veil - BP 53508 44035 Nantes CEDEX 1

www.univ-nantes.fr/fc-sante

Cette formation vise à former les Assistants de Recherche Clinique (ARC) et les Techniciens d'Études Cliniques (TEC). Ces professionnels sont chargés de la mise en place et du suivi des essais thérapeutiques et des études cliniques chez l'homme, tant du côté du promoteur industriel ou institutionnel que du côté de l'investigateur clinicien, libéral ou hospitalier.

PUBLIC

- > Médecins
- > Pharmaciens
- > Infirmiers
- > Biologistes

PRÉ-REQUIS

- > Être titulaire ou en cours d'obtention d'un Diplôme d'État de docteur en médecine ou en pharmacie
- > Être titulaire d'un Diplôme d'État d'infirmier
- > Être en cours d'obtention d'une Licence en biologie

Une validation des acquis personnels, pédagogiques et professionnels pourra être étudiée pour les candidats n'ayant pas le titre d'accès (Décret du 23 août 1985).

OBJECTIFS DE LA FORMATION

- > Identifier les bases méthodologiques des essais cliniques et la législation associée
- > Définir l'organisation de la Recherche biomédicale publique et privée en France
- > Évaluer et suivre la gestion des risques dans le cadre de la pharmacovigilance
- > Assurer la logistique et le suivi des essais cliniques

MOYENS PÉDAGOGIQUES

- > Alternance d'apports théoriques et de mises en pratique
- Mise à disposition de ressources pédagogiques sur la plateforme numérique de l'Université



CONTENU DE LA FORMATION

Thématiques

- > Bases méthodologiques des essais cliniques et législation (35 h)
- > Structure et organisation de la Recherche Biomédicale publique et privée (32 h)
- > Pharmacovigilance, addictovigilance, vigilances et gestion du risque dans les essais (31 h)
- > Logistique et suivi des essais cliniques (19 h 45)
- > Gestion des échantillons biologiques en recherche clinique (17 h 15)

Stage optionnel

VALIDATION

Un diplôme universitaire sera délivré après validation de les épreuves suivantes :

- > Épreuve écrite
- Épreuve orale

ÉQUIPE PÉDAGOGIQUE

Responsable pédagogique

Pr Pascale JOLLIET

Doyen de l'UFR de Médecine et des Techniques Médicales, Université de Nantes Professeur des Universités, Université de Nantes Praticien Hospitalier, CHU de Nantes Responsable du service de pharmacologie de l'UFR de Médecine de l'Université de Nantes et du CHU de Nantes

TARIF DE LA FORMATION

- > 1 600 €* (Droits annexes inclus)
- > 1 150 € Tarif non financé (Droits annexes inclus)
- *Tarif soumis à un abattement pour les internes > nous consulter

MODALITÉS D'INSCRIPTION

- > Sur dossier de candidature accompagné d'une lettre de motivation, d'un CV et de la copie des diplômes
- > Sur entretien si la commission de recrutement l'estime nécessaire
- > Modalités de candidature sur notre site www.univ-nantes.fr/fc-sante Rubrique > Formations diplômantes

RENSEIGNEMENTS

Claudette FÈVRE

Tél.: 02 72 64 11 33

claudette.fevre@univ-nantes.fr

www.univ-nantes.fr/fc-sante

