

DIPLÔME INTER-UNIVERSITAIRE

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



Responsable pédagogique

Pr Pascale JOLLIET

Doyen de l'UFR de Médecine et des
Techniques Médicales,
Université de Nantes

Professeur des Universités,
Université de Nantes

Responsable du service de
pharmacologie de l'UFR de Médecine
de l' Université de Nantes

Praticien Hospitalier, CHU de Nantes

Intervenants-experts

Onco-radiothérapeute,
directrice qualité de gestion
et des risques, médecin
généraliste, pharmacien,
responsable coordination des
vigilances, responsable de
service de pharmacologie,
directeur de recherche
clinique et médecin de santé
publique

Ce diplôme a été mis en place
en collaboration avec les
universités d'Aix-Marseille 2, de
Bordeaux 2, de Denis Diderot
Paris, de Lyon I, de Nantes, de
Saint Etienne I, de Sorbonne
Université, de Strasbourg.



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 d'un BAC + 2 à BAC + 5 des filières médicales et scientifiques
- > Être titulaire d'un Diplôme paramédical (DE infirmier, DE masseur-kinésithérapeute...)
- > Être en cours d'obtention (avoir validé le premier cycle soit 2 ans) d'un Diplôme d'État de docteur en médecine ou en pharmacie
- > Être déjà engagé dans une activité professionnelle d'assistant de recherche clinique ou de technicien d'études cliniques, sous réserve de l'accord du responsable pédagogique de l'université concernée

■ 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



■ CONTENU DE LA FORMATION

Thématiques abordées (114 h)

- > 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)

■ MOYENS PÉDAGOGIQUES

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

■ VALIDATION

Un diplôme inter-universitaire sera délivré après validation des épreuves suivantes :

- > Épreuve écrite
- > Épreuve orale

RYTHME

118,5 h

- > 114 h théoriques - d'octobre à mai
5 sessions de 3 à 5 jours
- > 210 h de stage optionnel
- > 4,5 h de validation - en mai

LIEU

Hôpital Saint-Antoine à Paris

CAPACITÉ

20 places

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
- > Candidature en ligne sur notre site
<https://candidature.sante.univ-nantes.fr/fc/>

RENSEIGNEMENTS

Claudette FÈVRE

Tél. : 02 72 64 11 33

diu.farc@univ-nantes.fr