

# L'ESSENTIEL DES BONNES PRATIQUES CLINIQUES

Formation  
e-learning

2 h

Code : 2IEBPC

## PUBLIC CONCERNÉ

Futur collaborateur ou déjà en poste, qui souhaite avoir une vision globale du référentiel BPC et en comprendre les implications.

## CONFIGURATION

Systèmes d'exploitation (a minima) : Windows 10  
Processeur (a minima) : Pentium Core i5  
Mémoire (a minima) : 4 à 8 Go en fonction du système  
Navigateurs : Edge, FireFlox, Chrome (v88 et suivant), Safari (v9 et suivant)  
Activer les cookies de session sur les postes utilisateurs  
Formation adaptée aux formats mobile et tablette

## CONDITIONS TARIFAIRES

Coût forfaitaire de 499 € HT ouvrant les droits d'accès à notre plateforme de formation pour 5 ans  
+ coût annuel de connexion nominative à la formation : 85 € HT par salarié apprenant

## INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES

Prérequis : AUCUN.  
Évaluation par QCM effectuée post-formation sur plateforme informatique ou sur papier. Remise d'une attestation de formation et communication des résultats.  
Formation personnalisable au vu des attentes et/ou des spécificités de votre entreprise.  
Formation accessible aux personnes en situation de handicap. Nous contacter pour étudier ensemble les modalités requises.



- Vous bénéficierez d'une approche globale des directives en vue d'assurer la qualité de vos essais cliniques
- Vous vous approprierez les bonnes pratiques et pourrez les appliquer dans votre environnement de travail
- Vous disposerez des connaissances nécessaires pour dialoguer et argumenter avec vos interlocuteurs (promoteur, investigateur, moniteur)
- Vous validerez vos acquis avec un test d'évaluation.

## PROGRAMME

Découvrez l'essentiel du référentiel des Bonnes Pratiques Cliniques en quatre thèmes majeurs :

- Les rôles et responsabilités des acteurs (promoteur, investigateur et moniteur)
- La gestion du médicament expérimental
- La sécurité des patients
- Les données de la recherche

## Une vision d'ensemble des BPC en 2 heures :

**Pour prendre conscience** des enjeux autour des bonnes pratiques cliniques.

**Pour mieux connaître** les missions de chaque intervenant.

**Pour mettre en place** les process requis afin d'assurer la meilleure sécurité pour vos patients

**Mettez toutes les chances de votre côté. Garantissez la meilleure qualité pour vos essais cliniques.**

ifis Interactive

### VOS CONTACTS



**François Mège**  
Tél : 01.85.76.18.77  
f.mege@ifis.fr



**Christel Baty**  
Tél : 01.84.76.14.84  
c.baty@ifis.fr

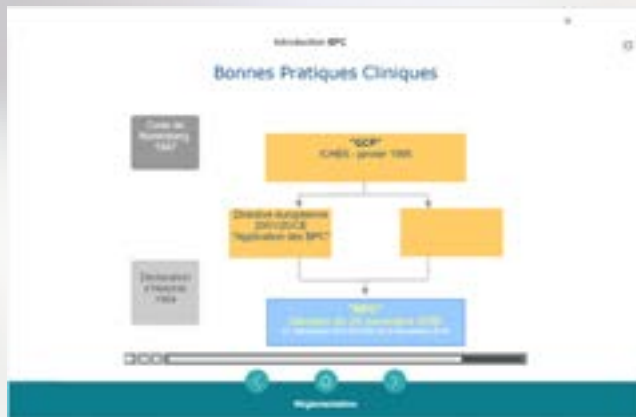
La recherche clinique est encadrée par un ensemble d'exigences éthiques et scientifiques de qualité que les acteurs concernés (promoteur, investigateur...) doivent appliquer.

Ces guidelines sont regroupées dans un texte appelé « **Bonnes pratiques cliniques** » (BPC), publié en 2006. Elles doivent être appliquées à toutes les étapes de la recherche biomédicale, de leur planification jusqu'à l'expression des résultats.

L'Essentiel des Bonnes Pratiques Cliniques vous apporte les éclairages nécessaires pour appréhender les BPC et les appliquer dans vos process :

- **Quels personnels sont concernés par les BPC ?**
- **Quelles modalités sont liées à la gestion du médicament expérimental ?**
- **Comment assurer la sécurité des patients ?**
- **Comment gérer les données de la recherche ?**

## Introduction aux BPC



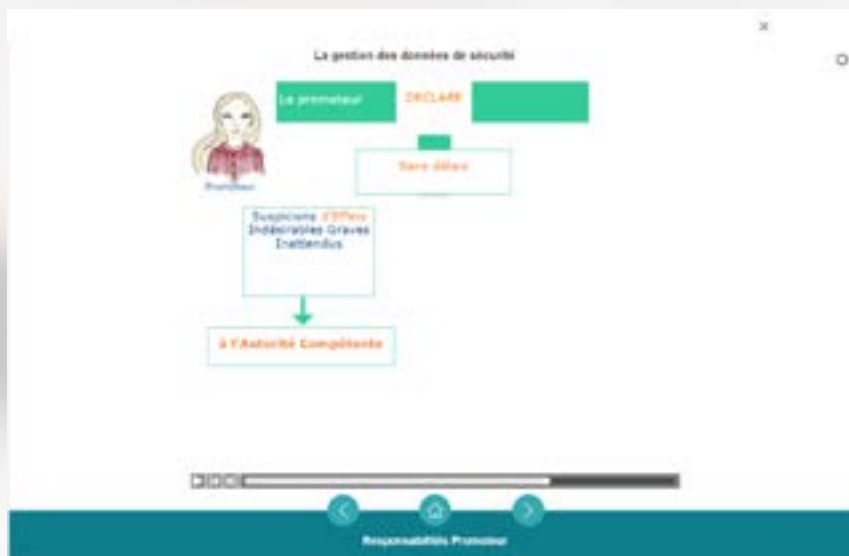
## Rôles et responsabilités des acteurs



## La gestion du médicament expérimental



## La sécurité des patients



## Les données de la recherche

