

DIU Investigateur en Recherche Clinique



Composante
UFR Santé

Présentation



Objectifs

- * Former à l'investigation dans le cadre des recherches cliniques
- * Acquérir des connaissances méthodologiques et réglementaires sur la planification et la conduite d'études cliniques, et plus particulièrement des essais randomisés
- * Voir les aspects pratiques de la réalisation d'une étude clinique

Organisation

Contrôle des connaissances

- * Évaluation finale écrite à l'issue de la formation
- * Questions rédactionnelles à partir d'un protocole de recherche clinique
- * Rattrapage (écrit ou oral)

Admission

Public cible

- * Docteurs en médecine, pharmacie ou odontologie
- * Internes (Bac +6 et +)
- * Sage femmes (Bac +5)
- * Autres professionnels de santé susceptibles d'inclure des sujets dans une étude clinique
- * Niveau minimum exigé : Internes (Bac +6), Sage-femmes (Bac +5)

Programme

Organisation de la formation

Moyens pédagogiques :

Formation, d'une part aux aspects théoriques, et d'autre part aux aspects pratiques de la conduite d'une étude clinique.

A cette fin sont prévues des interventions :

- * De professionnels de la recherche clinique institutionnelle (méthodologistes, médecins de CIC, IDE, ARC, pharmacovigilants, représentant des promoteurs institutionnels,...)
- * De professionnels de la recherche clinique industrielle
- * Des ateliers interactifs avec mise en situation