

CYCLE INTENSIF DE FORMATION

- 6 semaines de formation théorique dispensée en continu du lundi au vendredi
- Stage pratique obligatoire d'une durée de 4 mois (sauf si prise de poste)
- Validation par un contrôle continu, stage validé en CRO, laboratoire, Hôpitaux, Centre d'Investigation Clinique
- Examen en ligne des Bonnes Pratiques Cliniques à valider (GCP online)

INTERVENANTS

Dr Karim Khallout (ACTG-CRO)

Pr Riadh Daghfous (Directeur du Centre National de Pharmacovigilance)

Dr Rabie Razgallah (Dacima Consulting)

Dr Hella Khemiri Ghorbel (Advincia Research Center)

Dr Soumay Labidi (Hôpital Abderrahmane Mami)

Dr Hatem Lahdhili (Hôpital Militaire de Tunis)

Dr Amin Kadi (Monitoring Force Group)

Pr Nissaf Bouafif Ben Alaya (Observatoire National des Maladies Nouvelles et Emergentes)

Dr Roberto Molettieri (Q-Vector)

Dr Aymen Garali (MCT-CRO)

Dr Aicha Sayeh (Poseidon CRO)

Dr Nejla Stambouli (Hôpital Militaire de Tunis)

Dr Naoufel Masri (Pharma Consult)



Formation ARC-CRO



en partenariat avec



ATTACHÉ(E) DE RECHERCHE CLINIQUE

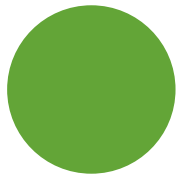
Les Essais Cliniques permettent le développement de médicament et de produits pharmaceutiques et sont une activité stratégique pour les laboratoires pharmaceutiques. L'Attaché(e) de Recherche Clinique (ARC) joue un rôle essentiel au sein de ces essais qui précèdent la mise sur le marché du médicament :

IL EST LE GARANT DE LA FIABILITE DES DONNEES RECUEILLIES EN SUPERVISANT LA REALISATION ET LE SUIVI DES ETUDES CLINIQUES.

L'ARC est le lien entre le laboratoire promoteur et les médecins investigateurs.

Ses missions : mise en place des essais cliniques, sélection des investigateurs, mise en œuvre des procédures, suivi des essais cliniques sur les sites d'investigation, rédaction de comptes-rendus de visites, assistance auprès de l'investigateur, anticipation des problèmes, prises d'action corrective, clôture, liaison avec le data management et la pharmacovigilance.

La rigueur, le sens de l'organisation, la disponibilité et les aptitudes relationnelles sont des qualités requises.



DEVENEZ ARC

La Formation ARC est une formation qualifiante, permettant aux stagiaires certifiés d'exercer immédiatement leurs responsabilités au sein des essais cliniques.

Le métier d'ARC offre des débouchés importants pour les profils scientifiques. L'ARC peut rapidement évoluer vers des postes d'encadrement : Coordinateur, ARC Manager, Chef de Projet, ou vers des métiers transversaux dans le domaine de la Pharmacovigilance, de l'Assurance Qualité, de la Gestion des Données Médicales.



PROGRAMME

Durée : 6 semaines de Formation + 4 mois de Stage conventionné	Horaires : Matin 9h-12H30 & Après-Midi 14h-17h30 du Lundi au Vendredi
Module 1 : Connaissances Scientifiques	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Vocabulaire médical ▪ Pathologies liées à des problématiques de santé publique : Cardiologie, Cancérologie, Neurologie, Immunologie ▪ Pharmacologie ▪ Pharmacovigilance ▪ Epidémiologie ▪ Biostatistiques
Module 2 : Règlementaire	Le médicament : définition, étapes du développement, études cliniques, dossier d'AMM – Coût – Brevet - les pouvoirs publics et les organismes professionnels – l'industrie pharmaceutique, soumissions réglementaires
Module 3 : Professionnel	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Historique et définition de la recherche clinique : typologie des études cliniques, nouvelles voies de la recherche, les typologies des études cliniques. ▪ La pratique du métier : Les Bonnes Pratiques Cliniques – Contribution à l'élaboration du protocole – Etude de faisabilité du projet – Mise en place des essais – Suivi opérationnel – Monitoring – Les nouvelles techniques : eCRF – Aspect réglementaire – Rédaction Médicale, Project Management, Data Management, Gestion électronique des données, GCLP, GDP et Time Management, Recherche Bibliographique, Article et Rapport. ▪ Assurance Qualité : Contrôle de qualité et audit – Suivi documentaire des essais. ▪ Etudes de Bioéquivalence ▪ L'innovation en recherche clinique : Médecine personnalisée. ▪ Travaux Dirigés : Mises en situation – Training – Études de cas.
Module 4 : L'accompagnement du projet professionnel	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Développement Personnel ▪ Techniques de communication ▪ Assistance à la recherche de l'emploi, CV, LM, entraînement aux entretiens
Module 5 : Stage sur le terrain	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Suivi opérationnel de plusieurs études ▪ Rapport de stage ▪ Réduction de durée de stage en cas de contrat

ENTREPRISES PARTENAIRES



DACIMA
CONSULTING



MCT



POSEIDONCRO

MONITORING FORCE
EUROPE - MIDDLE EAST - NORTH AFRICA GROUP

ADVINCIA
RESEARCH CENTER

Q-Vector
Quality in your projects



CANDIDATURE ET INSCRIPTION

Admission sur dossier : Niveau Bac+3 minimum dans le domaine scientifique.

Coût du programme : 3900 TND HT

CONTACTEZ-NOUS

Pharma Consult Tunisie : Cabinet privé de formation et consulting dans l'industrie pharmaceutique

PHARMA FORMATION Centre de Formation Continue Agréé au Ministère de la formation professionnelle et de l'emploi sous le N° d'enregistrement 12-802-19

Directeur Dr Naoufel Al Masri



<https://pharmaconsult-tn.com/>

Lieu de la Formation ARC-CRO :

iTeam University

85-87 rue de la Palestine,
Place Pasteur, Tunis

Directeur Pédagogique : Dr Karim Khallout

Téléphone : +216 29 17 17 22  

E-mail : contact@actg-cro.com

www.actg-cro.com