

# [Formation DPC] Exceller dans les essais cliniques : stratégies pratiques et conformité réglementaires aux BPC

idpci Actualité réglementaire

- Vous serez en mesure d'utiliser, dans votre gestion quotidienne, les acquis de la formation dans les documents utilisés.
- Vous dialoguerez avec aisance avec vos collègues et les investigateurs en sachant expliquer les requis réglementaires.
- Vous mesurerez vos acquis grâce à l'évaluation des connaissances post-formation.

**2 JOURS**

→ 21, 22 mai 2025

**1215€ HT**

Adhérents Ifis / adhérents MEDICALPS

Code produit : **BPC**

## INFORMATION DPC :

Formation CNPP validant l'Axe 1 et l'Axe 2 du Parcours CNP Pharmacie.

Vous pouvez réaliser cette formation pour valider votre Développement Professionnel Continu [DPC des pharmaciens]. Toute formation réalisée dans le cadre du DPC donne lieu à la délivrance d'une attestation DPC.

Vous souhaitez en savoir plus ?

[Cliquez ici](#)

Si vous êtes adhérents MEDICALPS, vous êtes éligibles au tarif adhérent. Pour en bénéficier, merci de l'indiquer dans la zone « observations » lors de votre inscription en ligne et de bien vouloir adresser un justificatif, par mail, à la personne désignée dans l'onglet contact de cette fiche.

## PROGRAMME

### Introduction

- Les différents référentiels réglementaires
- Interactions entre réglementations française et européenne

### Les bonnes pratiques cliniques

- Les grands principes des BPC ICH E6
- Les acteurs de la recherche clinique
- Responsabilités du promoteur
- Responsabilités de l'investigateur
- Addendum à ICH E6 (R2)

### La réglementation des essais cliniques en Europe

- L'application du règlement européen 536/2014

### La réglementation française : la loi Jardé et le décret n°2016-1537 du 16 novembre 2016

- Définitions et spécificités des catégories de recherche
- Le rôle de la Commission nationale des recherches impliquant la personne humaine (CNRIPH), du Comité de protection des personnes (CPP) et de l'ANSM
- Obligations de déclaration en pharmacovigilance et la particularité du fait nouveau
- Spécificités du contrat unique et des recherches à finalité non commerciale
- Atelier pratique : les dossiers de soumission préalable à la réalisation de la recherche

### Les droits des malades et la protection des données personnelles

## PROGRAMMATION

21, 22 mai 2025  
BOULOGNE-BILLANCOURT

## TARIFS

1215 € H.T Adhérents Ifis / adhérents MEDICALPS  
1350 € H.T Industries de santé  
1755.00 € H.T Prix public

## CONTACT

Jennifer EXILIE  
01 41 10 26 27  
j.exilie@ifis.fr

Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.  
Merci de nous contacter.

- Le règlement Européen 2016/679 : cadre unique sur la protection des données
- Modifications de la loi française « informatique & libertés » : la CNIL et les méthodologies de référence

#### Transparence des liens d'intérêts

- La prévention des conflits d'intérêt et de la corruption
- La loi « anti-cadeaux »
- Le rôle du CNOM
- Modalités de publication
- Cas pratiques

#### Le médicament expérimental en recherche clinique

- Définitions et statuts
- La directive bonnes pratiques de fabrication (BPF)
- L'annexe 13
- La décision française du 26 mai 2006

#### Le référentiel BPC dans une perspective d'audit

- Concepts d'assurance qualité en recherche clinique
- Identifier et évaluer les non-conformités
- Conduite à tenir vis-à-vis des fraudes

## OBJECTIFS PÉDAGOGIQUES

**Intégrer** l'ensemble de la réglementation des essais cliniques et les évolutions réglementaires.

**Maîtriser** le référentiel des bonnes pratiques cliniques.

**Comprendre** les aspects pratiques de la législation.

## PUBLIC CONCERNÉ

Collaborateurs de la recherche clinique académique, industrielle ou hospitalière, de l'assurance qualité clinique ou des affaires Réglementaires. Formations ouvertes à tous les pharmaciens industriels et hospitaliers notamment dans le cadre du Parcours DPC du CNP Pharmacie et de leur validation de l'Axe 2.

## INTERVENANTS

### Yvain ROBREAU

Ingénieur diplômé de l'INSA de Lyon, spécialisé en biochimie et biotechnologies, et titulaire du diplôme interuniversitaire du CESAM. Il capitalise quinze ans d'expérience en gestion de projets cliniques dans des aires thérapeutiques variées et sur différentes catégories de produits. Fort d'une bonne connaissance de la recherche académique, il a coordonné le développement d'une plateforme d'essais cliniques de phases précoces et le déploiement d'outils de gestion d'essais cliniques. Il possède également des compétences de management de portefeuilles de projets.

## PÉDAGOGIE

Vidéoprojection du support PowerPoint.

Alternance d'exposés, de discussions avec le formateur et entre participants.

Cas pratiques et travaux en sous-groupe, directement applicables par le participant de retour à son poste de travail.

Remise d'une documentation pédagogique.

### PROGRAMMATION

21, 22 mai 2025  
BOULOGNE-BILLANCOURT

### TARIFS

1215 € H.T Adhérents Ifis / adhérents MEDICALPS  
1350 € H.T Industries de santé  
1755.00 € H.T Prix public

### CONTACT

Jennifer EXILIE  
01 41 10 26 27  
j.exilie@ifis.fr

*Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.*

*Merci de nous contacter.*

## PRÉ-REQUIS

Prérequis : AUCUN.

Chaque formation donne lieu à l'envoi d'une attestation de fin de formation.

## ÉVALUATION DES ACQUIS ET INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES

Évaluation par quiz de type QCM pouvant être effectué post-formation sur plateforme informatique ou sur papier. À l'issue de l'évaluation des acquis, les résultats sont communiqués.

**Cette formation valide le parcours DPC du CNP Pharmacie.**

**Délai d'accès à la formation :** ce délai correspond à la période entre l'inscription de l'apprenant ou de son entreprise et la date effective de la formation.

Pour les formations interentreprises, les inscriptions sont clôturées :

soit 24 heures avant le début de la formation,  
soit dès que le nombre maximum de participants est atteint.

Nos formations sont planifiées et mises à jour régulièrement et notre site internet reflète en temps réel le planning des formations programmées.

Pour les formations intra-entreprises, les délais sont précisés dans nos propositions commerciales. En moyenne, ils sont inférieurs à 2 mois après la signature de la proposition, sous réserve de validation rapide des dates de formation par le client.

**Les locaux de l'IFIS sont accessibles aux personnes en situation de handicap.**

Les personnes en situation de handicap souhaitant suivre cette formation sont invitées à nous contacter directement afin d'étudier ensemble les modalités d'accès requises.

Depuis le 1<sup>er</sup> septembre 2023 et conformément à sa politique RSE, l'IFIS n'imprime plus les supports de formation dans le cadre des formations interentreprises, sauf demande expresse de l'équipe pédagogique. Les apprenants recevront une version numérique du support directement sur leur boîte mail professionnelle, en amont ou en aval de la formation, en fonction des modalités décidées par l'équipe pédagogique. Pour en savoir plus sur la politique RSE de l'IFIS, cliquez ici. Pour toute requête spécifique ou demande d'information en lien avec la reprographie ou la disponibilité des supports de formation, veuillez contacter l'Ifis : [contact@ifis.fr](mailto:contact@ifis.fr).



## EN PARTENARIAT AVEC



### PROGRAMMATION

21, 22 mai 2025  
BOULOGNE-BILLANCOURT

### TARIFS

1215 € H.T Adhérents Ifis / adhérents MEDICALPS  
1350 € H.T Industries de santé  
1755.00 € H.T Prix public

### CONTACT

Jennifer EXILIE  
01 41 10 26 27  
[j.exilie@ifis.fr](mailto:j.exilie@ifis.fr)

*Programme déclinable en intra, pour vos seuls salariés.  
Merci de nous contacter.*