

DIU Formation des Assistants de Recherche Clinique et des Techniciens d'Etudes Cliniques (FARC - TEC)

SCIENCES, TECHNOLOGIES, SANTÉ

Présentation

PARCOURS PROPOSÉS

- DIU Formation des assistants de recherches cliniques et des techniciens d'études cliniques - FARC-TEC

- Responsable : Pr Olivier Chassany.
- Durée totale : 200 h, 1 an.
- Cette formation s'adresse aux : Professionnels de la santé ; Personnes déjà engagées dans l'activité professionnelle d'Assistant de Recherche Clinique ; Titulaires d'un BAC + 2 (BTS - L2).
- Lieu(x) de la formation : Faculté de Médecine UPMC Site St Antoine, 27 rue de Chaligny - 75012 Paris ; Hôpital St Antoine, 184 rue du Faubourg St Antoine 75012 Paris.
- TARIF(S)** : [Consulter cette page](#)
- CANDIDATURE** : <https://www.univ-paris-diderot.fr/dudiu-candidatures>

<ul style="list-style-type: none"> Contacts pédagogique <p>Retour candidatures, question sur le programme ou sur les enseignements.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Secrétariat administratif <p>Dossier administratif, paiement, carte étudiant ou édition du diplôme.</p>
<p>Pr Chassany Olivier olivier.chassany@aphp.fr Cornu Annick 01 49 95 63 37 annick.cornu@aphp.fr</p>	<p>Berrai Rabia rabia.berrai@univ-paris-diderot.fr</p>

OBJECTIFS

Devenir Assistant de Recherche Clinique ou Technicien d'Etudes Cliniques chargé 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.

Programme

ORGANISATION

- Organisation

Début des enseignements : 1er octobre 2018. Cours et travaux pratiques par séminaires de 2 à 5 jours entre octobre et février à Saint-Antoine (faculté et hôpital).

- Dates des examens

Examen écrit et examen oral en mai 2019 (1ère session) et juin 2019 (session de rattrapage).

- Contenu et enseignements

Programme 2018-2019.

- Principes méthodologiques des essais cliniques ;
- Principes de statistiques appliquées aux essais cliniques ;
- Problèmes pratiques de l'essai clinique ;
- Rôle de l'ARC ou du TEC dans le monitoring des essais cliniques ;
- Lois, décrets et commissions ;
- Problèmes éthiques légaux - assurance ;
- Développement d'un médicament ;
- Budget de recherche clinique et logistique de l'essai ;
- Gestion des effets indésirables et imputabilité ;
- Contrôles de qualité - audits - circuits des médicaments ;

Contacts

RESPONSABLE(S)

Infos pratiques

Composante :

UFR DE MÉDECINE

Etablissements co-accrédités

Université Aix-Marseille 2, Université Bordeaux 2, Université
Lyon 1, Université de Nantes, Université de Strasbourg

Formation accessible en :

Formation continue