

CU : Essais cliniques

Champ disciplinaire	Sciences de la vie et de la santé
Responsable	Pr Ali Benomar
Département	Laboratoire de Biostatistique, de Recherche Clinique et d'Épidémiologie (science clinique)
Lieu de Formation	Faculté de médecine et de pharmacie de Rabat
Objectifs	<p>La finalité principale de ce Certificat Universitaire est de permettre une formation à la méthodologie des essais cliniques, notamment :</p> <ul style="list-style-type: none">- Maitriser les bases méthodologiques des essais cliniques-Connaitre les éléments théoriques (méthodologie, Biostatistique...) et pratiques (réalisation des essais, législation...) de la méthodologie de l'évaluation des thérapeutiques.-Approfondir les connaissances théoriques dans le domaine de la logistique d'un essai clinique et acquérir les compétences pratiques pour la mise en place des aspects logistiques de différents types à partir d'un protocole.-Maitriser la conception, la réalisation, le suivi et l'analyse des essais thérapeutiques
Organisation de la formation	<p>L'enseignement se déroule sur une année à raison d'un module par mois.</p> <p>L'enseignement comprendra une partie théorique en plus des ateliers pratique relatifs aux différentes étapes de la réalisation des essais cliniques et de lecture critique d'articles.</p>
Equipe pédagogique	Pr R. ABOUQAL, Pr Y. CHERRAH, Pr A. ZEGGWAGH, Pr F. ALLALI, Pr A. BOUKLOUZE, Pr Z. ALHAMANY, Pr A. BARAKAT, Pr O. EL MALKI, Pr S. AHID, Pr R. RAZINE, Pr E. BOUAITI, Pr S. CHALA, Pr A. BOUZIANE, Dr I. HMAMOUCHE
Durée	Une année universitaire
Volume horaire	88 h
Public cible	Docteurs en médecine, en pharmacie et chirurgie dentaire ou un master en sciences biologiques ou équivalent
Effectifs attendus et nb de promotion	40 participants, nous sommes à la troisième promotion cette année

Frais	6 000 dh
Contenu de la formation	
CU : Essais cliniques	VH
Unité 1 : Introduction aux essais cliniques Le développement d'un médicament	8
Unité 2 : Conception générales d'un essai cliniques	8
Unité 3 : Les aspects réglementaires	8
Unité 4 : La rédaction d'un protocole	8
Unité 5 : Les différentes étapes de la mise en route et du suivi d'un essai clinique	10
Unité 6 : Les études non interventionnelles	10
Unité 7 : Data Management	08
Unité 8 : Analyses statistiques de données issues d'un essai clinique	08
Unité 9 : Rédaction scientifique	10
Unité 10 : Lecture critique d'article	10