

Objectif

- Maîtriser les responsabilités scientifiques et réglementaires du Directeur d'Etude.
- Posséder les éléments indispensables à mettre en place et diriger des études non cliniques.
- Evaluer les phases majeures d'une étude préclinique.

Public concerné

Responsables de R&D, chercheurs, personnels impliqués dans les études précliniques

Prérequis

avoir participé à des études non cliniques serait un plus, sinon, notions d'études non cliniques ou participation à des études de R&D

Programme

- Notion d'études non cliniques (ou précliniques)
- Le rôle du Directeur d'Etude dans une étude non clinique
- Le Directeur d'Etude et ses principales interactions
- Le déroulement d'une étude préclinique
- Responsabilités et Décisions du Directeur d'Etude
- Responsabilités réglementaires du Directeur d'Etude
- Etudes de cas

Effectifs

15 à 20 personnes

Durée et déroulement

7 heures (1 jour)

Dates

- ☞ 29 Janvier
- ☞ 26 Mars
- ☞ 27 Mai
- ☞ 23 Septembre
- ☞ 25 Novembre

Lieu

précisé ultérieurement

Prix

740 €/participant