

### Objectif

- Maîtriser les notions essentielles des BPL.
- Apprendre à impliquer la qualité dans les études non cliniques.
- Connaitre les exigences réglementaires.
- Savoir mettre en place un programme d'assurance qualité.

### 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, personnel rattaché aux démarches qualité des laboratoires ou des centres de recherches

### Programme

- Notion d'études non cliniques (ou précliniques)
- Pourquoi intégrer la qualité dans les études non cliniques
- Les principes des Bonnes Pratiques de Laboratoire
- Les exigences réglementaires des BPL
- Les points fondamentaux des BPL
- Les ressources, les règles, la documentation
- Le programme d'assurance qualité
- Etudes de cas

### Effectifs

15 à 20 personnes

### Durée et déroulement

7 heures (1 jour)

#### Dates

- ☞ 31 Janvier
- ☞ 28 Mars
- ☞ 29 Mai
- ☞ 25 Septembre
- ☞ 27 Novembre

#### Lieu

précisé ultérieurement

#### Prix

740 €/participant