



HRS
SOLUTIONS

A vos côtés depuis 2006

Programme de formation d'attaché de recherche clinique

Ce programme est conçu pour vous donner les connaissances et les compétences nécessaires pour réussir dans un rôle d'attaché de recherche clinique.

Janvier 2022



HRS
SOLUTIONS

A vos côtés depuis 2006

Rôle et responsabilités de l'attaché de recherche recherche clinique

Coordination

L'attaché de recherche clinique coordonne les aspects opérationnels des essais cliniques, en veillant à ce que les études soient menées conformément aux protocoles et aux réglementations.

Gestion des données

Il gère la collecte, la saisie et l'analyse des données des patients, garantissant l'intégrité et la précision des informations.

Communication

L'attaché de recherche clinique communique efficacement avec les équipes de recherche, les professionnels de la santé et les patients, assurant une collaboration fluide.



Méthodologie de la recherche clinique

1 Conception d'essais

Comprendre les différentes phases des essais cliniques, les méthodes de randomisation et les principes d'échantillonnage.

2 Collecte de données

Apprendre les techniques de collecte de données, les outils de mesure et les systèmes d'enregistrement des données.

3 Analyse de données

Acquérir une compréhension des méthodes statistiques utilisées pour analyser les données des essais cliniques.

Réglementation et éthique en recherche clinique

Bonnes pratiques cliniques cliniques

Comprendre les directives et les normes internationales qui régissent la conduite des essais cliniques.

Confidentialité des patients

Apprendre les lois et les politiques relatives à la confidentialité des patients et à la protection des informations médicales.

Éthique de la recherche

Apprendre les principes éthiques de la recherche, y compris le consentement éclairé et le bien-être des patients.



**Ethics in
Ethics in A
Clinical Trial**



Gestion des essais cliniques



A vos côtés depuis 2006



Planification

Planifier et organiser les essais cliniques, y compris le recrutement des patients, la gestion du calendrier et les ressources.



Budget

Gérer le budget et les ressources de l'essai clinique, en veillant à une allocation efficace des fonds.



Collaboration

Collaborer efficacement avec les équipes de recherche, les professionnels de la santé et les sponsors.

Suivi des patients et collecte de données

1

Recrutement

Recruter des patients pour les essais cliniques, en s'assurant qu'ils répondent aux critères d'inclusion et d'exclusion.

2

Suivi

Suivre les patients tout au long de l'essai clinique, en surveillant leur état leur état de santé et en collectant des données.

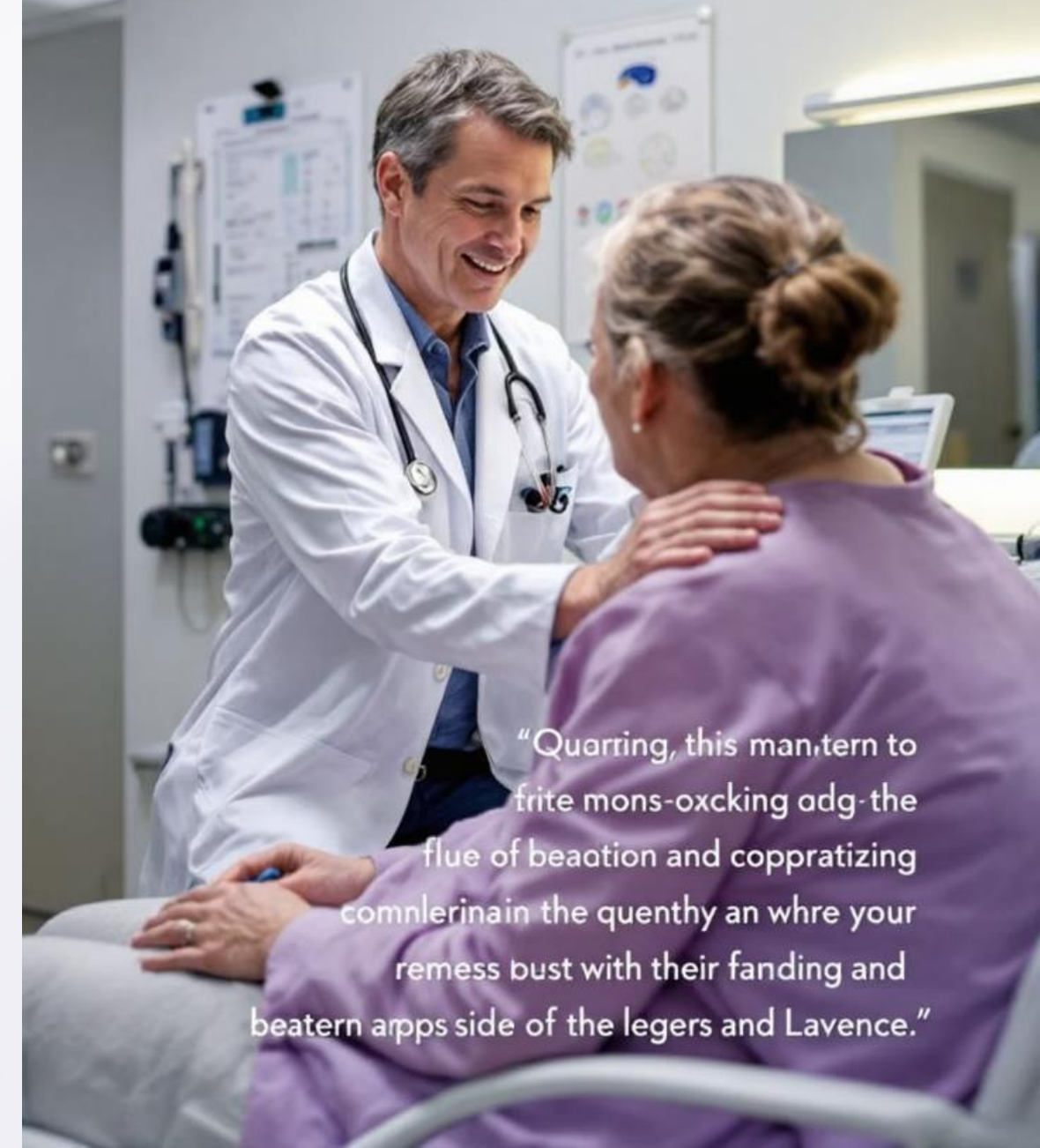
3

Collecte

Collecter les données des patients, y compris les informations démographiques, les données médicales et les réponses aux traitements.

CONFACTED

Thin's about of the reimer. up
for me your pring for hierds.



"Quarring, this man,tern to
frite mons-oxcking adg-the
flue of beaction and copppratizing
comnlerinain the quenthy an whre your
remess bust with their fanding and
beatern apps side of the legers and Lavence."

Rédaction de rapports et de documents

1

Rapports d'essai

Rédiger des rapports d'essai cliniques complets et précis, en utilisant des normes de rédaction scientifiques.

2

Documents de soumission

Préparer des documents de soumission pour les autorités réglementaires, tels que les protocoles d'essai et les rapports de sécurité.

3

Présentation

Présenter les résultats des essais cliniques à des conférences scientifiques et à des publications scientifiques.



Perspectives d'évolution et opportunités de carrière

carrière

1

Spécialisation

Se spécialiser dans un domaine de recherche clinique, tel que la recherche sur le cancer ou la recherche pharmaceutique, audit des essais cliniques, assurance qualité, directeur de recherche

2

Management

Assumer des rôles de , chef de projet dans la gestion des essais cliniques

3

Enseignement

Enseigner la recherche clinique dans des universités ou des institutions de recherche.