

# Programme de formation de chef de projet en recherche clinique

Ce programme de formation de deux jours vise à doter les participants des connaissances et des compétences nécessaires pour diriger efficacement des projets de recherche clinique.

*Programme sur 2 jours*

# Objectifs de la formation

## **Comprendre les bases de la recherche clinique**

Acquérir une compréhension approfondie des principes, des méthodes et des réglementations de la recherche clinique.

## **Développer des compétences de gestion de projet**

Maîtriser les outils et les techniques de gestion de projet pour mener à bien des projets de recherche clinique.

## **Améliorer la communication et la collaboration**

Renforcer les compétences en communication et en collaboration pour travailler efficacement avec les équipes de recherche, les sponsors et les participants.

# Modules de la formation

## Introduction à la recherche clinique

Définition, objectifs, phases, réglementations, éthique.

## Méthodologie de la recherche clinique

Conception d'études, protocoles, collecte de données, analyse statistique.

## Gestion de projets de recherche clinique

Planification, budgétisation, gestion des risques, suivi et évaluation.

## Bonnes pratiques en recherche clinique

Respect des normes ICH-GCP, documentation, reporting, assurance qualité.





# Jour 1 : Gestion de projet en recherche clinique

## Introduction à la gestion de projet

Principes fondamentaux, cycles de vie du projet, méthodologies.

1

## Gestion des risques

Identification, analyse, évaluation et mitigation des risques.

2

3

4

## Planification d'un projet de recherche clinique

Définition des objectifs, des livrables, des ressources, du calendrier et du budget.

## Suivi et évaluation du projet

Méthodes de suivi, indicateurs clés, rapports de progression.



# Jour 2 : Outils et bonnes pratiques en recherche clinique



## Outils de gestion de projet

Présentation de logiciels et de plateformes spécialisées.



## Bonnes pratiques de documentation

Normes ICH-GCP, exigences de documentation, rapports.



## Gestion des données

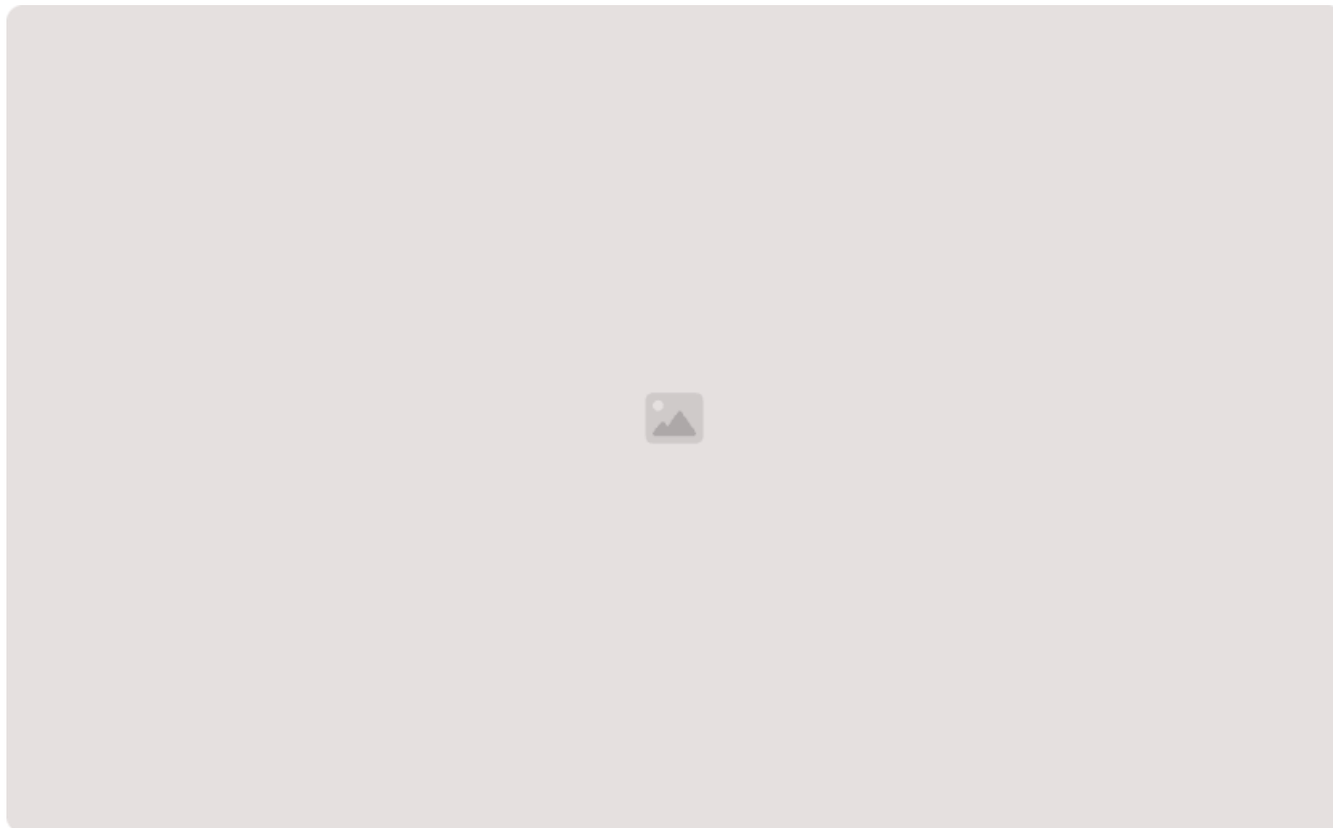
Collecte, stockage, analyse et reporting des données.



## Assurance qualité

Contrôle qualité, audits, inspections.

# Profil des intervenants



**Dr. Marie Dupont**

Spécialiste en recherche clinique, 15 ans d'expérience.



**Jean-Pierre Martin**

Expert en gestion de projet, 10 ans d'expérience.

# Modalités pratiques



# Conclusion et évaluation

1

## Révision des points clés

Récapitulation des concepts importants.

---

2

## Session de questions-réponses

Répondre aux questions des participants.

---

3

## Évaluation

Questionnaire de satisfaction.