



LireGO
Your Learning Research Network



Pour tout renseignement :



bp-lirego@chu-nantes.fr



www.lirego.fr

Inscription avec une adresse mail professionnelle valide

Formations aux BONNES PRATIQUES CLINIQUES – Formedea®



Niveau 1



Niveau 2 :

Refresh



Niveau 3 :

Retraining



Formations reconnues par Transclerate (validité de 3 ans, sauf si changement réglementaire)



Construire une lettre d'intention (LOI)

Comment construire votre projet de recherche clinique et comment rédiger une lettre d'intention (L.O.I.) pour répondre à un appel d'offre ?



25 min



Guide des typologies / Guide des internes

Quelles sont les démarches réglementaires et les délais que nécessite ma recherche ?



Durée variable



La recherche clinique dans les Centres Hospitaliers

Volet Administratif

- Cadre réglementaire et typologies d'études
 - La convention unique
- La gestion administrative et financière



1 H 30

Ou Volet médical

En suivant le déroulé d'un projet de recherche clinique



45 min



La recherche clinique pour les paramédicaux

... en suivant le déroulé d'un projet de recherche



1 H



Publier un article scientifique

Comment rédiger un article scientifique et choisir le journal auquel le soumettre



45 min



Le transport des échantillons biologiques

Sensibilisation aux exigences juridiques, aux instructions d'emballage, aux régulations de marquage, d'étiquetage et de documentation des matières dangereuses.



45 min



Le financement de la recherche

Présentation du financement (recettes/dépenses) de la recherche dans les établissements de santé



25 min



Initiation à la recherche clinique

Formation pour s'initier à la recherche clinique et à sa terminologie



30 min



MOOC sur l'évaluation médico-économique

A l'initiative des membres du réseau EME, une série de modules pour comprendre les enjeux et la méthodologie de l'évaluation médico-économique

Pour respecter un référentiel précis, cette formation aborde tous les points des Bonnes Pratiques Cliniques de manière interactive et ludique selon le schéma suivant :

Le cadre réglementaire et les typologies de la recherche

L'information et le consentement du patient

La vigilance et la sécurité des essais cliniques

Les données de l'étude

La gestion des échantillons biologiques

La gestion des unités thérapeutiques



5 heures de formation, avec
possibilité de fractionner



Synthèses téléchargeables pour
chaque chapitre de la formation



Mises en situation pour répondre aux
questions concrètes que se posent les
professionnels dans leurs pratiques de
recherche



Questionnaire de validation de 20
questions aléatoires

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



Pour respecter un référentiel précis, cette formation de réactualisation aborde tous les points des Bonnes Pratiques Cliniques de manière interactive et ludique en suivant le déroulé d'un projet de recherche :

Avant le début de l'étude

L'obtention des accords réglementaires

La mise en place de l'étude

La poursuite des inclusions et le suivi des patients

La fin de l'étude



2 heures de formation, avec
possibilité de fractionner



Documents téléchargeables au cours
de la formation



Mises en situation pour répondre aux
questions concrètes que se posent les
professionnels dans leurs pratiques de
recherche



Questionnaire de validation de 10
questions aléatoires

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



Retraining FORMEDEA®

Formation aux Bonnes Pratiques Cliniques
Niveau 3



Pour respecter un référentiel précis, cette formation de réactualisation aborde tous les points des Bonnes Pratiques Cliniques sous forme de questions / réponses classées par thématiques :

Le cadre réglementaire et les acteurs de la recherche

La faisabilité d'une étude

Les accords réglementaires

Le CRF et les documents sources

Les délégations de tâches

L'information et le consentement

Les cas particuliers

Le suivi des patients

La vigilance

La fin d'une étude et l'archivage



1 heure de formation, avec
possibilité de fractionner



40 questions aléatoires avec
explications

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



Guide des typologies

Vous souhaitez mettre en œuvre un nouveau projet, et vous vous questionnez sur les **démarches réglementaires** à effectuer ?

Cette formation se présente sous forme d'arbre de décision avec des questions spécifiques à votre projet qui vous orientera vers votre typologie de recherche avec ses spécificités et démarches.



A destination des porteurs de projets, des internes



Durée variable selon votre besoin



Trames de documents téléchargeables
(conventions, check-lists)

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



Le financement de la recherche

Cette formation a pour objectif de vous présenter le financement de la recherche dans les établissements publics de santé. Financée en partie par le ministère de la santé au travers des MERRI, la recherche bénéficie également d'autres sources de recettes abordées dans cette formation. Les dépenses sur des crédits recherche répondent à certaines exigences abordées également dans cette formation.



Synthèse téléchargeable



25 minutes de formation, avec possibilité de fractionner



Questionnaire de validation de 10 questions

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



La recherche clinique dans les centres hospitaliers

Volet Administratif

En tant que personnel administratif d'un centre hospitalier, vous pouvez être amené(e) à gérer des projets de recherche sur sollicitation externe à votre établissement. L'objectif de cette formation est de vous expliquer les différentes typologies de recherche, ainsi que les contextes et enjeux du dispositif de la convention unique, pour appréhender au mieux la gestion administrative et financière des projets de promotion externe.



1 heure 30 de formation, avec possibilité de fractionner



Questionnaires de validation

Volet Médical

En tant que médecin, vous pouvez être sollicité(e) pour participer à un projet de recherche. L'objectif de cette formation est de vous donner les premières clés pour déterminer votre participation ou non à ce projet d'étude.



45 minutes de formation, avec possibilité de fractionner



Questionnaire de validation de 15 questions

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



La recherche clinique pour les paramédicaux

En tant qu'acteur de soins primaires, vous pouvez être sollicité pour participer, ou être associé à un projet de recherche. L'objectif de cette formation est de vous donner les premières clés pour déterminer votre participation ou non à ce projet d'étude.



Synthèse téléchargeable



45 minutes de formation, avec possibilité de fractionner



Questionnaire de validation de 10 questions

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



Le transport des échantillons biologiques

Cette formation est une sensibilisation aux exigences juridiques, aux instructions d'emballage, aux régulations de marquage, d'étiquetage et de documentation des matières dangereuses. Elle s'adresse aux acteurs de la recherche clinique, en charge de l'envoi ou de la réception d'échantillons de matières dangereuses de catégorie B.



Formation animée par un pharmacien



45 minutes de formation, avec possibilité de fractionner



Questionnaire de validation de 10 questions aléatoires

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



Initiation à la recherche clinique

En passant par la construction d'un projet de recherche clinique, puis par sa réalisation, cette formation a pour objectif de vous initier à la recherche clinique, tout en y abordant la terminologie associée.



A destination des étudiants, des novices en recherche clinique



30 minutes de formation, avec possibilité de fractionner



Questionnaire de validation de 10 questions aléatoires

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



Construire une lettre d'intention en recherche

Cette formation vous aiguillera dans la construction de votre projet de recherche clinique avec la rédaction d'une lettre d'intention (LOI) pour répondre à un appel d'offres.



A destination des acteurs de la recherche clinique, en particulier les médecins ou paramédicaux désirant répondre à un appel d'offres



25 minutes de formation, avec possibilité de fractionner



Questionnaire de validation de 10 questions

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



Publier un article scientifique

Cette formation vous délivrera les règles de rédaction d'un article scientifique, et vous guidera dans le choix du journal scientifique auquel soumettre votre article.



A destination des acteurs de la recherche clinique, en particulier les médecins ou paramédicaux désirant publier un article dans une revue scientifique



Synthèse téléchargeable



45 minutes de formation, avec possibilité de fractionner



Questionnaire de validation de 10 questions

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.



MOOC sur l'évaluation médico-économique

Une série de plusieurs modules pour comprendre les enjeux et la méthodologie de l'évaluation médico-économique. Ces modules ont été créés à l'initiative des [membres du réseau d'évaluation médico-économique du GIRCI Grand Ouest](#).



A destination de toute personne intéressée par l'évaluation médico-économique et/ou impliquée dans des projets de recherche (cliniciens, arcs, chefs de projets, biostatisticiens, DIM, etc...)

La formation est composée de 14 modules (qui seront progressivement mis en ligne) suivant une arborescence proposée pour optimiser votre apprentissage.

La formation vous intéresse ? Cliquez ici pour demander votre inscription.

