

Les formations interrégionales

Les 7 GIRCI ont développé des offres de formation à la recherche des professionnels de santé pour répondre à la mission donnée par la circulaire DGOS/PF4/2011/329 du 29 Juillet 2011 relative à l'organisation de la recherche clinique et l'innovation, et au renforcement des structures de recherche clinique.

Chaque GIRCI mène cette mission sous des angles différents mais toujours avec le souci de répondre aux besoins de leurs membres et des actualités de la recherche.

Le groupe de travail national Inter-GIRCI et établissements de santé non universitaires est l'espace d'échanges d'expériences et de collaboration entre les 7 interrégions. Ces échanges ont mené à la mise en place de partenariats inter-GIRCI comme sur l'expertise scientifique des projets ou encore autour du partage du Trésaurus des appels à projets.

C'est dans ce contexte que ce travail sur les formations interrégionales a été réalisé. Il consiste au recensement des actions, à leur étiquetage et à leur affichage. Le résultat de ce travail est la création de 5 axes de formation selon les besoins de professionnels.

Les axes sont intitulés en fonction des problématiques des professionnels et de leurs objectifs :

Axe 1 : [Je veux connaître l'environnement de la recherche](#)

Axe 2 : [Je veux être associé à une recherche](#)

Axe 3 : [Je veux construire et réaliser un projet de recherche](#)

Axe 4 : [Comment bien accompagner un projet de recherche ?](#)

Axe 5 : [Je veux obtenir ou remettre à jour mon attestation de formation aux BPC](#)

Ils sont définis dans la suite de ce document. Pour chacun de ces axes, les formations associées sont identifiées avec leur titre, le GIRCI organisateur, la fiche pédagogique et les conditions d'accès.

Les formations étant amenées à évoluer dans le temps, ce document sera remis à jour par les coordinations des 7 GIRCI.

Les participants à ce travail :

GIRCI AURA : Camille Ducki et Martine Michon

GIRCI EST : Alban Dupoux (animation)

GIRCI Grand Ouest : Céline Mérrouze et Cécile Sureau

GIRCI île de France : Bastien Mézerette

GIRCI Méditerranée : Wahiba Bidaut

GIRCI Nord-Ouest : Catherine Cunisse

GIRCI SOHO : Olivier Pérot et Christine Lassalle

Axe 1 : « Je veux connaître l'environnement de la recherche »

Public cible : professionnel de santé souhaitant acquérir les connaissances de base sur la recherche (vocabulaire, organisation, réglementaire, financière, éthique, etc.)

Objectif : à l'issue de la formation les professionnels sera en capacité d'avoir les éléments de compréhension attendu pour identifier les interlocuteurs, les sources documents et les attentes de la recherche.

Formations : support d'auto-formation non validant, formations présentielle, formations e-learning

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI EST	Environnement réglementaire français et européen de la recherche clinique - F3	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	La contractualisation de la recherche : notions juridiques - F19	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	L'environnement réglementaire des dispositifs médicaux en recherche - F23	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Management qualité basé sur les risques en recherche clinique - Professionnel ayant les connaissances de base - F24	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Sensibilisation au Règlement Général sur la Protection des Données RGPD – Professionnel ayant les connaissances de base - F25	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Se préparer à une inspection ou à un audit - Professionnel ayant les connaissances de base - F26	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Validation des systèmes informatisés (VSI) appliquée à la recherche clinique – Professionnel ayant les connaissances de base - F27	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Petit lexique de la recherche paramédicale	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	La recherche paramédicale : principe de base	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Les types de recherche	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	La vie d'un projet	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Les unités supports	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Comment construire un projet ?	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI EST	Comment réaliser son projet ?	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI GO	Cadre réglementaire et typologies des recherches	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Information et consentement	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Refresh Formedea®	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (50€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	La recherche clinique en soins primaires	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	La recherche clinique dans les CH – Volet administratif	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (50 €) hors GIRCI GO
GIRCI GO	La recherche clinique dans les CH – Volet médical	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Financement de la recherche dans les établissements de santé	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Guide des typologies de recherche	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Guide des internes	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Financement de la recherche dans les établissements de santé	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO
GIRCI GO	MOOC Evaluation médico-économique	Lien	Gratuit
GIRCI GO	Initiation à la recherche clinique	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 euros) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Construire une LOI	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 euros) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Publier un article	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant hors GIRCI GO
GIRCI GO	Flash RGPD	Lien	Gratuit
GIRCI MED	Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020 et Bonnes Pratiques Cliniques	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI MED	Formation Recherche paramédicale _ Contexte et Evidence-Based Practice	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI MED	Méthodologie des essais cliniques critères de choix des différents types d'études cliniques et exploitation de leurs résultats	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI MED	Savoir communiquer et valoriser les résultats d'une recherche	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI NO	Refresh Formedea®	Lien	Ouvert aux établissements membres du GIRCI Nord-Ouest -
GIRCI NO	Analyse de grilles de surcoûts convention unique	Lien	Ouvert aux établissements membres du GIRCI Nord-Ouest
GIRCI NO	formation BPC	Lien	Ouvert aux établissements membres du GIRCI Nord-Ouest
GIRCI SOHO	Parcours complet SO BPC du GIRCI SOHO	Lien	Ouvert uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Piqure de rappel SO BPC du GIRCI SOHO®	Lien	Ouvert uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Consentement	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Logistique recherche	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Méthodologie	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Pharmacien centre investigateur	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Réglementation	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI SOHO	Le dispositif Convention Unique	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Démarche qualité	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Recherche bibliographique	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Parcours du participant	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Gestion des échantillons biologiques en RC	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Premiers pas dans l'évaluation d'un DM	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Atelier Pratique d'aide à la notification des EvIG à l'Unité de Sécurité et de Vigilance du Promoteur	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Approche comparative des programmes de financement Europe	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Méthode Qualitative	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Revue de la littérature - méthode PRISMA	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Résultats APIRES 2021 et focus 4 lauréats poitevins	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Intérêt méthodo. et interprétation clinique des principaux indicateurs stats en RC	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Recherche clinique industrielle : "Attractivité de la France" et "Campagne de recensement convention unique"	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Comment évaluer les couts liés à la réalisation d'un projet et les suivre ?	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Opportunité de financement H2020	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Panorama Financements/Conseils pour intégrer H2020	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Candidater à l'APIRES: Caractéristiques de l'édition 2022 et présentation de projets retenus	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Evidence Based Nursing : application de données probantes dans la pratique infirmière, exemple au CHU de Limoges	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Présentation de projets de recherche en soins en cancérologie	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Portrait de chercheur : mille et une questions autour de la personne âgée	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Méthodologie de conception et validation d'outils de mesure en santé, l'exemple du "Trouillomètre"	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	e-CARE -Cartographie de la recherche en soins	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	La recherche chez les manipulateurs en électroradiographie médicale : Présentation des études paradis	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	SO EDS : Formation Entrepôts de données de santé	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Quoi de neuf en cancérologie	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI IDF	Ateliers de la Recherche Clinique de la DRCI de l'AP-HP	Lien	Accès gratuit pour les personnels de l'AP-HP et des membres du GIRCI IDF

Axe 2 : « Je veux être associé à une recherche »

Public cible : professionnel de santé qui souhaite être associé à une recherche et puisse être reconnu comme qualifié en tant qu'investigateur.

Objectif : avoir les connaissances et les arguments pour être associé à une recherche en tant qu'investigateur, pouvoir attester d'une formation validante auprès du promoteur de la recherche.

Formations : formations présentielle, formations e-learning (ex : BPC investigation, organisation de la recherche dans les ES, savoir identifier les porteurs de projets, qualité du centre d'investigation, etc.)

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI EST	Les Bonnes Pratiques Cliniques en investigation – ICH E6-R2 – F15	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Les Bonnes Pratiques Cliniques en investigation (BPC) – e-learning rafraichissement - F15bis	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	La contractualisation de la recherche : notions juridiques - F19	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Gestion de projet : comment manager un projet de recherche ? Personnel paramédical - F22	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Petit lexique de la recherche paramédicale	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	La recherche paramédicale : principe de base	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Les types de recherche	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	La vie d'un projet	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Les unités supports	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Comment construire un projet ?	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Comment réaliser son projet ?	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI AURA	Formation aux B.P.C. (validation Transcelerate)	Lien	-
GIRCI GO	Formedea®	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (100€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Refresh Formedea®	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (50€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	La recherche clinique en soins primaires	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	La recherche clinique dans les CH - Volet médical	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO
GIRCI GO	MOOC Evaluation médico-economique	Lien	Gratuit
GIRCI GO	Initiation à la recherche clinique	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 euros) hors GIRCI GO

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI GO	RETRAINING Formedea	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (50 euros) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Flash RGPD	Lien	Gratuit
GIRCI MED	Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020 et Bonnes Pratiques Cliniques	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI MED	Formation Recherche paramédicale _ Contexte et Evidence-Based Practice	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI NO	Formedea®	Lien	-
GIRCI NO	Refresh Formedea®	Lien	-
GIRCI NO	Formation aux BPC	Lien	-
GIRCI NO	Analyse de grilles de surcoûts convention unique	Lien	Ouvert aux établissements membres du GIRCI Nord-Ouest
GIRCI NO	Méthodologie de recherche bibliographique : Pourquoi, Où, Comment ?	Lien	Ouvert à tous
GIRCI NO	Approfondir la méthodologie de recherche bibliographique : Cas concret d'un projet de recherche clinique	Lien	Ouvert à tous
GIRCI SOHO	Parcours complet SO BPC du GIRCI SOHO	Lien	Ouvert uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Piqure de rappel SO BPC du GIRCI SOHO	Lien	Ouvert uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Consentement	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Logistique recherche	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Méthodologie	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Pharmacien centre investigateur	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Réglementation	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Le dispositif Convention Unique	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Démarche qualité	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Notification des EvIG	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Recherche bibliographique	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	RGPD	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Comment se préparer à une inspection/un audit	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Gestion d'une étude clinique de thérapie génique	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Parcours du participant	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Gestion des échantillons biologiques en RC	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Premiers pas dans l'évaluation d'un DM	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Atelier Pratique d'aide à la notification des EvIG à l'Unité de Sécurité et de Vigilance du Promoteur	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI SOHO	Soumettre un projet à Horizon Europe	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Approche comparative des programmes de financement Europe	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Méthode Qualitative	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Intérêt méthodo. et interprétation clinique des principaux indicateurs stats en RC	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Recherche clinique industrielle : "Attractivité de la France" et "Campagne de recensement convention unique"	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	e-CARE -Cartographie de la recherche en soins	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	SO EDS : Formation Entrepôts de données de santé	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Quoi de neuf en cancérologie	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI IDF	Ateliers de la Recherche Clinique de la DRCL de l'AP-HP	Lien	Accès gratuit pour les personnels de l'AP-HP et des membres du GIRCI IDF
GIRCI IDF	Auto-évaluation des Bonnes Pratiques Cliniques (BPC) Investigateur	Lien	Gratuit pour l'apprenant.

Axe 3 : « Je veux construire et réaliser un projet de recherche »

Public cible : professionnel de santé avec une idée de recherche, avec des connaissances de base de la recherche.

Objectifs : connaître la réglementation en vigueur pour être en capacité de construire et réaliser un projet de recherche clinique ; pouvoir éventuellement approfondir les connaissances dans des domaines spécifiques (économie de la santé, lecture critique, méta-analyse,...) adaptés selon le projet, ou acquérir des connaissances pour valoriser les résultats.

Formations : formations présentielle, e-learning, auto-formations

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI EST	Environnement réglementaire français et européen de la recherche clinique - F3	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Introduction aux statistiques appliquées à la recherche clinique – F4	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Statistiques Appliquées à la Recherche Clinique perfectionnement – F4bis	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	La conception d'un protocole de recherche – F5	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Lecture critique d'article original – F7	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Savoir communiquer et valoriser les résultats d'une recherche – F6	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Les étapes d'une recherche : de la question à la valorisation – F10	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Approche généraliste de la valorisation de la recherche en Santé – F11	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Évaluation médico-économique – F12	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Revue systémique et méta-analyse : Initiation à leur réalisation – F13	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Les étapes d'une recherche : de la question à la valorisation – Professionnels paramédicaux – F14	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Les Bonnes Pratiques Cliniques en investigation – ICH E6-R2 – F15	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Les Bonnes Pratiques Cliniques en investigation (BPC) – e-learning rafraichissement - F15bis	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Encadrement juridique des activités de recherche relatives aux échantillons biologiques humains – F16	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI EST	Approches sur la recherche sur données massives en santé – Accès aux grandes bases de données existantes – F17	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Introduction à la recherche qualitative appliquée aux soins – F18	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Revue de la Bibliographie - F20	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Lecture rapide d'articles – F21	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Gestion de projet : comment manager un projet de recherche ? Personnel paramédical - F22	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	L'environnement réglementaire des dispositifs médicaux en recherche - F23	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Petit lexique de la recherche paramédicale	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	La recherche paramédicale : principe de base	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Les types de recherche	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	La vie d'un projet	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Les unités supports	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Comment construire un projet ?	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Comment réaliser son projet ?	Lien	Fiche en accès libre sur le site www.girci-est.fr
GIRCI AURA	Formation aux B.P.C. (validation TransCelerate)	Lien	-
GIRCI GO	Formedea®	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (100€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Refresh Formedea®	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (50€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	MOOC Evaluation médico-économique	Lien	Gratuit
GIRCI GO	Initiation à la recherche clinique	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 euros) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Guide des typologies de recherche	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Guide des internes	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Construire une LOI	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 euros) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Flash RGPD	Lien	Gratuit
GIRCI MED	Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020 et Bonnes Pratiques Cliniques	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI MED	Formation Recherche paramédicale _ Contexte et Evidence-Based Practice	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI NO	Formedea®	Lien	-
GIRCI NO	Refresh Formedea®	Lien	-
GIRCI NO	Formation aux BPC	Lien	-
GIRCI NO	Méthodologie de recherche bibliographique : Pourquoi, Où, Comment ?	Lien	Ouvert à tous

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI NO	Approfondir la méthodologie de recherche bibliographique : Cas concret d'un projet de recherche clinique	Lien	Ouvert à tous
GIRCI SOHO	Parcours complet SO BPC du GIRCI SOHO	Lien	Ouvert uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Piqure de rappel SO BPC du GIRCI SOHO	Lien	Ouvert uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Consentement	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Logistique recherche	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Méthodologie	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Pharmacien centre investigateur	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Réglementation	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Le dispositif Convention Unique	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Démarche qualité	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Notification des EvIG	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Projets européens	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé signataires de la convention cadre du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Recherche bibliographique	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	RGPD	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Réponse à appel à projets et LI	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Panorama Financements/Conseils pour intégrer H2020	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Conseils Ecriture / AAP Santé Horizon 2020	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Comment évaluer les couts liés à la réalisation d'un projet et les suivre ?	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Lecture critique d'article	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Comment se préparer à une inspection/un audit	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Comment valoriser vos travaux et savoir-faire	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Gestion d'une étude clinique de thérapie génique	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI SOHO	Parcours du participant	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Gestion des échantillons biologiques en RC	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Premiers pas dans l'évaluation d'un DM	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Atelier Pratique d'aide à la notification des EvIG à l'Unité de Sécurité et de Vigilance du Promoteur	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Soumettre un projet à Horizon Europe	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Approche comparative des programmes de financement Europe	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Méthode Qualitative	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Revue de la littérature - méthode PRISMA	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Résultats APIRES 2021 et focus 4 lauréats poitevins	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Intérêt méthodo. et interprétation clinique des principaux indicateurs stats en RC	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Recherche clinique industrielle : "Attractivité de la France" et "Campagne de recensement convention unique"	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Opportunité de financement H2020	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Panorama Financements/Conseils pour intégrer H2020	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Candidater à l'APIRES: Caractéristiques de l'édition 2022 et présentation de projets retenus	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Evidence Based Nursing : application de données probantes dans la pratique infirmière, exemple au CHU de Limoges	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Présentation de projets de recherche en soins en cancérologie	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Portrait de chercheur : mille et une questions autour de la personne âgée	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Méthodologie de conception et validation d'outils de mesure en santé, l'exemple du "Trouillomètre"	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	e-CARE -Cartographie de la recherche en soins	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	La recherche chez les manipulateurs en électroradiographie médicale : Présentation des études paradis	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Aspects financiers des projets européens	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	SO EDS : Formation Entrepôts de données de santé	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Quoi de neuf en cancérologie	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI IDF	Ateliers de la Recherche Clinique de la DRCI de l'AP-HP	Lien	Accès gratuit pour les personnels de l'AP-HP et des établissements membres du GIRCI IDF

Axe 4 : « Comment bien accompagner les projets de recherche ? »

Public cible : professionnel de la recherche travaillant dans une structure support à la recherche clinique et souhaitant développer ses compétences pour l'accompagnement et la promotion des projets.

Objectifs : être en capacité d'accompagner un projet de recherche : montage, financement, mise en œuvre, suivi de réalisation et valorisation.

Formations : formations présentielle, e-learning, auto-formations

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI EST	De l'information au consentement du patient participant à un protocole de recherche- F1	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Environnement réglementaire français et européen de la recherche clinique - F3	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Introduction aux statistiques appliquées à la recherche clinique - F4	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Statistiques Appliquées à la Recherche Clinique perfectionnement - F4bis	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	La conception d'un protocole de recherche - F5	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Lecture critique d'article original - F7	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Savoir communiquer et valoriser les résultats d'une recherche - F6	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Les étapes d'une recherche : de la question à la valorisation - F10	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Approche généraliste de la valorisation de la recherche en Santé - F11	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Revue systématique et méta-analyse : Initiation à leur réalisation - F13	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Les étapes d'une recherche : de la question à la valorisation – Professionnels paramédicaux - F14	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Les Bonnes Pratiques Cliniques en investigation – ICH E6-R2 – F15	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Les Bonnes Pratiques Cliniques en investigation (BPC) – e-learning rafraichissement - F15bis	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Encadrement juridique des activités de recherche relatives aux échantillons biologiques humains - F16	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Approches sur la recherche sur données massives en santé – Accès aux grandes bases de données existantes - F17	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI EST	Introduction à la recherche qualitative appliquée aux soins - F18	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	La contractualisation de la recherche : notions juridiques - F19	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Gestion de projet : comment manager un projet de recherche ? Personnel paramédical - F22	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	L'environnement réglementaire des dispositifs médicaux en recherche - F23	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Management qualité basé sur les risques en recherche clinique - Professionnel ayant les connaissances de base - F24	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Sensibilisation au Règlement Général sur la Protection des Données RGPD – Professionnel ayant les connaissances de base - F25	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Se préparer à une inspection ou à un audit - Professionnel ayant les connaissances de base - F26	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI EST	Validation des systèmes informatisés (VSI) appliquée à la recherche clinique – Professionnel ayant les connaissances de base - F27	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr
GIRCI AURA	Formation aux B.P.C. (validation transcelerate)	Lien	-
GIRCI GO	Formedea®	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (100€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Cadre réglementaire et typologies des recherches	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Information et consentement	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Refresh Formedea®	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (50€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	MOOC Evaluation médico-economique	Lien	Gratuit
GIRCI GO	Construire une LOI	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 euros) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Publier un article	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant hors GIRCI GO
GIRCI GO	Guide des typologies de recherche	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 euros) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Guide des internes	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (25 euros) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Flash RGPD	Lien	Gratuit
GIRCI MED	Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020 et Bonnes Pratiques Cliniques	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI MED	Formation Recherche paramédicale _ Contexte et Evidence-Based Practice	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI MED	Méthodologie des essais cliniques critères de choix des différents types d'études cliniques et exploitation de leurs résultats	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse
GIRCI MED	Savoir communiquer et valoriser les résultats d'une recherche	Lien	Gratuite, ouverte aux établissements de l'interrégion PACA-Corse

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI NO	Formedea®	Lien	-
GIRCI NO	Refresh Formedea®	Lien	-
GIRCI NO	Analyse de grilles de surcoûts convention unique	Lien	Ouvert aux établissements membres du GIRCI Nord-Ouest
GIRCI SOHO	Parcours complet SO BPC du GIRCI SOHO	Lien	Ouvert uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Piqûre de rappel SO BPC du GIRCI SOHO	Lien	Ouvert uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Consentement	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Dictionnaire MEDRA	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Logistique recherche	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Méthodologie	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Pharmacien centre investigateur	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Réglementation	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Le dispositif Convention Unique	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Démarche qualité	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Notification des EvIG	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Projets européens	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé signataires de la convention cadre du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	RGPD	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	SNDS	Lien	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Comment se préparer à une inspection/un audit	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Comment valoriser vos travaux et savoir-faire	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Gestion d'une étude clinique de thérapie génique	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Parcours du participant	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Gestion des échantillons biologiques en RC	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Premiers pas dans l'évaluation d'un DM	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Atelier Pratique d'aide à la notification des EvIG à l'Unité de Sécurité et de Vigilance du Promoteur	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Soumettre un projet à Horizon Europe	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Approche comparative des programmes de financement Europe	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Revue de la littérature - méthode PRISMA	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI SOHO	Résultats APIRES 2021 et focus 4 lauréats poitevins	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Intérêt méthodo. et interprétation clinique des principaux indicateurs stats en RC	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Recherche clinique industrielle : "Attractivité de la France" et "Campagne de recensement convention unique"	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Méthodes d'analyse des données du SNDS	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Entrepôt de données : réutilisation des données hospitalières à des fins de recherche	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	L'innovation en santé : une définition et des rôles en évolution. Apport de la sociologie des innovations dans notre pratique quotidienne	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Comment évaluer les coûts liés à la réalisation d'un projet et les suivre ?	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Opportunité de financement H2020	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Panorama Financements/Conseils pour intégrer H2020	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Inégalité en santé et parcours de soins : outils et méthodes	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Candidater à l'APIRES: Caractéristiques de l'édition 2022 et présentation de projets retenus	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Méthodologie de conception et validation d'outils de mesure en santé, l'exemple du "Trouillomètre"	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Aspects financiers des projets européens	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	SO EDS : Formation Entrepôts de données de santé	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI SOHO	Quoi de neuf en cancérologie	Lien	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI
GIRCI IDF	Ateliers de la Recherche Clinique de la DRCl de l'AP-HP	Lien	Accès gratuit pour les personnels de l'AP-HP et des établissements membres du GIRCI IDF

Axe 5 : « Je veux obtenir ou remettre à jour mon attestation de formation aux BPC »

Public cible : professionnel de santé désireux de se former aux Bonnes Pratiques Cliniques (BPC) ou remettre à jour ses connaissances.

Objectifs : pouvoir produire une attestation de connaissance des BPC suivant le référentiel de formation des investigateurs élaboré par TransCelerate Biopharma Inc. (<https://www.transceleratebiopharmainc.com/gcp-training-attestation/>).

Formations : Formations présentielle, formations e-learning

GIRCI Organisateur	Formation	Lien – Fiches pédagogiques	Modalités d'accès
GIRCI EST	Les Bonnes Pratiques Cliniques en investigation – ICH E6-R2 – F15	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI EST	Les Bonnes Pratiques Cliniques en investigation (BPC) – e-learning rafraichissement - F15bis	Lien	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est
GIRCI AURA	Formation aux B.P.C. (validation TransCelerate)	Lien	
GIRCI GO	Formedea®	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (100€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	Refresh Formedea®	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (50€) hors GIRCI GO
GIRCI GO	RETRAINING Formedea	Lien	Gratuit GIRCI GO Payant (50 euros) hors GIRCI GO
GIRCI MED	Formation aux Bonnes Pratiques Cliniques (validation TransCelerate)	Lien	gratuite, ouverte aux établissements membres des GHT de la région PACA
GIRCI MED	Formedea® : Bonnes pratiques cliniques	Lien	Offerte par le GIRCI (100€) aux lauréats des AAPs gérés par le GIRCI
GIRCI NO	Formedea®	Lien	-
GIRCI NO	Refresh Formedea®	Lien	-
GIRCI NO	Formation aux BPC	Lien	-
GIRCI SOHO	Parcours complet SO BPC du GIRCI SOHO	Lien	Ouvert uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO
GIRCI SOHO	Piqure de rappel SO BPC du GIRCI SOHO	Lien	Ouvert uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO
GIRCI IDF	Auto-évaluation des Bonnes Pratiques Cliniques (BPC) Investigateur	Lien	Gratuit pour l'apprenant

Fiches pédagogiques

GIRCI EST

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	De l'information au consentement du patient participant à un protocole de recherche
Intervenants	
Publics	Toute personne impliquée dans un projet de recherche (Investigateurs, ARC promoteur, personnel administratif...).
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> • Connaître et comprendre les requis et bonnes pratiques en matière d'information et consentement, • Mettre en pratique ces requis et recommandations dans la conduite de recherches biomédicales.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Les droits des patients : l'information, le consentement <ul style="list-style-type: none"> - Le rappel des droits généraux du patient. - La notion de patient et les particularités : mineur, majeur protégé, patient psychiatrique, patient hors d'état de manifester sa volonté ou d'être informé. - La famille, les proches, la personne de confiance, la personne à prévenir. • Définir le droit à l'information <ul style="list-style-type: none"> - La définition d'une information claire et loyale. - Les notions de bénéfice/risque pour le patient telles que définies par la loi, la jurisprudence, les assureurs et la HAS. - Les différents professionnels en charge de l'information à délivrer. - Le formalisme qui s'attache à la délivrance de l'information. - Les limites à l'obligation d'information. - Les conséquences juridiques du non-respect de l'obligation d'informer. • Les conditions de délivrance de l'information <ul style="list-style-type: none"> - Destinataire de l'information. - Contenu de l'information (évaluation, bénéfices/risques). - Auteurs de l'information. - Conditions de la délivrance de l'information : personnes présentes, lieu, documents à compléter à signer (la preuve de l'information). - Exceptions à l'obligation d'informer. - La preuve de l'information - Le e-consent • Identifier et comprendre les situations où le consentement du patient est requis <ul style="list-style-type: none"> - Les principes posés par les textes. - Les différentes modalités du consentement selon l'acte et la typologie du patient. - La traçabilité et le formalisme du consentement. - Le refus du patient de consentir aux soins (à ne pas confondre avec le refus de soigner). • L'inclusion des patients dans les protocoles de recherches <ul style="list-style-type: none"> - Les supports à préparer pour l'inclusion. - Les documents à remettre. - Le certificat de non-opposition d'utilisations des données patients. - Les documents d'inclusion ou d'exclusion à visée de l'équipe. - Les documents obligatoires à conserver. • Synthèse et conclusion de la formation
Durée	1 jour

FICHE PEDAGOGIQUE

Modalités pédagogiques

La formation alternera des présentations, des discussions, et des exercices pratiques.

Coût et conditions
d'accès

Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Environnement réglementaire français et européen de la recherche clinique
Intervenants	MediAxe Formation
Publics	Directeurs de Recherche, Investigateurs, ARC promoteur, ARC et TEC, personnel administratif, Direction juridique, chefs de projet, pharmacovigilance, toute personne impliquée dans un projet de recherche.
Objectifs d'apprentissage	Que les professionnels connaissent l'environnement réglementaire de la recherche clinique et identifient ses évolutions ainsi que les points d'attention
Programme de la séquence	<p>Jour 1</p> <ul style="list-style-type: none"> • Introduction • Contexte réglementaire français et européen actuel <ul style="list-style-type: none"> • Une protection des droits et une sécurité renforcée par la coopération et la cohérence des actions au sein de l'UE • Vers un système de responsabilisation • Tour d'horizon des recherches dans le domaine de la santé <ul style="list-style-type: none"> • La portée des recherches : produits de santé, hors produits de santé • Les 3 typologies de recherche (sur la personne, sur les échantillons, sur les données) et leurs éventuelles interactions • Les acteurs de la recherche et leurs rôles et responsabilités respectifs (promoteur, corps médical / paramédical, ANSM, CPP, PDS, CESREES, CNIL, CODECOH, ABM...) • Environnement réglementaire de chaque typologie de recherche : cas des recherches sur la personne <ul style="list-style-type: none"> • Circuits déclaratoires et spécificités des recherches sur médicaments • Spécificités de certaines recherches (niveau d'intervention, simplification des démarches) • Comparatif DM / médicaments / hors produits de santé • Libération des lots par le promoteur : responsabilité du fabricant/promoteur <p>Jour 2</p> <ul style="list-style-type: none"> • Circuits déclaratoires • Prérequis aux recherches sur échantillons : les différentes formes de consentement • Association RIPH / collection d'échantillons • Protection des données à caractère personnel et données sensibles : champ des possibles en matière de recherche • Accès aux données de santé : autorités de régulation, modalités d'accès • Circuits déclaratoires relatifs aux recherches et au traitement des données • Association RIPH / données et échantillons / données • Renforcement de la sécurité des personnes et de leurs droits <ul style="list-style-type: none"> • Mieux vaut prévenir que guérir : l'analyse des risques en RIPH et sur le traitement des données • Conclusion

Durée	2 jour
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Introduction aux statistiques appliquées à la recherche clinique
Intervenants	Mediaxe Formation
Publics	Toute personne impliquée dans un projet de recherche (Investigateurs, ARC promoteur, personnel administratif...).
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> • Comprendre et expliquer la méthodologie en bio statistiques, • Maîtriser les notions utilisées en statistiques (population d'analyse, calcul du nombre de sujets nécessaires...), • Interpréter un résultat au plan statistique et au plan clinique.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Essais thérapeutiques <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Intérêt, problématique, pourquoi les statistique en recherche <input type="checkbox"/> Preuves scientifiques de l'activité d'un traitement <input type="checkbox"/> Différents types d'études, ce qu'on peut en attendre, limites <input type="checkbox"/> Comparaisons, causalité, signification • Concepts statistiques de base <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Mesures, variabilité, erreur, intervalles de confiance, distributions <input type="checkbox"/> Statistiques descriptives, statistiques inférentielles, erreurs en statistique <input type="checkbox"/> Tests de significativité, hypothèses nulle et alternative, « petit p », taille de l'effet, puissance, taille de l'échantillon <input type="checkbox"/> Principaux tests et analyses statistiques <input type="checkbox"/> Les différents indices: risque absolu, risque relatif, NNT, Odds ratio • Méthodologie en recherche clinique <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Échantillonnage, biais, facteurs de confusion et leurs techniques de contrôle <input type="checkbox"/> Pertinence des critères de jugement : Critères cliniques, composites, de substitution, comparaisons multiples. Critère principal et critères secondaires • Conception des essais <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Formulation du problème et des hypothèses, critères d'évaluation <input type="checkbox"/> Pertinence des résultats des essais comparatifs (supériorité, non-infériorité, équivalence) et non-comparatifs.
Durée	1 jour
Modalités pédagogiques	<p>La formation alternera des présentations, des discussions et des exercices pratiques. Les participants sont invités à apporter leurs propres projets pour discussion.</p> <p>À l'issue de la formation, les participants devraient être en mesure de :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Connaître des concepts tels que variabilité, intervalles de confiance, tests d'hypothèses, taille de l'échantillon, et leurs applications à des projets, • Distinguer les différents schémas d'étude et connaître les techniques pour éviter les biais dans les études en cours ou nouvelles,

FICHE PEDAGOGIQUE

	<ul style="list-style-type: none">• Interpréter les résultats sur le plan statistique et clinique et avoir une approche critique des protocoles d'étude, rapports et publications,• Savoir parler avec les statisticiens.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Statistiques appliquées à la recherche clinique – Perfectionnement
Intervenants	Mediaxe Formation
Publics	Toute personne impliquée dans un projet de recherche (Investigateurs, ARC promoteur, personnel administratif...).
Objectifs d'apprentissage	Formation de perfectionnement à l'utilisation des statistiques dans la recherche clinique.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Rappels : <ul style="list-style-type: none"> • Analyse descriptive, analyse inductive, • Indicateurs de position, de dispersion, • Comment mesurer un effet du traitement, de l'exposition. • Les distributions statistiques <ul style="list-style-type: none"> • Loi binomiale et polynomiale, loi de poisson, loi normale et normale réduite. • Les principaux tests statistiques <ul style="list-style-type: none"> • S'assurer de la normalité d'une distribution, • Risques et hypothèses, • La régression/corrélation, • Les tests t (comparaison de moyennes), • Les tests F (comparaison de variances), • Analyse de la variance, • Autres tests, • Ajustements : L'effet du traitement « ajusté » selon des facteurs pronostiques ; pourquoi ajuster, principe, analyse de la covariance. • Essais de supériorité : aspects statistiques et méthodologiques <ul style="list-style-type: none"> • Essais de non-infériorité : aspects statistiques et méthodologiques, • Études épidémiologiques : aspects statistiques et méthodologiques. • Les comparaisons multiples <ul style="list-style-type: none"> • Plusieurs doses à comparer, plusieurs critères d'évaluation : primaire et co-primaire, plusieurs critères secondaires ; plusieurs temps de comparaison pour le même critère, • Les analyses intermédiaires : les différents types, leurs buts, leur intérêt, • Les analyses en sous-groupe.
Durée	1 jour
Modalités pédagogiques	La formation alternera des présentations, des discussions, et des exercices pratiques.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	La conception d'un protocole de recherche
Intervenants	Mediaxe Formation
Publics	Investigateurs, personnel paramédical, ARC promoteur, personnel administratif toute personne impliquée dans un projet de recherche.
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> • Maîtriser les différentes étapes de la rédaction d'un protocole de recherche, • Savoir écrire un protocole de Recherche.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Jour 1 • Séance plénière : Intérêt et principes des études cliniques; notions de base à la conception d'un protocole <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Les 9 grands principes des BPC – Leur application à la conception d'un protocole, <input type="checkbox"/> Le médicament, les dispositifs médicaux, les dispositifs médicaux de diagnostic in vitro, <input type="checkbox"/> Caractéristiques des différents types de recherche et leurs obligations réglementaires, <input type="checkbox"/> Plans de protocoles : recommandations, <input type="checkbox"/> Détermination du sujet du protocole qui sera rédigé au cours de la formation. • Atelier 1 : Rédaction du protocole <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Rationnel de l'essai, <input type="checkbox"/> Objectifs de l'essai, <input type="checkbox"/> Points clé. • Séance plénière : Événements indésirables – Pharmacovigilance • Ateliers 2 et 3 : Rédaction du protocole : conception de la recherche <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Population cible (critères d'inclusion/non inclusion), <input type="checkbox"/> Critères d'évaluation de l'efficacité et de la tolérance, <input type="checkbox"/> Critères d'arrêt pour un patient, <input type="checkbox"/> Points clé, <input type="checkbox"/> Traitements de l'essai, <input type="checkbox"/> Traitements interdits/autorisés, <input type="checkbox"/> Procédure d'attribution des traitements, <input type="checkbox"/> Schéma général de l'essai, Flowchart. • Jour 2 • Séance plénière : Bases statistiques et méthodologiques des essais cliniques • Atelier 4 : Comment éviter les biais et leurs conséquences sur l'étude <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Rédaction du protocole : section statistique. • Atelier 5 : Rédaction du protocole : organisation de la recherche <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Description des données collectées et des méthodes de Mesure, <input type="checkbox"/> Durée de participation et chronologie des différentes périodes de l'essai. • Atelier 6 : Rédaction du protocole : sections standard <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Informations générales, <input type="checkbox"/> Qualité, monitoring, gestion des données, <input type="checkbox"/> Assurances.

FICHE PEDAGOGIQUE

	<ul style="list-style-type: none"> • Atelier 7 : Finalisation du protocole et rédaction du résumé • Atelier 8 : Information du patient – consentement éclairé <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Plan type, <input type="checkbox"/> Points clé.
Durée	2 jours
Modalités pédagogiques	<p>Quelques séances plénières aborderont les points méthodologiques et réglementaires essentiels. La majorité de la formation sera organisée en ateliers où les participants rédigeront effectivement les différentes sections du protocole. Des plans type de protocoles, avec sections standard rédigées, seront fournis aux participants. Les participants sont invités à apporter leurs propres projets pour discussion.</p> <p>À l'issue de la formation, les participants devront :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Savoir adapter la théorie à la pratique (de l'idée d'un protocole au passage à la rédaction), • Connaître les différents types de protocoles et les procédures associées, • Connaître les rubriques obligatoires devant figurer dans chaque type de protocole, • Maîtriser chaque étape méthodologique de la rédaction d'un protocole.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Savoir communiquer et valoriser les résultats d'une recherche
Intervenants	Mediaxe Formation
Publics	Investigateurs, ARC promoteur, personnel administratif, personnel paramédical. Toute personne impliquée dans un projet de recherche.
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> • Acquérir les bases rédactionnelles d'une publication, • Connaître les exigences des revues et les modalités de soumission.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Les enjeux de la communication scientifique • Article original, autres types d'articles • Règles de base pour préciser les objectifs des publications, pour écrire plus vite, pour apprendre des méthodes de rédaction. Planifier son article. • Exercice pratique : rédaction des idées forces de l'article • Préparation avant d'écrire: audience, recommandations générales de publication, recommandations aux auteurs • Conception des publications : <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Récapitulatif des principes de style et de format, <input type="checkbox"/> Logiciels disponibles pour la rédaction, pour la bibliographie, <input type="checkbox"/> Les tableaux, les illustrations; règles de conception et de présentation. • Exercice pratique : rédaction du titre, du résumé. Mots clés • Fonctionnement des journaux scientifiques, communications avec les auteurs et l'éditeur. Soumission.
Durée	1 jour
Modalités pédagogiques	Journée destinée à 15 participants, La formation alternera des présentations, des discussions et des exercices pratiques. Les exercices seront d'autant plus profitables que les participants auront des projets à rédiger.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Lecture critique d'un article original
Intervenants	Mediaxe Formation
Publics	Investigateurs, ARC promoteur, personnel administratif, personnel paramédical, toute personne impliquée dans un projet de recherche
Objectifs d'apprentissage	Aborder la lecture critique d'un article scientifique ou d'un abstract et d'en extraire les points les plus importants.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Exercice de lecture 1 <ul style="list-style-type: none"> ➤ Titre d'article et résumé : pertinence et approche critique • Les grands types de recherche <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Type d'articles, leur structure, standards de publication, <input type="checkbox"/> Comment lire de façon critique - Techniques de lecture, <input type="checkbox"/> Grilles de lecture spécifiques. • Validité interne, pertinence, représentativité et validité externe <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Bases méthodologiques et statistiques, <input type="checkbox"/> Pertinence clinique, taille de l'effet, <input type="checkbox"/> Pertinence des critères d'évaluation, population source et échantillon de l'étude, <input type="checkbox"/> Généralisation, interprétation, <input type="checkbox"/> Niveaux de preuves et gradation des recommandations. • Exercice de lecture 2 <ul style="list-style-type: none"> ➤ Article complet : validité interne, pertinence clinique, représentativité, validité externe. • Présentation des synthèses critiques par les participants
Durée	1 jour
Modalités pédagogiques	<p>Journée destinée à 15 participants.</p> <p>À l'issue de la formation, les participants doivent être capables de :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Identifier l'objet d'un article médical scientifique et la question posée, • Critiquer sa méthodologie, la présentation des résultats, l'analyse des résultats et de la discussion, • Évaluer sa pertinence clinique et sa capacité à répondre à la question posée. <p>La formation alternera des présentations, des discussions et des exercices pratiques. Les exercices seront organisés en groupes, chaque groupe devra répondre à des questions précises sur les articles proposés et présenter une synthèse critique aux autres participants.</p>
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Les étapes d'une recherche : de la question à la valorisation
Intervenants	GRIEPS
Publics	Investigateurs, ARC promoteur, personnel administratif. Toute personne impliquée dans un projet de recherche.
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> • Passer d'une idée à un thème de recherche puis à une question de départ, • Mettre en œuvre le plan d'action en fonction du contexte de travail.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Temps 1 : L'environnement de la recherche - 3 Heures • Séquence 1 (1 heure) : Les missions des professionnels et les différents types de recherche <ul style="list-style-type: none"> • Enclencher la motivation des participants et identifier leurs besoins, • Identifier les différents types de recherche. • Séquence 2 (2 heures) : Illustrations de recherche et présentation des méthodologies <ul style="list-style-type: none"> • Sensibiliser les professionnels à l'environnement national de la recherche, • S'initier aux méthodologies. • Temps 2 : Initier un travail de recherche - 4 heures • Séquence 3 (3 heures) : D'une idée à la réalisation d'une étude <ul style="list-style-type: none"> • Identifier une problématique professionnelle et formuler un questionnement, • Intégrer les méthodes de raisonnement, • Connaître les outils. • Séquence 4 (1 heure) : La mise en œuvre d'un plan d'action <ul style="list-style-type: none"> • Mettre en œuvre le plan d'action en fonction du contexte de travail
Durée	1 jour
Modalités pédagogiques	<p>La formation alternera des présentations, des discussions, et des exercices pratiques.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Identification des besoins, le schéma du dispositif, les missions de chacun, les finalités et les caractéristiques d'une recherche, • La première étape de la recherche, la posture du chercheur, la méthodologie de la recherche, la faisabilité d'un projet, les différents types de financement, les conflits d'intérêt, le plan d'action...
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Approche généraliste de la valorisation de la recherche en Santé
Intervenants	Mediaxe Formation
Publics	Investigateurs, ARC promoteur, personnel administratif. Toute personne impliquée dans un projet de recherche.
Objectifs d'apprentissage	Envisager les principaux aspects pour appréhender la valorisation d'une recherche.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Valorisation de la recherche - Généralités <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Définitions, <input type="checkbox"/> Cadre juridique. • Dispositifs d'aide à la valorisation <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> SATT, IRT, Carnot, <input type="checkbox"/> Pôles de compétitivité – Réseau CURIE... <input type="checkbox"/> Partenariats public – privé ; AVIESAN – OSEO ... • Valorisation des publications <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Bibliométrie – Indicateurs, <input type="checkbox"/> SIGAPS. • Valorisation de la recherche clinique : SIGREC • Valorisation de la recherche et de l'enseignement : MERRI • Valorisation de la recherche <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Transferts de personnel, <input type="checkbox"/> Propriété intellectuelle, <input type="checkbox"/> Brevets, <input type="checkbox"/> Transferts de technologie, <input type="checkbox"/> Créations d'entreprise.
Durée	1/2 jour
Modalités pédagogiques	<p>Journée destinée à 25 participants. À l'issue de la formation, les participants connaîtront :</p> <ul style="list-style-type: none"> • L'environnement social, économique et réglementaire biomédical pour favoriser la valorisation des recherches et les partenariats recherche-industrie, • Les procédures de valorisation et de protection de leurs innovations et les moyens pour trouver un industriel susceptible de développer leurs inventions.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Revue Systématique et Méta-Analyse – Initiation à leur réalisation
Intervenants	Mediaxe Formation
Publics	Tout personnel médical et/ou paramédical impliqué dans un projet de recherche.
Objectifs d'apprentissage	Envisager l'ensemble des aspects nécessaires à la réalisation d'une revue systématique.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Revue de la littérature - Généralités <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Définitions – différents types de revues de la littérature, <input type="checkbox"/> Principes généraux, <input type="checkbox"/> Guides et recommandations de réalisation (Cochrane – PRISMA), <input type="checkbox"/> Bases bibliographiques. • Protocole de la recherche <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Élaboration de la question de recherche, <input type="checkbox"/> Rédaction et enregistrement du protocole, <input type="checkbox"/> Recherche de la littérature, <input type="checkbox"/> Sélection des études. • Évaluation des études <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Qualité méthodologique, <input type="checkbox"/> Risques de biais, <input type="checkbox"/> Nécessité ou pas d'une méta-analyse. • Extraction et synthèse des données <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Synthèse quantitative, <input type="checkbox"/> Synthèse semi-quantitative, <input type="checkbox"/> Synthèse descriptive. • Rédaction et publication de la revue systématique <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Plan de la revue, <input type="checkbox"/> Méthode collaboration Cochrane, <input type="checkbox"/> Recommandations de publication.
Durée	1 jour
Modalités pédagogiques	20 participants maximum. La formation alternera des présentations, des discussions et des exercices pratiques. Les exercices seront d'autant plus profitables que les participants auront des projets à étudier.
Coût et conditions d'accès	Investigateurs, ARC promoteur, personnel administratif. Toute personne impliquée dans un projet de recherche

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	De l'idée à la réalisation d'une étude en recherche clinique (Paramédical)
Intervenants	GRIEPS
Publics	Tout personnel paramédical impliqué dans un projet de recherche.
Objectifs d'apprentissage	<p>À l'issue de la formation, les participants sauront :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Identifier les différents types de recherche, • Sensibiliser les professionnels à l'environnement national de la recherche, • S'initier aux méthodologies, • Identifier une problématique, • Intégrer les méthodes de raisonnement, • Connaître les outils, • Mettre en œuvre le plan d'action.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Jour 1 • Répondre à un appel d'offres de recherche <ul style="list-style-type: none"> • Organisation de la recherche clinique en France, • Construire et rédiger son projet. • Réaliser son projet • Diffuser et publier les résultats • Différentes méthodes d'identification des appels d'offre et des financeurs possibles • Jour 2 • Monter son projet de recherche : Clarifier son idée de recherche <ul style="list-style-type: none"> • Justification scientifique de la recherche : le contexte • L'importance de la recherche documentaire et de ses étapes • L'obligation de rédiger une bibliographie : organisation thématique, organisation alphabétique • Justification scientifique de la recherche : la problématique • Le plan d'action
Durée	2 jours
Modalités pédagogiques	<p>La formation alternera des présentations, des discussions, et des exercices pratiques.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Identification des besoins et des attentes • Finalité et caractéristiques d'une recherche en soins • Les différents types de recherche • Les méthodes d'investigation • L'importance de la méthodologie
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Les Bonnes Pratiques Cliniques en investigation – ICH E6-R2
Intervenants	MEDIAXE
Publics	Prioritairement Médecin, sage-femme, chirurgien-dentiste (investigateur) quel que soit le lieu d'exercice (hospitalier, Médecine de ville et professionnels non hospitaliers.) Professions paramédicales Personnels impliqués dans la recherche et l'investigation Du périmètre du GIRCI Es
Objectifs d'apprentissage	Pour les investigateurs et pour les personnels impliqués dans la recherche : - Acquérir les bases de l'environnement éthique et réglementaire de la recherche - Prendre conscience du fait que les promoteurs recherchent des centres d'investigation de qualité - Prendre connaissance de l'existence d'outils harmonisés pour l'organisation du centre d'investigation
Programme de la séquence	<p>•• Généralités :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Présentation ICH • CH E6 BPC : contenu ; glossaire • Grands principes des BPC <p>• Responsabilités BPC de l'investigateur – Chapitre 4 des BPC</p> <ul style="list-style-type: none"> • Investigateur : Compétences, obligations, responsabilités • Ressources allouées à la recherche • Soins et continuité des soins • Respect du protocole • Produits expérimentaux • Information et consentement des sujets • Recueil et enregistrement des données • Informations de sécurité <p>• Mise en place de l'essai - Documents généraux d'une étude clinique</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evaluation des ressources et de la faisabilité – Documentation associée – Locaux de l'essai • Evaluation de la capacité de recrutement • Vérification des autorisations ; signature du protocole et du contrat ; interactions avec le promoteur • Qualification de l'équipe – Documentation • Comment organiser le dossier investigateur de l'étude • Organiser et constituer le dossier source, son contenu <p>• Ethique et protection des personnes</p> <ul style="list-style-type: none"> • Moyens mis en œuvre pour obtenir un consentement • Gérer les difficultés pour l'obtention du consentement éclairé • Relation médecin-patient • Cas particuliers : mineurs, adultes non-responsables • Gestion et documentation du consentement <p>Applications des BPC sur site</p> <ul style="list-style-type: none"> • Mise en place de l'essai - Documents généraux d'une étude clinique • Ethique et protection des personnes - consentement • Pharmacovigilance • Recrutement, suivi des patients – Gestion des produits • Gestion des données de l'essai - Classement et archivage

FICHE PEDAGOGIQUE

	<ul style="list-style-type: none"> • Préparation audits - inspections • Pharmacovigilance des essais cliniques • Recrutement, suivi des patients – Gestion des produits • Gestion des données de l'essai. Classement et archivage de la documentation. Préparation des audits / inspections <p>Applications des BPC sur site</p> <ul style="list-style-type: none"> • Evénement indésirable : est-ce un effet indésirable, est-il grave ? • Comment, quand et quoi déclarer. Respect des circuits et délais de déclaration • Procédures d'alerte et Suivi des événements • Documentation • Mesures prises pour assurer la sécurité du patient <p>Applications des BPC sur site</p> <ul style="list-style-type: none"> • Recrutement des patients • Mesures prises pour évaluer et éviter les déviations au protocole • Problèmes dans la gestion des produits et documentation • Erreurs de dispensation des produits : répercussions, actions correctrices • Problèmes d'observance, répercussions sur l'essai <p>Gestion des données de l'essai. Classement et archivage de la documentation. Préparation des audits / inspections</p> <ul style="list-style-type: none"> • Aspects pratiques du monitoring de l'étude : interactions avec le moniteur / remplissage du CRF / gestion des demandes de clarification et de correction • Archivage des documents (procédures ICH) • Confidentialité • Audit et inspection
Durée	1 jour
Modalités pédagogiques	<p>20 participants maximum.</p> <p>La formation alternera des présentations, des discussions et des exercices pratiques. Les exercices seront d'autant plus profitables que les participants auront des projets à étudier.</p>
Coût et conditions d'accès	<p>Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr</p>

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Les Bonnes Pratiques Cliniques en investigation (BPC) – e-learning rafraichissement
Intervenants	Plateforme du GIRCI Ile de France en partenariat avec le GIRCI Est
Publics	Prioritairement Médecin, sage-femme, chirurgien-dentiste (investigateur), quel que soit le lieu d'exercice (hospitalier, Médecine de ville et professionnels non hospitaliers.) Professionnels paramédicaux Personnels impliqués dans la recherche et l'investigation
Objectifs d'apprentissage	Objectifs de la formation : formation et évaluation des connaissances pour aider les investigateurs et les acteurs de la recherche clinique à perfectionner leurs connaissances et à se sensibiliser sur leur besoin de formation. Objectifs des BPC : Participer à un protocole de recherche clinique avec pour objectifs : <ul style="list-style-type: none"> • Le respect de la protection des personnes : • La qualité et fiabilité des données de l'étude
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Les thématiques abordées sont réparties en 6 modules : <ul style="list-style-type: none"> • Information et consentement • Vigilance • Dossier médical / Equipe investigateur / Inclusion – Randomisation • Recueil des données / monitoring / requêtes • Gestion des traitements et des examens complémentaires • Audit - inspection / documents essentiels / fin d'un essai clinique / archivage / réglementation.
Durée	20 minutes
Modalités pédagogiques	Outil de validation des connaissances, en auto-apprentissage (E-learning) Accessible à distance pour permettre un apprentissage en ligne accessible tous les jours, à toute heure, au rythme de l'apprenant. Méthode formative avec explications fournies à la fin de chaque test et support de formation disponible.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Encadrement juridique des activités de recherche relatives aux échantillons biologiques humains
Intervenants	MediAxe
Publics	Investigateurs, ARC promoteur, personnel administratif. Toute personne impliquée dans un projet de recherche.
Objectifs d'apprentissage	Envisager l'ensemble des concepts éthiques, réglementaires et pratiques pour constituer, utiliser et réutiliser une collection d'échantillons biologiques ou pour requalifier des échantillons biologiques du soin vers la recherche.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Aspects éthiques et réglementaires relatifs aux prélèvements d'échantillons <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Contexte éthique et réglementaire des prélèvements, <input type="checkbox"/> Autorisations et interdictions selon le type d'échantillons, <input type="checkbox"/> Démarches réglementaires : quelle justification, quelle communication et auprès de qui (CPP, MERS, CNIL), <input type="checkbox"/> Information du participant, consentement, non-opposition. • Démarches à mener pour la constitution d'une collection selon les activités prévues par la recherche et après la recherche <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Collection constituée dans le cadre d'une RIPH, <input type="checkbox"/> Collection constituée hors du cadre d'une RIPH, <input type="checkbox"/> Changement de finalité d'une collection biologique, <input type="checkbox"/> Requalification d'une collection du soin vers la recherche, <input type="checkbox"/> Durées de conservation des échantillons pendant la recherche et les responsabilités qui y sont associées. • Bonnes pratiques de gestion d'une collection biologique. Management des risques, respect des droits et transport (notamment importation / exportation) <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Protocole : justifier la qualité et la quantité des échantillons à prélever, <input type="checkbox"/> Risques associés aux collections biologiques, <input type="checkbox"/> Anonymisation, traçabilité et logistique, <input type="checkbox"/> Transport des échantillons selon leur niveau de dangerosité. • Comment établir le budget d'une collection <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Identifier les différents paramètres relatifs à la collection et en regard du protocole de recherche, <input type="checkbox"/> Établir les critères de sélection des fournisseurs et prestataires le cas échéant, <input type="checkbox"/> Calculer une estimation budgétaire pour la constitution, la conservation, le transport d'échantillons biologiques.
Durée	1 jour
Modalités pédagogiques	<p>15-20 participants.</p> <p>À l'issue de la formation, les participants sauront :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Identifier les conditions techniques, éthiques et réglementaires nécessaires à la constitution, à la préparation et à l'utilisation (y compris le transport) d'échantillons biologiques. • Définir les conditions éthiques et réglementaires relatives à la réutilisation des échantillons dans le cadre du projet de recherche pour lequel les échantillons ont été prélevés ou dans le cadre d'un autre projet de recherche (changement de finalité).

FICHE PEDAGOGIQUE

Coût et conditions
d'accès

Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Approches sur la recherche sur données massives en santé – Accès aux grandes bases de données existantes
Intervenants	Bioformation
Publics	Tout personnel impliqué dans un projet de recherche
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> • Constitution et alimentation du Système national des Données de Santé (SNDS : SNIRAM, PMSI, BCMD...), • Constitution et alimentation d'un entrepôt de données de santé, exemple de l'entrepôt APHP et cas particulier des données génomiques, • Constitution d'un registre de surveillance. cas du CePIDC et d'EPIMAD, • Comprendre les conditions d'accès à ces différentes sources de données (CNIL, habilitations et profils de connexion), • Comprendre les enjeux, les périmètres et les outils d'une utilisation dans le cadre des activités de pilotage, • Comprendre les enjeux, les périmètres et les outils d'une utilisation dans le cadre d'une recherche médicale.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Aspects réglementaires et accès <ul style="list-style-type: none"> • Les méthodologies de référence, • Accès dédiés et systèmes Fils, • CNIL et CEERES, • Mise en conformité de la réglementation Générale de la Protection des données (RGPD). • Finalités ouvertes à l'exploitation <ul style="list-style-type: none"> • Pilotage activité <ul style="list-style-type: none"> - Ressources et dépenses de soins à partir du SNDS, - Pilotage médico-économique des établissements de santé sur la base d'un entrepôt de données, - Surveillance sanitaire. • Recherche sur données <ul style="list-style-type: none"> - Recherche non interventionnelle sur données, épidémiologie, - Algorithmes d'intelligence artificielle et d'aide à la décision pour le diagnostic et la prise en charge, - Aspects statistiques, datascience et outils. • Médecine personnalisée et données génomiques • Cas pratiques <ul style="list-style-type: none"> - Interfaces de requête i2b2, - Présentation des résultats d'une étude en lien avec la qualité des soins, - Présentation d'un tableau de bord de pilotage d'activités.
Durée	1 jour
Modalités pédagogiques	La formation alternera des présentations, des discussions, et des exercices pratiques.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	La contractualisation de la recherche : notions juridiques
Intervenants	GRIEPS
Publics	Tout personnel impliqué dans un projet de recherche
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> • acquisitions des connaissances de bases sur l'environnement réglementaire de la contractualisation de la recherche clinique, • avoir trouvé les informations juridiques utiles.
Programme de la séquence	<p>Le déroulement de la séance est la suivante :</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Présentations mutuelles ○ Mesure des acquis et des attentes ○ Rappel : Les différents acteurs au sein de la recherche clinique ○ Les différentes réglementations applicables à la recherche clinique : réglementations nationales ○ Poursuite de l'étude des principales réglementations applicables : réglementations internationales ○ Panoramas des différents contrats portant sur la recherche clinique. ○ Identification des principales clauses contractuelles qui font l'objet de négociation, ou qui méritent une attention particulière ○ Etude de l'accord de secret et du contrat de prestation de recherche clinique (sous-traitance) : quelles sont les principales clauses qui méritent une attention particulière ? ○ Conclusion
Durée	1 jour
Modalités pédagogiques	La formation alternera des présentations, des discussions, et des exercices pratiques.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de l'interrégion Est. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Introduction à la recherche qualitative appliquée aux soins	
Intervenants	MEDIAXE (Datadock)	
Publics	Tout personnel impliqué dans un projet de recherche	
Contenu de la formation	<ul style="list-style-type: none"> ☑ Définitions et principes ; ☑ concepts méthodologiques ; ☑ méthodes qualitatives ; ☑ application pratique ; ☑ analyse des données ; ☑ publication des résultats. 	
Durée	Une journée	
Conditions d'inscription	<p>Les inscriptions sont obligatoires et se font en ligne via le lien présent sur la page https://girci-est.fr/formationir/.</p> <p>Les places sont limitées.</p> <p>Si le nombre d'inscrits nécessaires à la tenue de la session de formation n'est pas atteint, celle-ci sera soit reporté, soit annulé.</p> <p>Une attestation de formation sera délivrée à la fin de celle-ci.</p> <p>Les frais pédagogiques sont pris en charge par le GIRCI Est.</p> <p>Les frais de déplacement, le cas échéant, restent à la charge de l'Établissement de l'agent participant.</p>	
Programme	9h00 - 9h30	<p>Accueil et introduction</p> <p>Présentation de l'organisation de la formation</p> <p>Présentation de l'intervenant, des participants et tour de table (attentes)</p>
	9h30 - 10h45	<p>Recherche qualitative</p> <ul style="list-style-type: none"> • Définitions et principes • Concepts méthodologiques : phénoménologie, étude de cas, biographie, ethnographie, théorie ancrée (grounded theory) • Méthodes qualitatives : techniques de recueil des données, méthode d'analyse des données, technique d'analyse des données. • Étapes d'une recherche qualitative : revue de littérature, définir la question, population étudiée, choix de la méthode, technique de recueil des données, analyse des données, validité interne et externe, publication et recommandations de publication
	10h45 - 11h00	Pause
	11h00 - 13h00	<p>Application pratiques : projets des participants</p> <ul style="list-style-type: none"> • Définition de la question • Population étudiée : choix des participants • Choix de la méthode • Technique de recueil des données
	13h00 - 14h00	Déjeuner
	14h00 - 15h30	<p>Analyse des données</p> <ul style="list-style-type: none"> • Différents niveaux d'analyse • Principes de codage • Recherche de la saturation • Logiciels d'analyse
	15h30 - 15h45	Pause
	15h45 - 17h00	<p>Publication des résultats</p> <ul style="list-style-type: none"> • Choix du support de publication • Grille de recommandations de rédaction • Validité de la recherche • Techniques de rédaction
	17h00 - 17h30	Tour de table / Évaluation finale

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	La revue de la bibliographie
Intervenants	GRIEPS
Publics	Toute personne impliquée dans un projet de recherche (Investigateurs, personnel paramédical, ARC promoteur, personnel administratif...)
Contenu de la formation	<ul style="list-style-type: none"> • Présentation de la formation • Délimitation du sujet de recherche • Découverte es outils à disposition • Identification des mots clés, de l'outil de recherche à consulter • Les Thésaurus • Les différentes sources documentaires • Formuler une requête • Utiliser les résultats de la recherche documentaire
Durée	1 jour
Conditions d'inscription	<p>Les inscriptions sont obligatoires et se font en ligne via le lien présent sur la page https://girci-est.fr/formationir/. Les places sont limitées.</p> <p>Si le nombre d'inscrits nécessaires à la tenue de la session de formation n'est pas atteint, celle-ci sera soit reporté, soit annulé.</p> <p>Une attestation de formation sera délivrée à la fin de celle-ci.</p> <p>Les frais pédagogiques sont pris en charge par le GIRCI Est.</p>
Programme	A consulter sur le site du www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Lecture rapide d'articles
Intervenants	
Publics	Toute personne impliquée dans un projet de recherche Investigateurs, personnel paramédical, ARC promoteur, ARC ..., formateurs des écoles du périmètre du GIRCI Est
Contenu de la formation	<ul style="list-style-type: none"> • Structure d'un article scientifique • Survol rapide : chercher quelques informations importantes • Première lecture du résumé (abstract) • Différentes techniques pour : <ul style="list-style-type: none"> ○ Chasse à l'idée principale : quelle est la question de recherche ? Quelle est l'hypothèse ? ○ Identifier l'approche ○ Identifier la méthodologie ○ Les résultats ○ Discussion/conclusion
Durée	1/2 jour
Conditions d'inscription	<p>Les inscriptions sont obligatoires et se font en ligne via le lien présent sur la page https://girci-est.fr/formationir/. Les places sont limitées. Si le nombre d'inscrits nécessaires à la tenue de la session de formation n'est pas atteint, celle-ci sera soit reporté, soit annulé. Une attestation de formation sera délivrée à la fin de celle-ci. Les frais pédagogiques sont pris en charge par le GIRCI Est.</p>
Programme	A consulter sur le site du www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Gestion de projet : comment manager un projet de recherche ? Personnel paramédical
Intervenants	
Publics	Personnel paramédical porteur d'un projet de recherche, investigateurs associés ou porteurs de projet, chefs de projets, coordonnateurs d'étude cliniques, dans le périmètre du GIRCI Est
Contenu de la formation	<ul style="list-style-type: none"> • Mesurer la faisabilité, planifier et conduire le projet • Anticiper la faisabilité (temps, disponibilité, méthodologie, budget, compétences, équipe, terrain, population) • Planifier un projet dans le temps, évaluer son impact sur les organisations internes (outil de planification, traçabilité...) • Assurer le suivi, la coordination d'équipes multidisciplinaires, multicentriques • Maitrise des e-outils (E-CRF, e-randomisation...)
Durée	1
Conditions d'inscription	<p>Les inscriptions sont obligatoires et se font en ligne via le lien présent sur la page https://girci-est.fr/formationir/. Les places sont limitées.</p> <p>Si le nombre d'inscrits nécessaires à la tenue de la session de formation n'est pas atteint, celle-ci sera soit reporté, soit annulé.</p> <p>Une attestation de formation sera délivrée à la fin de celle-ci.</p> <p>Les frais pédagogiques sont pris en charge par le GIRCI Est.</p>
Programme	A consulter sur le site du www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	L'environnement réglementaire des dispositifs médicaux en recherche
Intervenants	CEFIRA
Publics	Toute personne impliquée dans un projet de recherche Investigateurs, personnel paramédical, chefs de projets, ARC promoteur, ARC, TEC, du périmètre du GIRCI Est
Contenu de la formation	<ul style="list-style-type: none"> • Définition • Classification (DM, DMIV) au sens du règlement européen • Investigations cliniques • Matériovigilance • Le marquage CE • Obligations des fabricants
Durée	1 jour
Conditions d'inscription	<p>Les inscriptions sont obligatoires et se font en ligne via le lien présent sur la page https://girci-est.fr/formationir/. Les places sont limitées.</p> <p>Si le nombre d'inscrits nécessaires à la tenue de la session de formation n'est pas atteint, celle-ci sera soit reporté, soit annulé.</p> <p>Une attestation de formation sera délivrée à la fin de celle-ci.</p> <p>Les frais pédagogiques sont pris en charge par le GIRCI Est.</p>
Programme	A consulter sur le site du www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Management qualité basé sur les risques en recherche clinique
Intervenants	MEDIAXE
Publics	Toute personne impliquée dans un projet de recherche Investigateurs, personnel paramédical, qualityicien, chefs de projets, ARC promoteur, ARC, TEC, du périmètre du GIRCI Est
Contenu de la formation	<ul style="list-style-type: none"> • Objectifs • Concept • Pourquoi ? Pour quoi ? • Mise en pratique : conception d'un système de management qualité
Durée	2 jours
Conditions d'inscription	<p>Les inscriptions sont obligatoires et se font en ligne via le lien présent sur la page https://girci-est.fr/formationir/. Les places sont limitées. Si le nombre d'inscrits nécessaires à la tenue de la session de formation n'est pas atteint, celle-ci sera soit reporté, soit annulé. Une attestation de formation sera délivrée à la fin de celle-ci. Les frais pédagogiques sont pris en charge par le GIRCI Est.</p>
Programme	A consulter sur le site du www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Sensibilisation au Règlement Général sur la Protection des Données RGPD
Intervenants	SUNNIKAN
Publics	Tout acteur de recherche clinique, personnel médical et/ou paramédical impliqué dans un projet de recherche, Chefs de projets, ARC promoteur, TEC, IDE, direction des soins, personnel administratif de recherche clinique, DPO... <ul style="list-style-type: none"> - Quel que soit le lieu d'exercice (hospitalier, Médecine de ville et professionnels non hospitaliers.) - De l'ensemble du périmètre du GIRCI Est
Contenu de la formation	<ul style="list-style-type: none"> • Référentiels applicables, champs d'application – définitions • Gestion des données de santé au cours des recherches cliniques (nature des données, utilisation, transfert, documentation, droits...)
Durée	1/2 jours
Conditions d'inscription	<p>Les inscriptions sont obligatoires et se font en ligne via le lien présent sur la page https://girci-est.fr/formationir/. Les places sont limitées. Si le nombre d'inscrits nécessaires à la tenue de la session de formation n'est pas atteint, celle-ci sera soit reporté, soit annulé. Une attestation de formation sera délivrée à la fin de celle-ci. Les frais pédagogiques sont pris en charge par le GIRCI Est.</p>
Programme	A consulter sur le site du www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Se préparer à une inspection ou à un audit
Intervenants	
Publics	Tout acteur de recherche clinique, personnel médical et/ou paramédical impliqué dans un projet de recherche, Chefs de projets, ARC promoteur, TEC, IDE, direction des soins, personnel administratif de recherche clinique, DPO...
Contenu de la formation	<ul style="list-style-type: none"> • Préparation à l'audit/ inspection : <ul style="list-style-type: none"> ○ les points de vigilance (documentation – écarts sur monitoring...connaissance des référentiels...) ○ les préalables à une évaluation • La conduite et le suivi de l'audit <ul style="list-style-type: none"> ○ Pré-audit – audit sur site – post audit ○ Exemple de cas pratique sera abordé, audit de laboratoire, Pui, audit sur site, audit promoteur– inspection ANSM/CNIL ○ Mise en situation : atelier pratique (ex : Vous avez un mois pour préparer votre centre à la visite d'Inspection par l'ANSM dans le cadre d'une étude pédiatrique, un audit à blanc a été réalisé avec les constats suivants. Que faites-vous ? » ○ Exemple d'écarts et résolution
Durée	1 jour
Conditions d'inscription	<p>Les inscriptions sont obligatoires et se font en ligne via le lien présent sur la page https://girci-est.fr/formationir/. Les places sont limitées.</p> <p>Si le nombre d'inscrits nécessaires à la tenue de la session de formation n'est pas atteint, celle-ci sera soit reporté, soit annulé.</p> <p>Une attestation de formation sera délivrée à la fin de celle-ci.</p> <p>Les frais pédagogiques sont pris en charge par le GIRCI Est.</p>
Programme	A consulter sur le site du www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Validation des systèmes informatisés (VSI) appliquée à la recherche clinique
Intervenants	
Publics	Toute personne amenée à débiter/participer à une démarche de VSI : Data Managers, Chefs de Projet Clinique, Assureurs Qualité, Auditeurs Qualité, personnel des services informatiques interagissant avec les équipes opérationnelles du périmètre du GIRCI Est
Contenu de la formation	<ul style="list-style-type: none"> • Introduction aux principaux prérequis et enjeux dans le contexte des essais cliniques • Connaître les étapes d'une démarche VSI appliquée à un eCRF dans le cadre d'un essai clinique. Éléments de mise en œuvre opérationnelle. • Quelques points d'attention pour d'autres systèmes de recherche clinique • Connaître les exigences réglementaires associées • Impact sur le système qualité
Durée	1,5 jour
Conditions d'inscription	<p>Les inscriptions sont obligatoires et se font en ligne via le lien présent sur la page https://girci-est.fr/formationir/. Les places sont limitées.</p> <p>Si le nombre d'inscrits nécessaires à la tenue de la session de formation n'est pas atteint, celle-ci sera soit reporté, soit annulé.</p> <p>Une attestation de formation sera délivrée à la fin de celle-ci.</p> <p>Les frais pédagogiques sont pris en charge par le GIRCI Est.</p>
Programme	A consulter sur le site du www.girci-est.fr

FICHE PEDAGOGIQUE Fiche technique autoformation	
Intitulé	Petit lexique de la recherche
Intervenants	Fiche technique / accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique, médicale et paramédicale
Objectifs d'apprentissage	Lexique alphabétique et définitions des acronymes et termes communément utiliser en recherche
Durée	19 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-est.fr/supports-pedagogiques-et-fiches-techniques/

FICHE PEDAGOGIQUE Fiche technique autoformation	
Intitulé	La recherche paramédicale et en soins infirmiers - Quelques principes de base
Intervenants	Fiche technique et pédagogique / accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Public paramédical en particulier, ou tout public désirant s'initier à la recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Présenter les notions essentielles et quelques principes fondamentaux de la recherche clinique
	comment reconnaître la contribution des paramédicaux à la recherche en soins ? Le soutien local et interrégional Les actions cibles Finalité et champs de la recherche en soins Les types de recherche De l'idée de recherche à la publication
Durée	16 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-est.fr/supports-pedagogiques-et-fiches-techniques/

FICHE PEDAGOGIQUE Fiche technique autoformation	
Intitulé	Les types de recherche
Intervenants	Fiche technique et pédagogique / accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique, médicale et paramédicale
Objectifs d'apprentissage	Présenter les notions essentielles sur les différents types de recherche et prérequis réglementaires
Programme de la séquence	Définitions Environnement législatif français Les différents types de « Recherche impliquant la personne humaine » (RIPH) Les démarches réglementaires Qui peut être investigateur ? Les recherches hors RIPH
Durée	35 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-est.fr/supports-pedagogiques-et-fiches-techniques/

FICHE PEDAGOGIQUE Fiche technique d'autoformation	
Intitulé	La vie d'un projet
Intervenants	Fiche technique et pédagogique / accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique, médicale et paramédicale
Objectifs d'apprentissage	Présenter les différentes étapes de la conception à la valorisation d'un projet
Programme de la séquence	Conception Recherche de financement Instruction réglementaire Faisabilité et mise en place Réalisation Suivi Évaluation Contrôle Traitement et analyse des données Fin de la recherche et valorisation
Durée	21 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-est.fr/supports-pedagogiques-et-fiches-techniques/

FICHE PEDAGOGIQUE Fiche technique d'autoformation	
Intitulé	Les supports à la recherche
Intervenants	Fiche technique et pédagogique / accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique, médicale et paramédicale
Objectifs d'apprentissage	Présenter le rôle des différents acteurs qui peuvent contribuer à la conception ou la réalisation d'un projet de recherche
Programme de la séquence	Du côté du promoteur Du côté de l'investigateur Des ressources à chaque étape
Durée	19 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-est.fr/supports-pedagogiques-et-fiches-techniques/

FICHE PEDAGOGIQUE Fiche technique d'autoformation	
Intitulé	Comment construire un projet ?
Intervenants	Fiche technique et pédagogique / accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique, médicale et paramédicale
Objectifs d'apprentissage	Présenter la méthodologie de conception d'un projet à partir d'une idée
Programme de la séquence	Les prérequis L'étape interrogative ou comment formuler une problématique de recherche ? L'étape constructive de conception et rédaction Comment faire financer un projet ? Comment remplir les exigences réglementaires ?
Durée	19 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-est.fr/supports-pedagogiques-et-fiches-techniques/

FICHE PEDAGOGIQUE Fiche technique d'autoformation	
Intitulé	Comment réaliser son projet ?
Intervenants	Fiche technique et pédagogique / accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique, médicale et paramédicale
Objectifs d'apprentissage	Présenter les différentes étapes de réalisation d'un projet
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> L'équipe d'investigation La mise en place du projet Le respect du protocole Le screening des patients La participation, l'information et le consentement des patients L'inclusion et la randomisation des patients Le suivi des patients et de la recherche (outils de suivi) La sécurité Les contrôles (monitoring, audit...) L'analyse des données La valorisation des résultats
Durée	28 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-est.fr/supports-pedagogiques-et-fiches-techniques/

FICHE TECHNIQUE

Intitulé	Répondre à un appel à projets
Intervenants	Fiche technique / accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique, médicale et paramédicale
Objectifs d'apprentissage	Présenter les prérequis de candidature à des appels à projets
Programme de la séquence	Pourquoi obtenir un financement ? Comment choisir son Appel à Projets ? Comment répondre en 4 étapes à un appel à projets ? Comment s'entourer des compétences spécifiques pour le montage du projet à chaque étape ?
Durée	4 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Diffusion avec la newsletter du GIRCI Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://girci-est.fr/documents/newsletter/20190319_FT_17.pdf

GIRCI AURA

FICHE PEDAGOGIQUE MODULE 1 : Formation Bonnes Pratiques Cliniques	
Intitulé	Formation Bonnes Pratiques Cliniques
Intervenants	Formateurs identifiés par le GIRCI AURA
Publics	Tout professionnel impliqué dans un projet de recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Comprendre l'importance des BPC, Définir son champ d'application, Situer ce référentiel dans le contexte de la réglementation clinique, Acquérir une vision claire de sa structure et de ses différentes exigences, Savoir comment répondre aux différentes exigences.
Programme de la séquence	<p>Base de l'engagement de l'investigateur – Grands principes des Bonnes Pratiques Cliniques</p> <p>Compétences et obligations de l'investigateur ; adéquation des ressources allouées à la recherche ; prise en charge médicale</p> <p>Éthique et protection des personnes : Avis du CPP et autorisation de l'ANSM</p> <p>Respect du protocole</p> <p>Gestion des médicaments expérimentaux</p> <p>Procédures de tirage au sort et de levée de l'insu</p> <p>Information et consentement</p> <p>Déclaration de début et fin de recherche</p> <p>Recueil des données et expression des résultats</p> <p>Visites de monitoring</p> <p>Informations disponibles au cours de la recherche</p> <p>Vigilance des essais cliniques - Informations concernant la sécurité</p> <p>Arrêt anticipé, temporaire ou suspension par l'ANSM</p> <p>Classement et archivage de la documentation.</p> <p>Atelier pratique : recueil du consentement, vigilance des essais cliniques</p> <p>Application des BPC dans la conduite d'un essai clinique</p> <p>Questionnaire : évaluation des connaissances</p>
Durée	3 heures
Modalités pédagogiques	Formation en présentiel
Coût et conditions d'accès	Gratuit

GIRCI Grand Ouest

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Formedea®
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Connaitre et maitriser la réglementation et les bonnes pratiques en recherche clinique
Programme de la séquence	Cette formation abordera les points suivants au travers de cas concrets : Chapitre 1 : Cadre réglementaire et typologies d'études (30 minutes) Chapitre 2 : Information et consentement (60 minutes) Chapitre 3 : La vigilance et la sécurité des essais cliniques (45 minutes) Chapitre 4 : Les données de l'étude (55 minutes) Chapitre 5 : La gestion des échantillons biologiques (45 minutes) Chapitre 6 : La gestion des unités thérapeutiques (40 minutes)
Durée	05h00
Modalités pédagogiques	Contenu basé sur le référentiel de formation de l'ANSM écrit en 2009 et sur les points requis par TransCelerate (Reconnaissance TRansCelerate) Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe). Évaluation : La formation est évaluée par un quizz, délivrant une attestation de formation à la fin de la formation dès l'obtention de 80% de bonnes réponses.
Coût et conditions d'accès	Gratuit GIRCI GO Payant (100€) hors GIRCI GO Accès sur: www.lirego.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Refresh Formedea®
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Actualisation des connaissances en recherche clinique, à réaliser tous les 3 ans (ou en cas de changement réglementaire)
Programme de la séquence	<p>Ce cours s'appuie sur les cinq étapes du déroulement d'un projet de recherche clinique :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Étape 1 : avant le début de l'étude - Étape 2 : l'obtention des accords réglementaires - Étape 3 : la mise en place de l'étude - Étape 4 : la poursuite des inclusions et le suivi des patients - Étape 5 : la fin de l'étude
Durée	02h00
Modalités pédagogiques	<p>Contenu basé sur le référentiel de formation de l'ANSM écrit en 2009 et sur les points requis par TransCelerate (<i>Reconnaissance TransCelerate</i>)</p> <p>Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).</p> <p>Évaluation :</p> <p>La formation est évaluée par un quizz, délivrant une attestation de formation à la fin de la formation dès l'obtention de 80% de bonnes réponses.</p>
Coût et conditions d'accès	<p>Gratuit GIRCI GO</p> <p>Payant (50€) hors GIRCI GO</p> <p>Accès sur: www.lirego.fr</p>

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Cadre réglementaire
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Identifier les typologies de recherche en France et la réglementation française
Programme de la séquence	<p>Ce cours abordera les points suivants au travers de cas concrets :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Les différentes lois qui régissent les études cliniques - Les acteurs de la recherche - Les typologies d'études - La documentation d'une étude <p>La formation est évaluée par un quizz, délivrant une attestation de formation à la fin de la formation dès l'obtention de 80% de bonnes réponses.</p>
Durée	00h30
Modalités pédagogiques	<p>Contenu adapté (mise en situation) pour répondre aux questions concrètes que se posent les investigateurs dans leurs pratiques de recherche au quotidien</p> <p>Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).</p>
Coût et conditions d'accès	<p>Gratuit GIRCI GO</p> <p>Payant (25 €) hors GIRCI GO</p> <p>Accès sur: www.lirego.fr</p>

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	La recherche clinique dans les CH - volet administratif
Intervenants	e-learning
Publics	Cette formation s'adresse aux acteurs de la recherche clinique, en particulier les administratifs
Objectifs d'apprentissage	Connaitre les circuits administratifs (convention) et suivre un projet de recherche sur sollicitation externe à l'établissement
Programme de la séquence	Cette formation est composée des chapitres suivants : <ul style="list-style-type: none"> - Cadre réglementaire et typologies de recherche (25 minutes) - La convention unique (35 minutes) - La gestion administrative et financière (30 minutes)
Durée	01h30
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).
Coût et conditions d'accès	Gratuit GIRCI GO Payant (50 €) hors GIRCI GO Accès sur: www.lirego.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	La recherche clinique dans les CH - Volet médical
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin des centres hospitaliers
Objectifs d'apprentissage	La recherche clinique vous intéresse ? Vous souhaitez vous former à la recherche afin de pouvoir participer / être associé à un projet de recherche clinique ?
Programme de la séquence	<p>Ce cours a pour objectif de vous donner les premières clés pour déterminer votre participation ou non à un projet d'étude clinique. Pour cela, il s'appuie sur les grandes étapes de déroulement d'un projet de recherche :</p> <ul style="list-style-type: none"> - L'évaluation du projet - La mise en place de l'étude - Le suivi de l'étude - La clôture de l'étude
Durée	00h45
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).
Coût et conditions d'accès	<p>Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO Accès sur: www.lirego.fr</p>

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Financement de la recherche
Intervenants	e-learning
Publics	Personnel en charge de la gestion financière, personnel de recherche, Investigateur
Objectifs d'apprentissage	Présentation du financement (recettes/dépenses) de la recherche dans les établissements de santé
Programme de la séquence	Cette formation aborde le financement de la recherche clinique dans les établissements de santé publics. 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 ce cours.
Durée	00h45
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe). Cette formation est évaluée par un quiz, délivrant une attestation de formation dès l'obtention de 80% de bonnes réponses.
Coût et conditions d'accès	Gratuit GIRCI GO Payant (25€) hors GIRCI GO Accès sur: www.lirego.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Guide des typologies de recherche
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Aide à la décision Choix dans la typologie de recherche
Programme de la séquence	Cet arbre décisionnel vous indiquera, selon le type de projet, les démarches réglementaires à effectuer au préalable ainsi que le timing nécessaire. Vous trouverez également de nombreuses informations pour la bonne réalisation de votre recherche, ainsi que des trames de documents.
Durée	00h20
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe). Cette formation est évaluée par un quiz, délivrant une attestation de formation dès l'obtention de 80% de bonnes réponses.
Coût et conditions d'accès	Gratuit GIRCI GO Payant (25€) hors GIRCI GO Accès sur: www.lirego.fr

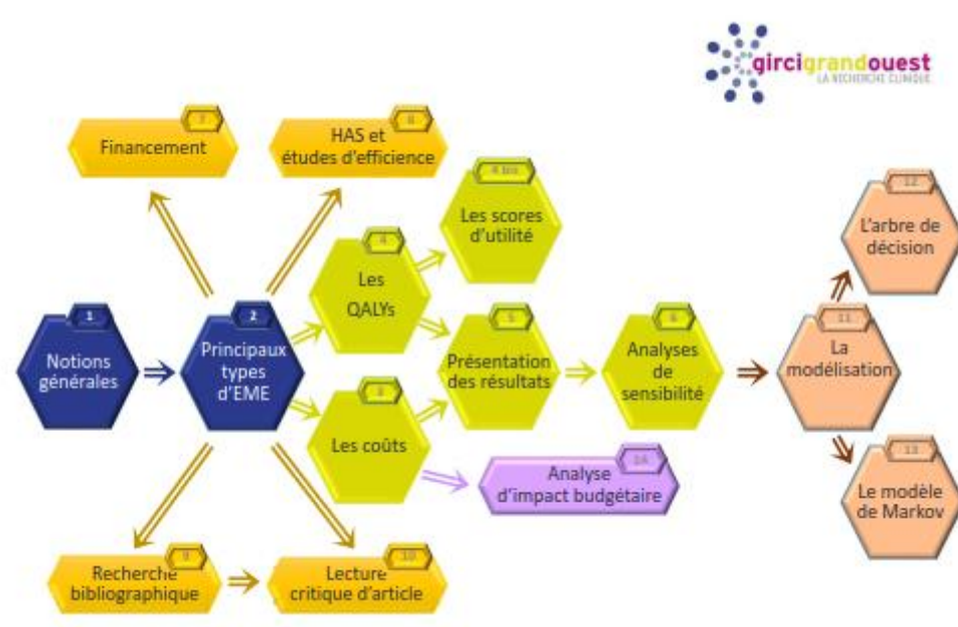
FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Guide des internes
Intervenants	e-learning
Publics	Internes
Objectifs d'apprentissage	Aide à la décision Choix dans la typologie de recherche
Programme de la séquence	Cet arbre décisionnel vous indiquera, selon le type de projet, les démarches réglementaires à effectuer au préalable ainsi que le timing nécessaire. Vous trouverez également de nombreuses informations pour la bonne réalisation de votre recherche, ainsi que des trames de documents.
Durée	00h20
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe). Cette formation est évaluée par un quiz, délivrant une attestation de formation dès l'obtention de 80% de bonnes réponses.
Coût et conditions d'accès	Gratuit GIRCI GO Payant (25€) hors GIRCI GO Accès sur: www.lirego.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Information et consentement
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Maîtriser les notions liées à l'information et au consentement dans les essais cliniques
Programme de la séquence	<p>Ce cours aborde les points suivants au travers de cas concrets :</p> <p>Les critères d'inclusion et de non-inclusion</p> <p>Le rôle de l'investigateur dans l'information du patient et le recueil de son consentement</p> <p>L'information et le recueil du consentement dans des situations particulières</p> <p>La formation est évaluée par un quizz, délivrant une attestation de formation à la fin de la formation dès l'obtention de 80% de bonnes réponses.</p>
Durée	01h00
Modalités pédagogiques	<p>Contenu adapté (mise en situation) pour répondre aux questions concrètes que se posent les investigateurs dans leurs pratiques de recherche au quotidien</p> <p>Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).</p>
Coût et conditions d'accès	<p>Gratuit GIRCI GO</p> <p>Payant (25 €) hors GIRCI GO</p> <p>Accès sur: www.lirego.fr</p>

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	La recherche clinique en soins primaires
Intervenants	e-learning
Publics	Vous êtes acteur de soins primaires ? La recherche clinique vous intéresse ? Vous souhaitez vous former à la recherche afin de pouvoir participer / être associé à un projet de recherche en soins primaires ?
Objectifs d'apprentissage	Ce cours a pour objectif de vous donner les premières clés pour déterminer votre participation ou non à un projet d'étude clinique.
Programme de la séquence	Le cours s'appuie sur les grandes étapes de déroulement d'un projet de recherche : <ul style="list-style-type: none"> - L'évaluation du projet - La mise en place de l'étude - Le suivi de l'étude - La clôture de l'étude
Durée	00h45
Modalités pédagogiques	Contenu adapté (mise en situation) pour répondre aux questions concrètes que se posent les investigateurs dans leurs pratiques de recherche au quotidien Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).
Coût et conditions d'accès	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO Accès sur: www.lirego.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	MOOC EME
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Comprendre les enjeux et la méthodologie de l'évaluation médico-économique.
Programme de la séquence	<p>Plusieurs séquences à visionner :</p> 
Durée	
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).
Coût et conditions d'accès	Gratuit Accès sur: www.lirego.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Initiation à la recherche clinique
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Initiation en recherche clinique et à la terminologie
Programme de la séquence	<p>Qu'est-ce que la recherche clinique ?</p> <p>Les intervenants dans la recherche clinique</p> <p>Comment construire un projet de recherche clinique ?</p> <p>Comment se déroule un projet de recherche clinique ?</p>
Durée	01h00
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).
Coût et conditions d'accès	<p>Gratuit GIRCI GO</p> <p>Payant (25 €) hors GIRCI GO</p> <p>Accès sur: www.lirego.fr</p>

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Construire une LOI
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	A l'issue de cette formation, les apprenants doivent cerner les étapes de lancement d'un projet de recherche clinique : identification des personnes ressources, définition et lancement des demandes de financement à effectuer, rédaction de la lettre d'intention en réponse aux appels d'offre. Concernant la lettre d'intention, les apprenants doivent comprendre qu'il s'agit d'un outil pour se démarquer, se mettre en valeur et convaincre un jury.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> - Les différents appels d'offre ministériels existants et leurs processus de sélection - Le contenu d'une lettre d'intention et les personnes ressources pour définir ce contenu - Les critères primordiaux pour rédiger une lettre d'intention efficace - Un complément sur les demandes de financement auprès de laboratoires pharmaceutiques - Une ouverture sur les autres appels à projets et une redirection vers le thésaurus des appels à projets du GIRCI Est - Une redirection vers la formation « Le guide des internes »
Durée	00h45
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).
Coût et conditions d'accès	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO Accès sur: www.lirego.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Publier un article
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	A l'issue de cette formation, les apprenants doivent être en mesure de rédiger un article scientifique et de le soumettre à un journal.
Programme de la séquence	les règles de rédaction d'un article scientifique le choix du journal auquel soumettre l'article pour publication
Durée	00h45
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).
Coût et conditions d'accès	Gratuit GIRCI GO Payant (25 €) hors GIRCI GO Accès sur: www.lirego.fr

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Flash RGPD
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Comprendre les grands principes du règlement général sur la protection des données dans le cadre des essais cliniques
Programme de la séquence	Les grands principes du règlement général sur la protection des données dans le cadre des essais cliniques
Durée	00h05
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).
Coût et conditions d'accès	Gratuit Accès sur: www.lirego.fr

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	RETRAINING Formedea
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Actualisation des connaissances en recherche clinique
Programme de la séquence	<p>Le cadre réglementaire et les acteurs de la recherche</p> <p>La faisabilité d'une étude</p> <p>Les accords réglementaires</p> <p>Le CRF et les documents sources</p> <p>Les délégations de tâches</p> <p>L'information et le consentement</p> <p>Les cas particuliers</p> <p>Le suivi des patients</p> <p>La vigilance</p> <p>La fin d'une étude et l'archivage</p> <p>Evaluation : Cette formation est évaluée par un quiz final, permettant d'obtenir une attestation dès l'obtention de minimum 80% de bonnes réponses. Ce certificat est reconnu TransCelerate</p>
Durée	01h30
Modalités pédagogiques	Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).
Coût et conditions d'accès	<p>Gratuit GIRCI GO</p> <p>Payant (50 €) hors GIRCI GO</p> <p>Accès sur: www.lirego.fr</p>

GIRCI Méditerranée

FICHE PEDAGOGIQUE Journée de Formation des Personnels de la Recherche (MED 1)

Intitulé	Investigation clinique des DM selon l'ISO 14155:2020 et Bonnes Pratiques Cliniques
Intervenants	IFIS DM
Publics	Chefs de projets, ARC promoteur, personnel administratif de recherche clinique...
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> • Comprendre ce qu'est une norme ISO et une norme « harmonisée » dans le cadre réglementaire des dispositifs médicaux, en Europe et ailleurs. • Découvrir et approfondir la norme ISO EN 14155. • Savoir comment l'EN ISO 14155 se décline dans les contextes nationaux. • Bénéficier d'une comparaison avec l'approche « Médicament » selon le référentiel ICH-GCP E6.
Programme de la séquence	<p>1ère partie : Cadre réglementaire des BPC dispositifs médicaux</p> <ul style="list-style-type: none"> • Cadre réglementaire de l'évaluation clinique et des investigations cliniques des dispositifs médicaux • Lien entre évaluation clinique et investigations cliniques : plan d'évaluation clinique et « Gap analysis » • Rappels sur les principes des BPC et leur application aux dispositifs médicaux • Différences entre les BPC dispositifs médicaux et les BPC médicaments (vocabulaire, gestion des risques, vigilance) <p>2ème partie : Application de la norme ISO 14155 :2020 et points pratiques</p> <ul style="list-style-type: none"> • L'ISO 14155 pas à pas pour la mise en place d'une investigation clinique • Lien entre ISO 14155 et chapitres « investigations cliniques » du nouveau règlement européen sur les dispositifs médicaux • Spécificités de l'ANSM : classifications des études, élément de recevabilité des dossiers et attentes en termes d'ISO 14155 • « Tour de table » et questions • Présentation des documents « modèles » fournis par le formateur • Remplissage des évaluations
Durée	1 journée
Modalités pédagogiques	12 participants max/session) Par visioconférence. La présentation de la formation ainsi que d'autres documents supports sont transmis au participants. Une attestation de présence et un diplôme sont fournis au participants qui le souhaitent et qui ont assisté à toute la présentation.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de les région PACA et Corse. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site https://gircimediterranee.fr

FICHE PEDAGOGIQUE Journée de Formation des Personnels de la Recherche (MED2)	
Intitulé	Formation Recherche paramédicale _ Contexte et Evidence-Based Practice
Intervenants	Mr. Daniel BENLAHOUES Formateur consultant, Docteur en sciences de l'éducation et de la formation
Publics	Personnel paramédical et tout personnel impliqué dans un projet de Recherche paramédicale
Objectifs d'apprentissage	Renforcer les compétences dans le domaine de la recherche en soins pour développer des projets d'amélioration ou de compréhension des pratiques (protocoles, recherches).
Programme de la séquence	<p>1ère partie : Contexte de la R. Paramédicale et EBP</p> <ul style="list-style-type: none"> • Contexte de la recherche paramédicale en 2023 • L'intérêt de la démarche Evidence-based Practice dans la recherche • Réaliser une revue de la littérature efficace : <ul style="list-style-type: none"> ○ Développer une stratégie de recherche documentaire permettant d'identifier les sources de données pertinentes pour répondre à une question de terrain. ○ S'approprier la méthodologie d'analyse critique des résultats d'études scientifiques. • Identifier les étapes de construction d'un projet en vue de répondre à un appel à projet (local, régional, national) <p>2ème partie : Ateliers pratiques</p> <ul style="list-style-type: none"> • Comment chercher et sélectionner les informations ? • Comment conserver une traçabilité de sa stratégie de recherche ? • Comment analyser les articles sélectionnés <p>« Temps d'échange collectif »</p> <ul style="list-style-type: none"> • Présentation des documents « modèles » fournis par le formateur • Remplissage des évaluations
Durée	1 journée
Modalités pédagogiques	Par visioconférence. La présentation de la formation ainsi que d'autres documents supports sont transmis au participants. Une attestation de présence est fournis au participants qui le souhaitent et qui ont assisté à toute la présentation.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de les région PACA et Corse. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site https://gircimediterranee.fr

FICHE PEDAGOGIQUE Conférence Médicale pour les Personnels de la Recherche (MED3)	
Intitulé	Méthodologie des essais cliniques critères de choix des différents types d'études cliniques et exploitation de leurs résultats
Intervenants	MediAxe
Publics	Médecins investigateurs, Méthodologiste, biostatisticiens et chefs de projet
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> • Identifier le but et le schéma d'une recherche • Comprendre la méthodologie envisagée, en avoir une approche critique, évaluer sa pertinence clinique et sa capacité à répondre à la question posée • Prévoir les difficultés dans la réalisation de la recherche
Programme de la séquence	<p>Essais thérapeutiques</p> <ul style="list-style-type: none"> • Intérêt, problématique • Différents types d'essai, principaux schémas, limites • Comparaisons, causalité, signification • Notions de validité interne, pertinence et représentativité <p>Éléments de validité des essais (1/2)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Variabilité • Biais • Facteurs de confusion <p>Éléments de validité des essais (2/2)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pertinence des critères de jugement : critères cliniques, composites, de substitution • Comparaisons multiples. Critère principal et secondaire <p>Principes généraux des tests statistiques</p> <ul style="list-style-type: none"> • Variabilité, erreur, intervalles de confiance • Tests de significativité, comparaisons, puissance, taille de l'effet • Les différents indices: risque absolu, risque relatif, NNT, Odds ratio <p>Construire un essai scientifiquement solide</p> <ul style="list-style-type: none"> • Formulation du problème et des hypothèses • Mesures d'efficacité et critères de jugement • Nombre de sujets nécessaires
Durée	1 journée (50 participants max)
Modalités pédagogiques	Par visioconférence. La présentation de la formation ainsi que d'autres documents supports sont transmis au participants Une attestation de présence est fournis au participants qui le souhaitent et qui ont assisté à toute la présentation.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de les région PACA et Corse. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site https://gircimediterranee.fr

FICHE PEDAGOGIQUE Formedea (MED4)	
Intitulé	Savoir communiquer et valoriser les résultats d'une recherche
Intervenants	MediAxe
Publics	Médecins investigateurs, Méthodologiste, biostatisticiens et chefs de projet
Objectifs d'apprentissage	Connaitre : <ul style="list-style-type: none"> • Les enjeux de la communication scientifique • Les règles de base pour acquérir des méthodes de rédaction. • Fonctionnement des journaux scientifiques.
Programme de la séquence	<p>Partie 1 :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Les enjeux de la communication scientifique • Article original, autres types d'articles, posters, communication orale • Règles de base pour préciser les objectifs des communications, pour écrire plus vite, pour apprendre des méthodes de rédaction. • Planifier son article / sa présentation <p>Partie 2 :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Exercice pratique : rédaction des idées forces de l'article ou de la présentation <p>Partie 3 :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Préparation avant d'écrire : audience, choix des revues, recommandations générales de publication, recommandations aux auteurs • Conception d'une publication, d'un poster, d'une présentation orale • Récapitulatif des principes de style et de format. • Logiciels disponibles pour la bibliographie, tutoriels d'utilisation. • Les tableaux, les illustrations; règles de conception et de présentation <p>Partie 4 :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Exercice pratique : rédaction du titre, du résumé. Mots clés <p>Partie 5 :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fonctionnement des journaux scientifiques, communications avec les auteurs et l'éditeur. • Soumission et seconde soumission <p>Conclusion</p>
Durée	1 journée
Modalités pédagogiques	Présentiel La présentation de la formation ainsi que d'autres documents supports sont transmis au participants. Une attestation de formation est fournis au participants qui le souhaitent et qui ont assisté à toute la présentation.
Coût et conditions d'accès	Les formations sont dispensées gratuitement pour les professionnels de les région PACA et Corse. Les inscriptions se font via les formulaires disponibles sur le site https://gircimediterranee.fr

GIRCI Nord-Ouest

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Formedea® – GIRCI NO
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Connaître et maîtriser la réglementation et les bonnes pratiques en recherche clinique
Programme de la séquence	<p>Cette formation abordera les points suivants au travers de cas concrets :</p> <p>Chapitre 1 : Cadre réglementaire et typologies d'études (30 minutes)</p> <p>Chapitre 2 : Information et consentement (60 minutes)</p> <p>Chapitre 3 : La vigilance et la sécurité des essais cliniques (45 minutes)</p> <p>Chapitre 4 : Les données de l'étude (55 minutes)</p> <p>Chapitre 5 : La gestion des échantillons biologiques (45 minutes)</p> <p>Chapitre 6 : La gestion des unités thérapeutiques (40 minutes)</p>
Durée	05h00
Modalités pédagogiques	<p>Contenu basé sur le référentiel de formation de l'ANSM écrit en 2009 et sur les points requis par TransCelerate (Reconnaissance TransCelerate)</p> <p>Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).</p> <p>Évaluation :</p> <p>La formation est évaluée par un quizz, délivrant une attestation de formation à la fin de la formation dès l'obtention de 80% de bonnes réponses.</p>
Coût et conditions d'accès	

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Refresh Formedea® - GIRCI NO
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Actualisation des connaissances en recherche clinique, à réaliser tous les 3 ans (ou en cas de changement réglementaire)
Programme de la séquence	<p>Ce cours s'appuie sur les cinq étapes du déroulement d'un projet de recherche clinique :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Étape 1 : avant le début de l'étude - Étape 2 : l'obtention des accords réglementaires - Étape 3 : la mise en place de l'étude - Étape 4 : la poursuite des inclusions et le suivi des patients - Étape 5 : la fin de l'étude
Durée	02h00
Modalités pédagogiques	<p>Contenu basé sur le référentiel de formation de l'ANSM écrit en 2009 et sur les points requis par TransCelerate (<i>Reconnaissance TransCelerate</i>)</p> <p>Ce module de formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).</p> <p>Évaluation :</p> <p>La formation est évaluée par un quizz, délivrant une attestation de formation à la fin de la formation dès l'obtention de 80% de bonnes réponses.</p>
Coût et conditions d'accès	

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Analyse de grilles de surcoûts convention unique
Intervenants	Chargée de mission valorisation et développement des activités du GIRCI Nord-Ouest
Publics	Attachés de recherche clinique, Coordinateur de recherche clinique travaillant dans un centre investigateur, ou tout autre personnel ayant besoin d'être initié ou d'approfondir ses connaissances de la revue des grilles des surcoûts hospitaliers dans le cadre des conventions uniques
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> • Mettre à jour ses connaissances des conventions uniques • Analyser plus facilement une grille de surcoûts annexée à la convention unique • Echanger avec les autres participants
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Définition et dernières évolutions réglementaires • Les différents types de contrat • Cas pratique • Revue de la matrice des couts et surcouts
Durée	2 heures
Modalités pédagogiques	Formation réalisée en distanciel ou en présentiel Maximum 10 personnes
Coût et conditions d'accès	Gratuite et ouverte aux établissements membres du GIRCI Nord-Ouest

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Méthodologie de recherche bibliographique : Pourquoi, Où, Comment ?
Intervenants	Documentalistes des établissements de santé de l'inter-région Nord-Ouest et référents du groupe de travail Recherche paramédicale du GIRCI Nord-Ouest
Publics	Tout professionnel souhaitant réaliser une recherche bibliographique
Objectifs d'apprentissage	Acquérir les bases de la recherche bibliographique. Définir ce qu'est une donnée probante et avoir des connaissances sur la méthodologie de recherche bibliographique.
Programme de la séquence	<p>Partie théorique :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Définir la question de départ / l'hypothèse • Dégager les concepts et les mots clés • Délimiter l'équation de recherche • Filtrer les informations, déterminer des limites <p>Partie pratique :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Les critères PICOT • Les concepts et mots clés • Traduction des concepts et mots clés • L'équation de recherche • Notice d'article
Durée	1 heure
Modalités pédagogiques	Autoformation à partir d'une Vidéo replay d'un webinaire mise en ligne sur la chaine Youtube et sur le site web du GIRCI Nord-Ouest
Coût et conditions d'accès	Gratuite, ouverte à tous

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Approfondir la méthodologie de recherche bibliographique
Intervenants	Porteur d'un projet de recherche paramédicale, biostatisticien et département montage projet au sein de l'inter-région Nord-Ouest.
Publics	Tout professionnel souhaitant réaliser une recherche bibliographique
Objectifs d'apprentissage	Retour d'expérience sur la définition de la question de recherche, la durée de la recherche. Comprendre l'importance de la recherche avant de rédiger un protocole.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> • Naissance du projet • Accompagnement du projet • Cadre scientifique de l'étude • Hypothèses de l'étude • Méthodologie • Interactions avec les différentes plateformes • Publications - Valorisation
Durée	1 heure
Modalités pédagogiques	Autoformation à partir d'une Vidéo replay d'un webinaire mise en ligne sur la chaîne YouTube et sur le site web du GIRCI Nord-Ouest
Coût et conditions d'accès	Gratuite, ouverte à tous

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	ClinNOform : Les bonnes pratiques cliniques pour les investigateurs et les personnels de centres de l'inter-région Nord-Ouest – Formation initiale
Intervenants	e-learning
Publics	Médecin, interne, personnel de recherche (TEC, ARC, IRC...), personnel soignant
Objectifs d'apprentissage	Connaitre et maitriser la réglementation et les bonnes pratiques en recherche clinique
Programme de la séquence	<p>La formation est constituée de 9 modules thématiques :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1-Introduction aux BPC 2-Principes des BPC 3-Responsabilités du promoteur 4-Responsabilités de l'investigateur 5-Organisation du centre investigateur 6-Réglementation en recherche clinique 7-Information et consentement éclairé 8-Sécurité des sujets 9-Les données en recherche
Durée	Environ 3 h au total
Modalités pédagogiques	<p>Le contenu de la formation est basé sur le référentiel de formation de l'ANSM écrit en 2009 et sur les critères requis par TransCelerate BioPharma (Reconnaissance mutuelle TransCelerate)</p> <p>Cette formation est accessible par e-learning, librement 24h sur 24, 7 jours sur 7 après identification (login/mot de passe).</p> <p>La formation est évaluée par un quizz avant formation puis par un quizz de fin de formation, délivrant une attestation à la fin de la formation dès l'obtention de 80% de bonnes réponses au quizz final.</p>
Coût	Gratuite et réservée aux personnels recherches en activité professionnelle sur le territoire de l'inter-région Nord-Ouest

GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Formation e-learning	
Intitulé	Recherche clinique et Bonnes Pratiques Cliniques
Intervenants	Plateforme d'e-learning (24h/24 et 7j/7) par des enseignants hospitalo-universitaires
Publics	Tout le personnel œuvrant à la recherche clinique sur le territoire du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	<p>Cette formation à la recherche clinique et aux Bonnes Pratiques Cliniques présente le cadre réglementaire et les règles éthiques de la recherche clinique. Elle permet également de comprendre ce qu'est un essai clinique « en pratique » et de connaître le rôle et les obligations de tous les acteurs de la recherche.</p> <p>A l'issue de cette formation vous obtiendrez une attestation, qui vous permettra de justifier de vos connaissances des Bonnes Pratiques Cliniques auprès des différents promoteurs et de répondre aux exigences réglementaires.</p>
Programme de la séquence	<p>Cette formation 100% en ligne propose d'aborder en 6 parties, l'essentiel à connaître pour appliquer les Bonnes Pratiques Cliniques.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Dans la première partie, les fondements et les principes éthiques seront rappelés, les types de recherches seront décrits, le rôle des acteurs de la recherche seront précisés, les coûts de la recherche et modalités de financement seront également décrits. ➤ Dans la 2^{ème} partie, le cadre réglementaire en vigueur sera précisé ainsi que le rôle des autorités et instances, les droits des personnes et sécurité qui se prêtent à des recherches, les obligations du promoteur et des investigateurs, et les Bonnes Pratiques Cliniques. ➤ La 3^{ème} partie décrira de façon détaillée la mise en œuvre de la recherche : de l'étape de conception d'un protocole répondant aux objectifs, aux aspects logistiques permettant la mise en place, le suivi et la clôture de l'essai. ➤ Dans la 4^{ème} partie, les modalités de recueil des données propre à l'étude, notamment celles saisies dans le cahier d'observation, seront expliquées, de même que les modalités de traitement de ces dernières. ➤ La 5^{ème} partie est relative aux unités de traitement, elle concerne plus spécifiquement les essais cliniques sur médicaments. Les aspects réglementaires seront détaillés ainsi que les circuits des médicaments expérimentaux. ➤ Enfin, dans la dernière et 6^{ème} partie, la vigilance dans les essais cliniques sera abordée. Après avoir clarifié la terminologie encadrant la vigilance des essais cliniques, le circuit des notifications et/ou des déclarations seront expliqués en précisant les rôles et responsabilités des investigateurs et des promoteurs.
Durée	4h
Modalités pédagogiques	E-learning Obtenez votre attestation de formation reconnue TransCelerate® en validant l'ensemble des QCM de fin de chapitre de la formation et en ayant une moyenne de 80% de bonnes réponses aux QCM. Attestation valable 3 ans.
Coût et conditions d'accès	<p>https://formation.girci-soho.fr/ Apprenant sur le territoire du GIRCI SOHO (Nouvelle-Aquitaine -Occitanie -DOM) : Accessible gratuitement. Se rapprocher du personnel relais opérationnel du CHU ou CRLCC de proximité pour enregistrer les inscriptions</p> <p>Apprenant en dehors du territoire du GIRCI SOHO :</p> <p>Inscription individuelle : -80€ : Inscription sur le site https://formation.girci-soho.fr/.</p> <p>Inscription pour un établissement -contacter sobpc@chu-poitiers.fr pour passer une convention (80€/apprenant)</p>

FICHE PEDAGOGIQUE Formation e-learning	
Intitulé	Piqûre de rappel sur les Bonnes Pratiques Cliniques
Intervenants	Plateforme d'e-learning (24h/24 et 7j/7) par des enseignants hospitalo-universitaires
Publics	Tout le personnel œuvrant à la recherche clinique au sein du territoire du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	<p>Cette formation à la recherche clinique et aux Bonnes Pratiques Cliniques propose de rafraîchir vos connaissances en 4 parties sur l'essentiel à connaître pour appliquer les Bonnes Pratiques Cliniques.</p> <p>A l'issue de cette formation vous obtiendrez une attestation, qui vous permettra de justifier de vos connaissances des Bonnes Pratiques Cliniques auprès des différents promoteurs et de répondre aux exigences réglementaires.</p>
Programme de la séquence	<p>Cette formation 100% en ligne propose de rafraîchir vos connaissances en 4 parties sur l'essentiel à connaître pour appliquer les Bonnes Pratiques Cliniques.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Dans la première partie, les fondements et les principes éthiques seront rappelés et les différents acteurs seront également présentés. ➤ Dans la 2ème partie, les différentes catégories d'étude et le cadre réglementaire en vigueur sera précisé. ➤ La 3ème partie décrira de façon détaillée les responsabilités de l'investigateur à chaque étape de la recherche. Ce chapitre traitera également des responsabilités de l'investigateur en termes de vigilance des essais cliniques. ➤ Enfin, la 4ème partie abordera les notions relatives à la fin de l'essai clinique.
Durée	1h
Modalités pédagogiques	<p>E-Learning</p> <p>Obtenez votre attestation de formation reconnue TransCelerate® en validant l'ensemble des QCM de fin de chapitre de la formation et en ayant une moyenne de 80% de bonnes réponses aux QCM. Attestation valable 3 ans.</p>
Coût et conditions d'accès	<p>https://formation.girci-soho.fr/ Apprenant sur le territoire du GIRCI SOHO (Nouvelle-Aquitaine -Occitanie -DOM) : Accessible gratuitement. Se rapprocher du personnel relais opérationnel du CHU ou CRLCC de proximité pour enregistrer les inscriptions Apprenant en dehors du territoire du GIRCI SOHO :</p> <p>Inscription individuelle : -40€ : Inscription sur le site https://formation.girci-soho.fr/.</p> <p>Inscription pour un établissement -contacter sobpc@chu-poitiers.fr pour passer une convention (40€/apprenant)</p>

FICHE PEDAGOGIQUE Livret autoformation	
Intitulé	Comment se préparer... à une inspection ou à un audit
Intervenants	Livret accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Définir et présenter les objectifs et les étapes d'une inspection ou d'un audit du promoteur (Direction de la Recherche Clinique et de l'Innovation « DRI/DRCI ») ou d'un site investigateur (services cliniques, pharmacie,...). Proposer une marche à suivre aux personnels des DRI/DRCI et des sites investigateurs du GIRCI SOHO afin d'assurer le bon déroulement d'une inspection ou d'un audit
Programme de la séquence	Définition d'une inspection / d'un Audit Contexte d'une inspection / d'un Audit Objectifs d'une inspection / d'un Audit Déroulement d'une inspection / d'un Audit - Conduite à tenir par le personnel inspecté / audité Exemples d'écarts observés lors des inspections / Audit d'études clinique Check-list de documents à préparer pour une inspection (dans un service clinique ou dans une Direction de la Recherche)
Durée	24 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : Comment se préparer... à une inspection Ou à un Audit

FICHE PEDAGOGIQUE Livret autoformation	
Intitulé	Comment valoriser vos travaux et savoir-faire
Intervenants	Livret papier / accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Présenter les notions essentielles sur la valorisation, l'innovation et la protection intellectuelle.
Programme de la séquence	Protéger pour valoriser Déterminer quels sont vos droits et vos obligations Déterminer le titre de propriété intellectuelle le mieux adapté Formaliser les relations avec les partenaires industriels ou académiques : les contrats de valorisation
Durée	20 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : Comment valoriser vos travaux et savoir-faire Disponible en version papier en faisant la demande auprès de votre relais opérationnel

FICHE PEDAGOGIQUE Livret autoformation	
Intitulé	Gestion d'une étude clinique de thérapie génique
Intervenants	Livret accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Personnels «Promotion» des établissements, Investigateurs et personnels de recherche clinique.
Objectifs d'apprentissage	Découvrir la marche à suivre dans le cadre des essais cliniques de thérapie génique : <ul style="list-style-type: none"> - Demande d'autorisation d'essai clinique - Conduite de l'essai Découvrir les étapes importantes du circuit du patient et du médicament par rapport au confinement des Organismes Génétiquement Modifiés (OGM)
Programme de la séquence	I. DEFINITIONS II. DE LA PROMOTION 1. Classement (C) 2. Demande de classement (C) et mesures de confinement (L et TL) 3. Autorisation d'Essai Clinique (AEC) 4. Dossiers réglementaires III. À L'INVESTIGATION A. Agrément des locaux B. Locaux et Personnel C. Circuit du médicament D. Gestion pharmaceutique E. Hospitalisation du patient F. Injection au patient G. Échantillons biologiques H. Traitement et élimination des déchets I. Exposition accidentelle
Durée	20 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : Gestion d'une étude clinique de thérapie génique

FICHE PEDAGOGIQUE Livret autoformation	
Intitulé	Parcours du participant dans une recherche clinique
Intervenants	Livret papier / accessible sur le site internet du GIRCI
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Première approche à la recherche clinique présentant la chronologie du parcours d'un participant dans une recherche clinique
Programme de la séquence	Étape n° 1 : Identification et éligibilité Étape n° 2 : Information Étape n° 3 : Consentement/Non opposition Étape n° 4 : Inclusion/Randomisation Étape n° 5 : Suivi du participant Étape n° 6 : Fin d'étude
Durée	24 pages
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-soho.fr/sites/default/files/Productions/Guides/circuit_participant.pdf Disponible en version papier en faisant la demande auprès de votre relais opérationnel

FICHE PEDAGOGIQUE Formation e-learning	
Intitulé	Recherche clinique et Bonnes Pratiques Cliniques
Intervenants	Plateforme d'e-learning (24h/24 et 7/7) par des enseignants hospitalo-universitaires
Publics	Tout le personnel œuvrant à la recherche clinique sur le territoire du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	<p>Cette formation à la recherche clinique et aux Bonnes Pratiques Cliniques présente le cadre réglementaire et les règles éthiques de la recherche clinique. Elle permet également de comprendre ce qu'est un essai clinique « en pratique » et de connaître le rôle et les obligations de tous les acteurs de la recherche.</p> <p>A l'issue de cette formation vous obtiendrez une attestation, qui vous permettra de justifier de vos connaissances des Bonnes Pratiques Cliniques auprès des différents promoteurs et de répondre aux exigences réglementaires.</p>
Programme de la séquence	<p>Cette formation 100% en ligne propose d'aborder en 6 parties, l'essentiel à connaître pour appliquer les Bonnes Pratiques Cliniques.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Dans la première partie, les fondements et les principes éthiques seront rappelés, les types de recherches seront décrits, le rôle des acteurs de la recherche seront précisés, les coûts de la recherche et modalités de financement seront également décrits. ➤ Dans la 2^{ème} partie, le cadre réglementaire en vigueur sera précisé ainsi que le rôle des autorités et instances, les droits des personnes et sécurité qui se prêtent à des recherches, les obligations du promoteur et des investigateurs, et les Bonnes Pratiques Cliniques. ➤ La 3^{ème} partie décrira de façon détaillée la mise en œuvre de la recherche : de l'étape de conception d'un protocole répondant aux objectifs, aux aspects logistiques permettant la mise en place, le suivi et la clôture de l'essai. ➤ Dans la 4^{ème} partie, les modalités de recueil des données propre à l'étude, notamment celles saisies dans le cahier d'observation, seront expliquées, de même que les modalités de traitement de ces dernières. ➤ La 5^{ème} partie est relative aux unités de traitement, elle concerne plus spécifiquement les essais cliniques sur médicaments. Les aspects réglementaires seront détaillés ainsi que les circuits des médicaments expérimentaux. ➤ Enfin, dans la dernière et 6^{ème} partie, la vigilance dans les essais cliniques sera abordée. Après avoir clarifié la terminologie encadrant la vigilance des essais cliniques, le circuit des notifications et/ou des déclarations seront expliqués en précisant les rôles et responsabilités des investigateurs et des promoteurs.
Durée	4h
Modalités pédagogiques	Obtenez votre attestation de formation reconnue TransCelerate® en validant l'ensemble des QCM de fin de chapitre de la formation et en ayant une moyenne de 80% de bonnes réponses aux QCM. Attestation valable 3 ans.
Coût et conditions d'accès	<p>https://formation.girci-soho.fr</p> <p>Inscription : via les relais opérationnels de chaque DRCI de proximité</p> <p>Gratuit en intra GIRCI SOHO pour tout investigateur et promoteur, gratuit pour les centres associés aux établissements membres du GIRCI quelle que soit leur localisation (si ceux-ci n'ont pas accès à leur propre formation)</p>

FICHE PEDAGOGIQUE Module autoformation	
Intitulé	Fondamentaux du consentement dans la recherche impliquant la personne humaine
Intervenants	Diaporama d'autoformation
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Autoformation sur le recueil du consentement dans le cadre d'une Recherche impliquant la Personne Humaine dite Loi Jardé, entrée en application le 18 novembre 2016
Programme de la séquence	1 - Contexte réglementaire 2 - Les grands principes du consentement 3 - Vidéos : les pièges à éviter 4 - Quelques exemples de non-conformité 5 - Vidéo: le scénario idéal de recueil 6 - Pour aller plus loin
Durée	35 diapositives
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-soho.fr/content/diaporamas-dauto-formation

FICHE PEDAGOGIQUE Module autoformation	
Intitulé	Formation au Dictionnaire MedDRA
Intervenants	Diaporama d'autoformation
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Améliorer vos connaissances sur le dictionnaire MedDRA et comprendre l'importance de son utilisation et ses retombées
Programme de la séquence	<p>I. Introduction au dictionnaire :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Définition 2. Utilisation et utilisateurs 3. Historiques et création 4. Objectifs <p>II. Présentation du dictionnaire</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Domaines d'application 2. Principe du codage numérique 3. La structure du dictionnaire 4. Aide aux utilisateurs 5. Accès à MedDRA
Durée	123 diapositives
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-soho.fr/content/diaporamas-dauto-formation

FICHE PEDAGOGIQUE Module autoformation	
Intitulé	Formation à la logistique de la recherche clinique
Intervenants	Diaporama d'autoformation
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Faciliter la compréhension des éléments logistiques d'une recherche associant les grands principes des Bonnes Pratiques Cliniques
Programme de la séquence	<ol style="list-style-type: none"> 1. Les acteurs de la recherche clinique 2. La conception du projet de recherche 3. La mise en place de la recherche 4. La réalisation de la recherche 5. La fin de la recherche
Durée	134 diapositives
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-soho.fr/content/diaporamas-dauto-formation

FICHE PEDAGOGIQUE Module autoformation	
Intitulé	Méthodologie de la recherche Clinique
Intervenants	Diaporama d'autoformation
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Initiation à la méthodologie en recherche clinique
Programme de la séquence	<ol style="list-style-type: none"> 1. Épidémiologie clinique et grandes questions en recherche clinique 2. De l'hypothèse au schéma d'étude 3. Schémas d'étude pour répondre aux questions de recherche clinique 4. Mise en application : comment éviter les biais et avoir une bonne précision 5. Cas particulier de l'épidémiologie interventionnelle 6. Conclusion
Durée	104 diapositives
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-soho.fr/content/diaporamas-dauto-formation

FICHE PEDAGOGIQUE Module autoformation	
Intitulé	Formation - Pharmacien et Recherche Clinique centre investigateur
Intervenants	Diaporama d'autoformation
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Autoformation concernant le rôle de la pharmacie au sein d'un centre investigateur dans la recherche clinique
Programme de la séquence	Rôle de la Pharmacie dans la Recherche Clinique Déroulement des essais cliniques Assurance qualité Circuit du Médicament Expérimental (ME) Approvisionnement Réception Stockage Prescription Préparation et contrôle Dispensation Gestion des retours et destruction Autres activités Conclusion Glossaire
Durée	25 diapositives
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-soho.fr/content/diaporamas-dauto-formation

FICHE PEDAGOGIQUE Module autoformation	
Intitulé	Formation à la réglementation de la recherche clinique en France
Intervenants	Diaporama d'autoformation
Publics	Tout public désirant s'initier à la recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Autoformation sur la Loi relative aux Recherches Impliquant la Personne Humaine dite Loi Jardé, entrée en application le 18 novembre 2016
Programme de la séquence	<p>La réglementation en recherche en vigueur : historique Loi Jardé : typologie des projets de recherche Loi Jardé : changements majeurs apportés</p> <ul style="list-style-type: none"> - Impact sur les démarches réglementaires - Loi Informatique et Libertés : les méthodologies de référence - Impact sur les démarches réglementaires: le cas particulier des RNI - Impact sur le recueil du consentement - Impact sur la Vigilance - Autres grands changements <p>Les points positifs Les points d'attention Synthèse</p>
Durée	28 diapositives
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-soho.fr/content/diaporamas-dauto-formation

FICHE PEDAGOGIQUE Module autoformation	
Intitulé	Le dispositif convention unique
Intervenants	Diaporama d'autoformation
Publics	Tout public désirant s'informer sur le dispositif de convention unique industrielle
Objectifs d'apprentissage	Mieux comprendre le dispositif de convention unique industrielle d'un point de vue réglementaire et pratique.
Programme de la séquence	<ol style="list-style-type: none"> 1- Préambule 2- Contexte et enjeux 3- Le dispositif convention unique 4- Les outils proposés 5- Évaluation de l'usage du dispositif « MERRI » qualité et performance de la recherche à promotion industrielle
Durée	33 diapositives
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès libre et gratuit sur le site internet du GIRCI : http://www.girci-soho.fr/content/diaporamas-dauto-formation

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Formation à la démarche qualité pour un service d'investigation
Intervenants	Dr Céline LAPALU - Pharmacien – Responsable Qualité - DRCI CHU de Toulouse Valérie MOUFLIN - Responsable Qualité - DRCI CHU de Bordeaux
Publics	Référent qualité des établissements sans DRCI Référents recherche clinique des établissements sans DRCI
Objectifs d'apprentissage	formation ayant pour objectif la présentation de la construction ou la consolidation du système qualité afin de répondre aux exigences nécessaires en tant que centre d'investigation.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ La qualité : qu'est-ce que c'est ? ➤ Le système de management de la qualité : pourquoi ? ➤ Les outils d'amélioration continue d'un système de management de la qualité : <ul style="list-style-type: none"> ○ La politique qualité ○ Les objectifs qualité ○ Tableau de bord des indicateurs ○ Le manuel qualité ○ Le plan d'action ○ L'analyse des risques ○ Suivi des non-conformités ○ Audits, inspections ○ Satisfaction clients ○ Système documentaire ➤ La qualité dans les essais cliniques – conformité avec les BPC
Durée	2h30
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 18 septembre 2018 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Atelier de formation spécifique Notification EvIG
Intervenants	Valérie Marty, ARC Vigilance et sécurité des essais cliniques Frédéric Perry, Responsable d'Études Cliniques, CHU de Bordeaux
Publics	TEC ARC Chefs de projet Responsables d'études cliniques et Coordinateurs d'études cliniques
Objectifs d'apprentissage	Apprendre ou mettre à niveau ses connaissances sur les obligations réglementaires en matière de vigilance et de déclaration des EvIG Bien notifier les EvIG auprès des unités de vigilance des essais cliniques
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ La loi Jardé : les changements qui impactent la vigilance ➤ Définitions et acronymes ➤ Circuit et gestion des EvIG ➤ Modalités de notification des EvIG ➤ Quizz d'auto-évaluation des connaissances ➤ Conclusion
Durée	2h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 8 octobre 2018 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Projets Européens : mode d'emploi
Intervenants	Audrey Rodriguez et Coralie Lefevre - Consultantes pour l'aide au montage de projets européens chez Efficient Innovation Sophie Mourgues - Cheffe de projets européens à la Direction de la Recherche, de développement et de l'Innovation au CHU de Toulouse Valérie Handweiler - Correspondante Affaires Européennes à la Direction de la Recherche et de l'Innovation au CHU de Montpellier et PCN santé pour le programme H2020
Publics	Personnel administratif des directions de recherche (gestionnaires de projets, gestionnaires comptables, gestionnaires de contrats européens, gestionnaires de labos, personnels de départements financiers, responsables financiers, juristes...)
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Prendre connaissance de ce que la Commission Européenne offre comme opportunités de financement ➤ Se lancer dans la coordination d'un projet collaboratif de grande envergure ➤ Intégrer un partenariat européen
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ « Comment passer de l'idée au projet » - Présentation des principaux appels à propositions européens 2018-2020 ➤ « Bonnes pratiques rédactionnelles : les conseils techniques et les aspects éthiques à prendre en compte dans les projets H2020 » ➤ « Comment intégrer un consortium » - Repères, outils et accompagnement
Durée	3h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 19 octobre 2017 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Recherche Bibliographique
Intervenants	Sophie Bentz (CHU de Montpellier) et Pascale BELONI (CHU de Limoges) Cadres supérieurs de santé
Publics	professionnels paramédicaux du GIRCI
Objectifs d'apprentissage	La revue de la littérature constitue un élément incontournable de tout projet de recherche et nécessite une maîtrise de la recherche bibliographique. Le webinaire propose une initiation qui aborde les grands principes de la méthodologie de la recherche bibliographique : mots-clés, équation de recherche, bases de données.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Article Scientifique <ul style="list-style-type: none"> Structure Types d'articles Révision par les pairs ➤ Méthodologie de la recherche Bibliographique : <ul style="list-style-type: none"> Mots-clés, Equation de recherche Bases de données
Durée	2h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 3 avril 2019 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Règlement Général sur la Protection des Données
Intervenants	Emeric SZPYRKA, Délégué à la Protection des Données (DPO) du CHU de Nîmes
Publics	Personnels en charge des Analyses d'Impact : Chef de projet, responsables Secteur Promotion des essais de recherche clinique
Objectifs d'apprentissage	Le 25 mai 2018, le Règlement Européen est entré en application. Certaines formalités auprès de la CNIL ont disparu mais la responsabilité des organismes s'est renforcée. Les établissements doivent en effet démontrer qu'ils assurent une protection optimale des données et sont en conformité avec le RGPD. Ce webinaire permet de s'initier sur la mise en conformité de leur organisme aide à la sensibilisation des opérationnels.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Rappel du RGPD ➤ Mise en place du registre des traitements lorsque l'établissement est responsable du Traitement et lorsqu'il est prestataire/sous-traitant pour un industriel ou un autre promoteur ➤ Sensibilisation à la réalisation d'une analyse d'impact (PIA) ➤ Présentation d'une analyse d'impact (PIA) pour un projet de recherche sur médicament (catégorie 1 loi Jardé – MR 001) ➤ Gestion du consentement des personnes ➤ Gestion des mesures de sécurité au sein de l'établissement et attendues par les prestataires/sous-traitants ➤ Séance de question Réponses aux questions suscitées pendant le Webinaire
Durée	2h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 26/04/2019 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Réponse à un appel à projet (AAP) de recherche paramédicale et lettre d'intention (LI)
Intervenants	
Publics	Tout personnel paramédical des établissements avec ou sans DRCI désirant monter un dossier pour répondre à un AAP.
Objectifs d'apprentissage	Délivrer des conseils pour optimiser la rédaction et la soumission de votre LI/projet
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Revue des différentes parties à rédiger LI/projet ➤ Clés pour la rédaction de votre projet ➤ Focus sur l'AAP APIRES de la DGOS
Durée	2h30
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 13/06/2019 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Opportunité de financement H2020
Intervenants	Sophie Mourgues - <i>Cheffe de projets européens à la Direction de la Recherche, de développement et de l'Innovation au CHU de Toulouse</i> Valérie Handweiler - <i>Correspondante Affaires Européennes à la Direction de la Recherche et de l'Innovation au CHU de Montpellier et PCN santé pour le programme H2020</i>
Publics	Personnel administratif des directions de recherche (gestionnaires de projets, gestionnaires comptables, gestionnaires de contrats européens, gestionnaires de labos, personnels de départements financiers, responsables financiers, juristes...)
Objectifs d'apprentissage	Présenter un panorama des financements pour la santé de la commission européenne et des conseils pour être prêt à intégrer un projet H2020
Programme de la séquence	➤ Opportunités de financements pour les acteurs de la santé (ERC, MSCA, FET, programme TIC, nanotechnologies (NMBP), IMI, JPI, ERA-Net, MRSEI, ...)
Durée	1h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 06/06/2019 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Présentation de projets de recherche en soins en cancérologie
Intervenants	Kerstin FAVAREL -Masseur Kinésithérapeute -ICM Magali COTTA -Manipulatrice électroradiologie -Institut Claudius Régaud
Publics	Professionnels paramédicaux du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	Découvrir des exemples concrets de projets de recherche en soins en cancérologie
Programme de la séquence	Présentation de deux projets : SKYPE 2 : "Etude de faisabilité d'un projet éducatif de kiné-yoga pour des femmes algiques atteintes d'un cancer du sein sous hormonothérapie " - Kerstin FARAVEL, Masseur-Kinésithérapeute, Institut du Cancer de Montpellier HYPNOMUSE RADIOTHERAPIE : Etude pilote visant à évaluer l'hypnose médicale chez des patients anxieux devant initier un traitement par radiothérapie – Magali COTTA – Manipulatrice en Electroradiologie Médicale – Institut Claudius Régaud, Toulouse "
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	webinaire
Coût	Webinaire diffusé le 10 mai 2022 Replay et présentations disponibles et gratuits pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Portrait de chercheur : mille et une questions autour de la personne âgée
Intervenants	Jane PRICE – Cadre de santé – CHU de Nîmes
Publics	Professionnels paramédicaux du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	Présentation d'un projet retenu au PHRCI
Programme de la séquence	Présentation d'un PHRIP "Quel est l'impact d'une prise en soin basée sur l'accompagnement sensoriel de la personne âgée souffrant d'une maladie de type Alzheimer"
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	webinaire
Coût	Webinaire diffusé le 27 octobre 2022 Replay et présentations disponibles et gratuits pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Méthodologie de conception et validation d'outils de mesure en santé, l'exemple du "Trouillomètre"
Intervenants	Caroline MONCHAUD – Service de pharmacologie, toxicologie et pharmacovigilance - CHU de Limoges Claire VILLENEUVE – Service de pharmacologie, toxicologie et pharmacovigilance - CHU de Limoges Stéphanie THURILLET – Infirmière puéricultrice
Publics	Professionnels paramédicaux du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	Appréhender quelques points clé de la conception / validation d'outils d'évaluation clinique (échelles, dispositifs de mesure, ...).
Programme de la séquence	Présentation du contexte et généralités sur l'utilisation des échelles en santé Questions à se poser avant d'utiliser une échelle Démarche méthodologique de construction et de validation d'une échelle Ces points méthodologiques seront illustrés par l'étude portée par Stéphanie Thurillet, étude qui vise à évaluer la peur du soin chez les enfants.
Durée	2h
Modalités pédagogiques	webinaire
Coût	Webinaire diffusé le 7 décembre 2022 Replay et présentations disponibles et gratuits pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	e-CARE -Cartographie de la recherche en soins
Intervenants	Emilie GISLIER – Coordinatrice du réseau « Recherches et Innovations paramédicales » du GIRCI Grand Ouest Sophie BENTZ –CHU de Montpellier Jean TONIOLO -CHU de Limoges
Publics	Professionnels paramédicaux du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	Découvrir la carte interactive e-CARES
Programme de la séquence	Présentation de l'outil de cartographie des professionnels de recherches en soins-e-CARES
Durée	1h
Modalités pédagogiques	webinaire
Coût	Webinaire diffusé le 1 ^{er} février 2023 Replay et présentations disponibles et gratuits pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	La recherche chez les manipulateurs en électroradiologie médicale : Présentation des études paradis
Intervenants	Florian NASSIRI – Manipulateur en électroradiologie - CHU de Poitiers
Publics	Professionnels paramédicaux du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	Découvrir la recherche paramédicale chez les manipulateurs en électroradiologie
Programme de la séquence	Florian NASSIRI, manipulateur en électroradiologie médicale, nous présente son parcours ainsi que les études Paradis 1 et 2.
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	webinaire
Coût	Webinaire diffusé le 9 mars 2023 Replay et présentations disponibles et gratuits pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	SO EDS : Formation Entrepôts de données de santé
Intervenants	Plateforme d'e-learning (24h/24 et 7j/7)
Publics	Tous les professionnels de santé (médecins, soignants, investigateurs principaux), les professionnels de recherche clinique (Techniciens d'Etude Clinique, Attaché de Recherche Clinique) et les étudiants en santé.
Objectifs d'apprentissage	<p>Connaitre la réglementation en matière d'utilisation secondaire des données de santé</p> <p>Comprendre les principes généraux des entrepôts de données de santé</p> <p>À l'issue de cette formation, vous obtiendrez une attestation, qui vous permettra de justifier de vos connaissances des Entrepôts de Données de Santé auprès des différents promoteurs et de répondre aux exigences réglementaires</p>
Programme de la séquence	<p>Cette formation sur les Entrepôts de Données de Santé :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Présente l'intérêt et les verrous à l'utilisation des données hospitalières à des fins de recherche, d'étude et d'évaluation. • Explique les principes généraux, les avantages et les limites d'un Entrepôt de Données de Santé (EDS). • Décrit la réglementation en matière d'utilisation secondaire des données de santé (protection des données à caractère personnel, obligations techniques, réglementaires et information des patients...).
Durée	2h
Modalités pédagogiques	e-learning
Coût	<p>https://formation.girci-soho.fr/</p> <p>-Ouvert gratuitement uniquement aux établissements/médecins libéraux sur le territoire du GIRCI SOHO : Nouvelle-Aquitaine, Occitanie, DOM</p> <p>Se rapprocher du personnel relais opérationnel du CHU ou CRLCC de proximité pour enregistrer les inscriptions</p> <p>-60€ pour les personnels en dehors du territoire du GIRCI SOHO</p>

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Quoi de neuf en cancérologie ?
Intervenants	Anaïs GRAND - ARC Règlementaire - CHU de Toulouse Laura BOGDANOVITCH -ARC Règlementaire - CHU de Toulouse Cécile REY- Préparatrice accès précoce - IUCT Oncopole Dr Mong UNG -Oncologue -IUCT Oncopole
Publics	Personnels de recherche en cancérologie
Objectifs d'apprentissage	Aborder le contexte réglementaire des essais cliniques médicaments selon le règlement européen Découvrir les nouveautés en onco-sénologie Connaitre les modalités de remplissage du questionnaire EMRC (dédié aux personnels EMRC uniquement)
Programme de la séquence	Contexte réglementaire des médicaments et des essais cliniques : quels changements en 2022? -Le nouveau règlement européen sur les essais cliniques : avantages et inconvénients -Le dispositif d'Autorisation d'Accès Précoce (AAP) en pratique Quoi de neuf en onco-sénologie en 2022 -Où en est-on des signatures génomiques en routine et quelles perspectives pour les marqueurs circulants ? -Où en est-on des dernières innovations et avancées thérapeutiques en onco-sénologie Présentation dédiée aux ARC EMRC
Durée	2h30
Modalités pédagogiques	Webinaire
Coût	Webinaire diffusé le 1 ^{er} février 2023 Replay et présentations disponibles et gratuits pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Candidater à l'APIRES: Caractéristiques de l'édition 2022 et présentation de projets retenus
Intervenants	Sophie BENTZ –Coordinatrice recherche en soins - CHU de Montpellier Noémie MARCHAT – IDE - CHU de Limoges Caroline BERBON – IDE - CHU de Toulouse Céline BARDE – Diététicienne - CHU de Toulouse
Publics	Professionnels paramédicaux du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	Découvrir les modalités de l'appel à projets APIRES
Programme de la séquence	Présentation des modalités de candidature à APIRES 2022 Présentation de 3 projets retenus
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	webinaire
Coût	Webinaire diffusé le 25 janvier 2022 Replay et présentations disponibles et gratuits pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Evidence Based Nursing : application de données probantes dans la pratique infirmière
Intervenants	Sophie BENTZ –Coordinatrice recherche en soins - CHU de Montpellier Noémie MARCHAT – IDE - CHU de Limoges
Publics	Professionnels paramédicaux du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	Se familiariser avec l'Evidence Based Nursing
Programme de la séquence	Partie théorique sur l'Evidence Based Nursing, puis l'exemple concret du CHU de Limoges sera présenté par Jean TONIOLO infirmier (M.Sc, PhDc IENT UMR 1094 INSERM) et Stéphanie THURILLET Infirmière puéricultrice au CHU de Limoges.
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	webinaire
Coût	Webinaire diffusé le 18 mars 2022 Replay et présentations disponibles et gratuits pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Panorama Financements/Conseils pour intégrer H2020
Intervenants	Sophie Mourgues - <i>Cheffe de projets européens à la Direction de la Recherche, de développement et de l'Innovation au CHU de Toulouse</i> Valérie Handweiler - <i>Correspondante Affaires Européennes à la Direction de la Recherche et de l'Innovation au CHU de Montpellier et PCN santé pour le programme H2020</i>
Publics	Personnel administratif des directions de recherche (gestionnaires de projets, gestionnaires comptables, gestionnaires de contrats européens, gestionnaires de labos, personnels de départements financiers, responsables financiers, juristes...)
Objectifs d'apprentissage	Présenter un panorama des financements pour la santé de la commission européenne et des conseils pour être prêt à intégrer un projet H2020
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Opportunités de financements pour les acteurs de la santé (ERC, MSCA, programme TIC, nanotechnologies, FAST Track Innovation, RIA, IA, CSA, IMI, ...) ➤ Description de l'organisation préalable à mettre en place au niveau des établissements dans le cadre d'un projet européen (en tant que futur partenaire, accompagnant d'un porteur, futur coordonnateur)
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 12/12/2019 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE

Intitulé	Aspects financiers des projets européens
Intervenants	Raphaël de Vivans – PDG EFMC
Publics	Personnel administratif des directions de recherche (gestionnaires de projets, gestionnaires comptables, gestionnaires de contrats européens, gestionnaires de labos, personnels de départements financiers, responsables financiers, juristes...)
Objectifs d'apprentissage	Découvrir les différents programmes de financements européens Comprendre les modalités de déclaration des coûts dans le cadre de ces AAP
Programme de la séquence	-Fonds FEDER, Horizon2020 et Horizon europe -Déclaration de coûts suivant les différents projets européens -Similarités et différences entre les fonds FEDER et autres programmes de recherche européens
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	webinaire
Coût	Webinaire diffusé le 5 décembre 2022 Replay et présentations disponibles et gratuits pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Comment évaluer les couts liés à la réalisation d'un projet et les suivre ?
Intervenants	Caroline Allix Beguec, G.H. de La Rochelle-Ré-Aunis Christine Delonca, CHU de Montpellier Agnès Mouraret, CHU de Montpellier
Publics	Tout personnel paramédical des établissements avec ou sans DRCI désirant monter un dossier pour répondre à un AAP en recherche
Objectifs d'apprentissage	A l'issue de cette formation vous serez en mesure, d'identifier et évaluer les principaux postes de dépenses liées à la réalisation d'un projet, et de vérifier l'adéquation entre le budget proposé par le promoteur et les coûts liés à la réalisation du projet.
Programme de la séquence	Préciser les éléments financiers définis par la réglementation, identifier et comprendre les grands principes à suivre dans le cadre de l'évaluation budgétaire illustré par un exemple pratique, et de présenter brièvement quelques outils dédiés au suivi budgétaire. Plan : <ul style="list-style-type: none"> ➤ Réglementation, financement & recherche ➤ Les grands principes à suivre ➤ Cas pratiques ➤ Les outils de suivi budgétaire ➤ Points clés à retenir & erreurs à ne pas faire ➤ quizz
Durée	2h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 25/06/2019 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Le Système National des Données de Santé (SNDS) : de la théorie à la pratique
Intervenants	Valérie EDEL, INDS Docteur Patrick BLIN, CEREES Medhi GABBAS, CNAM-TS, Brice DUFRESNE, CNAM-TS Docteur Sandra DAVID-TCHOUDA, CHU de Grenoble Emeline HEYNDRIKX, INSERM UMS 011 Paris Docteur Antoine BENARD, CHU Bordeaux Nadège COSTA, CHU de Toulouse Christel CASTELLI, CHU de Nîmes Jénica PASTOR, CHU de Montpellier Guillaume BOUREL, CHU de Montpellier
Publics	Économiste de la santé, méthodologiste, biostatisticien, Chefs de projets, Cliniciens
Objectifs d'apprentissage	La nouvelle réglementation sur l'accès aux données de santé issue de la loi de modernisation de notre système de santé ouvre des perspectives immenses aux équipes de recherche quant à l'accès à des données de santé exhaustives dans l'objectif de favoriser le développement de la recherche et de l'innovation en santé. Ainsi la loi autorise la mise en œuvre d'une base de données unique au monde : le Système National des Données de Santé (SNDS) qui rassemble notamment des informations portant sur la consommation de soins en ville et à l'hôpital, les décès de 99% de la population française. Néanmoins, les aspects réglementaires, l'appariement des sujets inclus dans des études menées dans les établissements hospitaliers et l'accès en pratique à ces données restent des sujets d'actualités qui méritent d'être clarifiés. Organisé par les groupes de travail « Innovation, évaluation médico-économique et Évaluation des Technologies de Santé » et « PREPS », le workshop a pour objectif d'éclairer les professionnels de la recherche sur les aspects réglementaires, les modalités d'appariement ainsi que sur l'accès en pratique au SNDS.
Programme de la séquence	<p>Partie Théorique</p> <ul style="list-style-type: none"> a. Accès aux données du SNDS : actualité et perspective <i>Valérie EDEL, INDS</i> b. Le CEREES, qui, quand, quoi, comment... et bilan de la première année <i>Docteur Patrick BLIN, CEREES</i> c. Les possibilités d'appariements entre les cohortes et le SNDS <i>Medhi GABBAS, CNAM-TS, Brice DUFRESNE, CNAM-TS</i> d. Accès au SNDS du point de vue du chercheur hospitalier : identification des points de blocage, proposition de solutions <i>Docteur Sandra DAVID-TCHOUDA, CHU de Grenoble</i> <p>Partie Pratique</p> <ul style="list-style-type: none"> e. ReDSiam : réseau pour l'utilisation des données du SNDS <i>Emeline HEYNDRIKX, INSERM UMS 011 Paris</i> f. Présentation d'un projet utilisant un appariement déterministe aux données du SNDS : exemple du projet FEMCAT <i>Docteur Antoine BENARD, CHU Bordeaux</i> g. Projet utilisant un appariement déterministe aux données du SNIIR-AM régional : Etude ECOTHYR <i>Nadège COSTA, CHU de Toulouse</i> h. Les bases médico-administratives: entre mythe et réalité. Exemple des études ENDAR et EPICAP-QALY (15' + 10' questions) <i>Christel CASTELLI, CHU de Nîmes</i> i. Déterminants des hospitalisations potentiellement évitables chez les diabétiques en France, une étude sur l'EGB (15' + 10' questions) <i>Jénica PASTOR, CHU de Montpellier, Guillaume BOUREL, CHU de Montpellier</i>
Durée	6h00
Modalités pédagogiques	2 webinaires
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 12 décembre 2018 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Gestion des échantillons biologiques en recherche clinique
Intervenants	Charlotte TERRAZ – Juriste – CHU de Bordeaux Marianne NAVARRA – Chef de projets – CHU de Toulouse Béatrice RAZAT – Responsable CRB – CHU de Toulouse Céline LOISEAU – Ingénieur CRB – CHU de Nîmes
Publics	Tous les professionnels de la recherche du GIRCI SOHO souhaitant approfondir leurs connaissances sur la gestion des échantillons biologiques
Objectifs d'apprentissage	Mieux comprendre les aspects réglementaires et pratiques liés à la gestion des échantillons biologiques dans un protocole de recherche.
Programme de la séquence	Intégration d'une collection loi Jardé / hors loi Jardé / Utiliser une collection déjà constituée/Constituer une collection, Autorisation / Déclaration Codecoh Logistique : Lien CRB-DRCI dans le cadre des protocoles de recherche clinique Utilisation des échantillons biologiques d'une collection Envoi d'échantillons à l'étranger ou non / Cessions d'échantillons Chaque partie s'accompagne de présentation de cas pratiques
Durée	2h
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO https://www.girci-soho.fr/content/webinaires-girci-soho

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Premier pas dans l'évaluation d'un dispositif médical
Intervenants	Marlène DURAND – CHU de Bordeaux Lionel PAZART –CHU de Besançon Thierry CHEVALIER – CHU de Nîmes
Publics	Tous les professionnels de la recherche du GIRCI SOHO souhaitant approfondir leurs connaissances sur le nouveau règlement européen sur les dispositifs médicaux
Objectifs d'apprentissage	Mieux comprendre les grandes lignes du règlement européen sur les dispositifs médicaux
Programme de la séquence	6- Les grandes lignes générales du règlement 7- La problématique de désignation d'un DM 8- Les grandes étapes de l'évaluation du DM : de l'idée à la post commercialisation 9- Dispositifs Médicaux et Études d'usage
Durée	2h
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Accès gratuit réservé aux établissements de santé du GIRCI SOHO https://www.girci-soho.fr/content/webinaires-girci-soho

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Atelier Pratique d'aide à la notification des EvIG à l'Unité de Sécurité et de Vigilance du Promoteur
Intervenants	Valérie Marty, ARC Vigilance et sécurité des essais cliniques Frédéric Perry, Responsable d'Études Cliniques, CHU de Bordeaux
Publics	-Tous personnels de recherche établissements avec ou sans DRCI : en particulier les nouveaux recrutés -Tous investigateurs -Paramédicaux désirant s'impliquer en recherche -Personnels administratifs des DRCI / des cellules recherche désirant s'initier à la recherche
Objectifs d'apprentissage	Apprendre ou mettre à niveau ses connaissances sur les obligations réglementaires en matière de vigilance et de déclaration des EvIG Bien notifier les EvIG auprès des unités de vigilance des essais cliniques
Programme de la séquence	Rappels réglementaires Définitions et acronymes Circuit et gestion des EvIG Modalités de notification des EvIG Etude de cas
Durée	2h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 7 octobre 2021 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Présentation des modalités de soumission de projet dans le cadre des appels à projets Horizon Europe
Intervenants	Sophie MOURGUES – CHU de Toulouse Sylvie BROUSSOUS – CHU de Montpellier
Publics	Tout professionnel de la recherche souhaitant répondre à un appel d'offres Horizon Europe
Objectifs d'apprentissage	Se familiariser avec les modalités de dépôt de projet collaboratif dans le cadre des appels à projets Horizon Europe
Programme de la séquence	Présentation des modalités de soumission de projet dans le cadre des appels à projets Horizon Europe
Durée	20 min
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 16 juillet 2021 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Approche comparative des programmes de financement Europe
Intervenants	Bianca DIBARI - Welcomeurope
Publics	Tout professionnel de recherche souhaitant répondre à un appel d'offres européen
Objectifs d'apprentissage	Découvrir les différents programmes de financements européens
Programme de la séquence	Fonds Européens Structurels et d'Investissements (FESI) - FEDER -INTERREG Fonds Européens Intracommunautaires -UE4Health -Horizon Europe
Durée	1h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 9 décembre 2021 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Méthode qualitative
Intervenants	Sophie BENTZ –CHU de Montpellier Noémie MARCHAT –CHU de Limoges
Publics	Professionnels paramédicaux du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	S'initier à la recherche qualitative en santé
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> 1- La recherche qualitative en santé 2- Méthodologie 3- Spécificités et exemples 4- Répondre à un AAP
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 21/01/2021 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Revue de la littérature –Méthode PRISMA
Intervenants	Sophie BENTZ –CHU de Montpellier Noémie MARCHAT –CHU de Limoges
Publics	Professionnels paramédicaux du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	Se familiariser avec les principes de revue de la littérature et la methode PRISMA.
Programme de la séquence	1- La revue de la littérature 2- La méthode PRISMA 3- Exemples concrets
Durée	1h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 14/04/2021 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Résultats APIRES 2021 et focus lauréats poitevins
Intervenants	Aurélie GIRAULT – CHU de Poitiers Sophie PAJOUX – CHU de Poitiers Amandine FERNANDEZ – CHU de Poitiers Anthony LAMY – CHU de Poitiers Sophie BENTZ – CHU de Montpellier
Publics	Tout personnel paramédical des établissements avec ou sans DRCI désirant monter un dossier pour répondre à l'appel à projet APIRES
Objectifs d'apprentissage	Découvrir les modalités de l'appel à projets APIRES
Programme de la séquence	Présentation de l'appel à projets APIRES et des étapes de préparation des projets, ainsi que les 4 projets lauréats du CHU de Poitiers en 2021.
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 10/06/2021 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Intérêt méthodo. et interprétation clinique des principaux indicateurs stats en RC
Intervenants	Claire DUFLOS-CHU de Montpellier
Publics	Tous les professionnels paramédicaux des établissements avec ou sans DRCI souhaitant s'inscrire dans cette démarche
Objectifs d'apprentissage	Découvrir les aspects méthodologiques de la recherche descriptive, analytique et thérapeutique
Programme de la séquence	Présentation de principaux indicateurs utilisés en recherche descriptive, analytique et thérapeutique
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 17/12/2021 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Recherche clinique industrielle : "Attractivité de la France" et "Campagne de recensement convention unique"
Intervenants	Ariane GALAUP PACI - Leem Christine DELONCA –CHU de Montpellier
Publics	Tous les professionnels de la recherche du GIRCI SOHO s'intéressant à la recherche clinique industrielle
Objectifs d'apprentissage	Découvrir les résultats de l'enquête attractivité de la France 2020 réalisée par le Leem ainsi que les modalités de recensement des conventions uniques
Programme de la séquence	Résultat de l'enquête attractivité de la France 2020 Modalité de recensement des CU
Durée	1h30
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 19/01/2021 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Méthodes d'analyse des données du Système National des Données de Santé (SNDS)
Intervenants	Pr Laurent Molinier , <i>CHU de Toulouse</i> Dr Julien Bezin , <i>CHU de Bordeaux</i> M. Salah Ghabri , <i>Haute Autorité de Santé</i> M. Gerald-Reparate Retali , <i>CHU de Nantes</i> Pr Patrick Blin , <i>Bordeaux Pharmaco-Epidémiologie/Université de Bordeaux/CIC/INSERM</i> Dr Cécile Conte , <i>CHU de Toulouse</i> Dr Michael Mounié , <i>INSERM UMR 1027</i> Mme Christel Castelli , <i>CHU de Nîmes</i>
Publics	Public ciblé travaillant dans les structures support à la recherche clinique, ainsi qu'aux investigateurs intéressés : économiste de la santé, méthodologiste, biostatisticien, Chefs de projets, Cliniciens
Objectifs d'apprentissage	Workshop diffusé concomitamment en webinaire sur les « METHODES D'ANALYSE DES DONNEES DU SNDS » organisé par le groupe de travail « Innovation, évaluation médico-économique et ETS » du GIRCI dans les suites du précédent workshop sur la même thématique en 2018.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Introduction générale : les données du SNDS et leur complexité (Pr Laurent Molinier) ➤ Méthodologie des études sur SNDS : schémas adaptés et identification des pathologies (Dr Julien Bezin) ➤ Approche des variables instrumentales et analyse des données en vie réelle : principe, application et perspectives (M. Salah Ghabri) ➤ Usage des bases de données de liquidation de l'Assurance Maladie : avantages et inconvénients dans le contexte des évaluations économiques (M. Gerald-Reparate Retali) ➤ Etude observationnelle et comparative effectiveness : intérêt des scores de propension haute dimension (Pr Patrick Blin) ➤ Etude des lymphomes dans le SNDS: considérations méthodologiques, approche économique et pharmaco-épidémiologique (Dr Cécile Conte - Dr Michael Mounié) ➤ Conclusion de la journée (Mme Christel Castelli)
Durée	3h30
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 10/12/2019 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	L'innovation en santé : une définition et des rôles en évolution. Apport de la sociologie des innovations dans notre pratique quotidienne
Intervenants	Nathalie Hayes, Bordeaux Sihame Chkair, Nîmes Bastien Mezerette, DGOS Dr Philippe Gorry, Bordeaux Dr Thierry Chevalier, Nîmes Nicolas Naiditch, Poitiers
Publics	Ensemble des acteurs de la communauté hospitalière concernés par l'évaluation des innovations au sein du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Définir l'innovation et ses enjeux en termes d'évaluation par le prisme des points de vue d'un économiste, d'un industriel et d'un sociologue. ➤ Comment améliorer les pratiques quotidiennes en recherche et en évaluation dans une perspective de diffusion des innovations ?
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ L'innovation en santé : enjeux et perspectives stratégiques pour la DGOS ➤ Présentations des apports des différents acteurs (économiste, industriel, sociologue) ➤ Table ronde : Comment améliorer les pratiques quotidiennes en recherche et en évaluation dans une perspective de diffusion des innovations ?
Durée	4h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 05/04/2018 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Inégalité en santé et parcours de soins : outils et méthodes
Intervenants	Cyril Delpierre, épidémiologiste INSERM 1027, Toulouse Denis Ducros, ARS Occitanie Grégoire Mercier, DIM CHU Montpellier Sébastien Lamy, INSERM 1027, Toulouse Julie Vallée, géographe, Paris (CNRS, Géographie-cités)
Publics	Ensemble des acteurs de la communauté hospitalière concernés par l'évaluation des innovations au sein du GIRCI SOHO
Objectifs d'apprentissage	Inégalité sociales en santé et bases de données de l'assurance maladie Géocodage à partir des données hospitalières (DIM de Montpellier; ORUMIP) Logiques spatiales des inégalités de santé : rôle de la mobilité quotidienne des populations
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Peux-t-on mesurer les inégalités sociales en santé et bases de données de l'assurance maladie ➤ Géocodage à partir des données hospitalières (DIM de Montpellier; ORUMIP) ➤ Logiques spatiales des inégalités de santé : rôle de la mobilité quotidienne des populations
Durée	2h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 05/04/2018 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

FICHE PEDAGOGIQUE Webinaire	
Intitulé	Entrepôt de données : réutilisation des données hospitalières à des fins de recherche (n'impliquant pas la personne humaine)
Intervenants	Dr Vianney Jouhet, CHU de Bordeaux Caroline Dunoyer, CHU de Montpellier Carlo Lucchesi, PI Bioinformatics Yec'han Laizet, Institut Bergonié Prosper Burq, CHU Toulouse Dr Sébastien Cossin, CHU de Bordeaux Pr Farid Guetarni, CNAM Paris Pr Jean-Baptiste Ricco, CHU de Poitiers Manon Pelissier, CHU de Toulouse
Publics	Public ciblé travaillant dans les structures support à la recherche clinique, ainsi qu'aux investigateurs intéressés : économiste de la santé, méthodologiste, biostatisticien, Chefs de projets, Cliniciens
Objectifs d'apprentissage	Workshop sur la « REUTILISATION DES DONNEES HOSPITALIERES A DES FINS DE RECHERCHE », diffusé concomitamment en webinaire afin que les établissements ayant amorcé la construction d'un entrepôt de données de santé puissent échanger sur leurs avancées.
Programme de la séquence	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Mise en place d'un entrepôt de données pour la recherche : pourquoi et comment (aspects techniques), expérience du CHU de Bordeaux (Dr Vianney Jouhet) ➤ Mise en place d'un entrepôt de données pour la recherche : expérience du CHU de Montpellier (Caroline Dunoyer) ➤ Constitution d'un standard de données OSIRIS inter SIRIC pour l'interopérabilité des données en cancérologie (Carlo Lucchesi) ➤ Retour d'expérience sur l'extraction de données en cancérologie des données (Prosper Burq) ➤ Retour d'expérience sur la réutilisation secondaire des données à des fins de recherche (Dr Sébastien Cossin) ➤ De la construction d'un entrepôt à la publication : Expérience du CHU de Poitiers (Pr Farid Guetarni & Pr Jean-Baptiste Ricco) ➤ Aspects réglementaires (Manon Pelissier)
Durée	3h00
Modalités pédagogiques	
Coût et conditions d'accès	Webinaire diffusé le 10/12/2019 Replay et présentations disponibles et gratuit pour les membres du GIRCI SOHO

GIRCI Île-de-France

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Auto-évaluation des connaissances aux Bonnes Pratiques Cliniques Investigateur du GIRCI IDF (en ligne)
Intervenants	Auto-formation ; Création sous la responsabilité du Centre Hospitalier de Versailles pour le GIRCI IDF
Publics	Tout professionnel de santé impliqué dans la recherche clinique et tout professionnel de la recherche clinique (ARC, TEC, chef de projet...)
Objectifs d'apprentissage	Pour les investigateurs et pour les personnels impliqués dans la recherche : <ul style="list-style-type: none"> ○ Évaluer, perfectionner et acquérir les bases de l'environnement éthique et réglementaire de la recherche clinique, en environnement d'investigation (essentiellement en recherche impliquant la personne humaine de catégorie 1 et sur le médicament)
Programme de la séquence	Le déroulement de l'évaluation est la suivante : <ul style="list-style-type: none"> ○ Quiz en ligne (à distance) de 6 modules <ul style="list-style-type: none"> ○ Information et Consentement Éclairé v2018 ○ Pharmacovigilance v2018 ○ Dossier médical / Équipe investigateur / Inclusion - Randomisation v2018 ○ Recueil des données / Monitoring / Requêtes v2018 ○ Gestion des traitements expérimentaux et des examens complémentaires v2018 ○ Fin d'essai / Documents essentiels / Archivage / Audit - inspection / Réglementation v2018 ○ Certificat de réussite obtenu si tous les questionnaires sont validés avec un taux de bonnes réponses > 75% à chaque questionnaire
Durée	30 minutes environ (6 x 5 min.)
Modalités pédagogiques	Évaluation à distance permettant une libre gestion par l'apprenant. Formation par pédagogie inversée, en s'appuyant sur les explications fournies à l'issue des questionnaires, avec références réglementaires. L'évaluation peut être réalisée plusieurs fois, apparition de questions différentes de manière aléatoire. Utilisation des référentiels : <ul style="list-style-type: none"> - Code de la santé publique (et lois, décrets, arrêtés français, plus documentation fournie par l'ANSM) - Règlement Européen RE 536-2014 relatif aux essais cliniques de médicaments à usage humain - ICH E6(R2) GCP - Version 2 du TransCelerate GCP Training Minimum Criteria
Coût	Gratuit pour l'apprenant. Le coût est pris en charge par le GIRCI IDF (logiciel, contenu et formateurs).

FICHE PEDAGOGIQUE	
Intitulé	Ateliers de la recherche clinique
Intervenants	Professionnels de la DRCI (pôles et URC) experts dans leur domaine
Publics	Tout professionnel impliqué dans la recherche (promotion et investigation) : chef de projet, TEC, ARC, personnel médical et paramédical Formation ouverte aux professionnels de l'AP-HP et du GIRCI IDF
Objectifs d'apprentissage	<ul style="list-style-type: none"> ○ Prendre connaissance des BPC et maintenir à jour ses compétences ○ Acquérir les bases règlementaires de la recherche clinique
Programme de la séquence	<p>Formation organisée par la DRCI sous la forme de modules et proposée chaque semestre (2 sessions / an). Programme qui évolue selon réglementation ou attentes des professionnels.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Appels à projet (typologie et montage budgétaire) • Protocole de recherche et valorisation de la recherche clinique • Produits de santé dans le cadre de la recherche • Vigilance • Demande d'autorisation • Les contrats • Mise en place, monitoring et clôture de la recherche • Le cahier d'observation
Durée	Module d'une demi-journée
Modalités pédagogiques	Inscription à réaliser pour les professionnels de la DRCI et du GIRCI auprès du service de formation du CGCRH de l'APHP Inscription à réaliser par les professionnels des GH auprès du service formation de leur établissement
Coût	Formation organisée en présentiel et à distance L'APHP prend en charge le coût de formation pour son personnel. Le GIRCI IDF prend en charge le coût de formation des personnels des établissements de santé membres du GIRCI IDF hors AP-HP.