

Infos pratiques

- **Formation gratuite:** 2 mois de formation théorique, dispensée en anglais, et 2 mois de stage en entreprise.
- **Séance d'information et test écrit de pré-sélection:** obligatoires, le 5 septembre 2016 à Erasme (Anderlecht).
- **Date et lieu:** entrée en formation le 10 octobre 2016 sur le campus ULB-Erasme (808 route de Lennik - 1070 Bruxelles)

Inscription et plus d'infos

Inscription OBLIGATOIRE

1) si domicilié à **Bruxelles**, inscription via Bruxelles Formation:

- Tél.: 02/371 73 20
- Mail: info.management@bruxellesformation.be

2) si domicilié en **Wallonie**, inscription à **partir du 11 juillet 2016** via le Centre de contact de FOREM Formation - Service Clientèle Charleroi:

- Tél. : 0800/93 947
- Permanence accueil : Av. des Alliés 14-18 – 6000 Charleroi

Plus d'infos sur les conditions d'accès et sur le contenu de la formation:

- si domicilié à Bruxelles, 02/555 85 17
- si domicilié en Wallonie, 071/37 86 95



- **Site internet:** <http://formcont.ulb.ac.be/index/selectOperator/25>
- **Téléphone:** 02/555 85 17 (Bruxelles) - 071/37 86 95 (Wallonie)



Formation Clinix

Clinical Research Professional

Un tremplin pour un emploi dans la recherche clinique!



Présentation

Vous avez un Master/Doctorat dans les **domaines des Sciences de la vie ou de la santé**? Vous désirez travailler dans un **secteur porteur et valorisant**?

L'ULB Continuing Education - Life Sciences & Health, avec le soutien de Bruxelles-Formation, du Forem et de la société Altran, organise une **formation gratuite permettant d'accéder aux métiers de la recherche clinique**, un secteur qui recrute régulièrement des experts.

La formation CliniX (*Clinical Research Professional*) comporte un module théorique de 2 mois, dispensé en anglais, sur le campus ULB-Erasme (Anderlecht), et un stage de 2 mois en entreprise.

Public

La formation s'adresse **aux demandeurs d'emploi** inscrits au Forem ou chez Actiris:

- Âgés de moins de 30 ans pour les personnes domiciliées à Bruxelles (pas de restriction d'âge pour les personnes domiciliées en Wallonie).
- Titulaires d'un diplôme de master ou de doctorat dans les domaines des sciences de la santé **OU** Titulaires d'un diplôme de master ou de doctorat orientation bioingénieur, biologie des organismes et écologie, ingénierie civile biomédicale, biochimie, biologie moléculaire et cellulaire, bioinformatique, biomédicale.
- Ayant un niveau minimum B1 en anglais (compréhension facile des termes utilisés).

Contenu de la formation

En se positionnant juste derrière les Etats-Unis, la Belgique se trouve sur la deuxième marche du podium des pays hébergeant le plus grand nombre de sites d'essais cliniques.

L'expertise et l'excellence des sociétés et institutions belges dans le domaine de la recherche clinique sont reconnues au niveau international. Cependant, les acteurs qui mènent ce genre d'études, ainsi que les sociétés chargées de recruter les futurs spécialistes du développement des bio-médicaments, peinent à trouver les candidats en suffisance.

La formation permettra aux participants **d'acquérir les compétences indispensables au travail dans le domaine de la recherche clinique**, en particulier dans les **fonctions critiques** (affaires réglementaires, essais cliniques, assurance et contrôle qualité, pharmacovigilance...).

1. Cours théoriques (164 heures)

- Module 1: Introduction to medicines development (14h)
- Module 2: Drug discovery and preclinical development (28h)
- Module 3: Moving to clinical trials: methodological and ethical aspects (15h)
- Module 4: Clinical trials design and protocol writing (14h)
- Module 5: Advanced pharmacokinetics (14h)
- Module 6: Pharmacovigilance (12h)
- Module 7: Regulatory affairs (15h)
- Module 8: Medical affairs (14h)
- Module 9 : Health economic analysis (12h)
- Module 10: Conduct of clinical trials (26h)

2. Programme spécifique (76 heures)

- CROs specific issues (36h)
- Assignement, workshops and jobday (40h)

