Les grands principes de la réglementation et des bonnes pratiques de la recherche en santé humaine

Présentation

**« RIPH, CPP, BPC, RGPD, CODECOH, CNIL, APDP, ANSM, HDS, IRB... »**

**Ces acronymes vous parlent ?**

**Vous coordonnez ou accompagnez un projet de recherche en santé humaine ?**

**Vous êtes perdu(e) dans le labyrinthe de la réglementation applicable aux recherches en santé ?**

**Vous souhaitez mieux comprendre l’application de la réglementation et ses enjeux dans le contexte des recherches au Sud et/ou améliorer la conformité des projets avec les standards internationaux pour gagner en compétitivité ?**

**Alors, cette formation est pour vous !**

Objectifs pédagogiques

* Comprendre le fondement de la réglementation et des bonnes pratiques
* Connaître les notions clés et les grands principes des réglementations nationales, européennes et internationales
* Identifier le cadre réglementaire d’une recherche
* Planifier/anticiper les démarches et les formalités réglementaires
* Localiser les ressources, les outils et les interlocuteurs en appui à l’IRD

Prérequis généraux et modalité d’inscription

Prérequis : Pas de prérequis

Modalité d’inscription : Remplir le formulaire d’inscription

Public

Être membre ou être partenaire de l’IRD (scientifiques et services d’appui). La priorité sera accordée aux personnes basées à Montpellier.

Durée

La formation est organisée en 3 demi-journées de 2h30 chacune

Dates

Lundi 14 (9h30 à 12h – 14h à 16h30) et mardi 15 octobre 2024 (9h30 à 12h)

Intervenantes

Céline Auric, juriste, MAPS

Amandine Cournil, scientifique, MSO

Évaluation à l’issue de la formation

Attestation de suivi de formation

Lieux et modalité de la formation

Formation en présentiel à Montpellier