

CU : les Etudes de Biodisponibilité et la Bioéquivalence

Champ disciplinaire	Sciences du Médicament
Responsable	Pr Cherrah Yahia
Département	Laboratoire de Pharmacologie et Toxicologie
Lieu de Formation	Faculté de Médecine et Pharmacie de Rabat
Objectifs	<ul style="list-style-type: none">• la connaissance de la réglementation nationale et internationale en matière des exigences des études de bioéquivalence,• l'acquisition des bases théoriques en pharmacocinétique clinique nécessaires pour mieux aborder l'interprétation des études de la bioéquivalence,• la méthodologie des études de la bioéquivalence,• l'analyse des données cinétiques par modélisation mathématique,• les méthodes analytiques pour le dosage des médicaments dans les milieux biologiques et leur validation,• L'analyse statistique des résultats des études de la bioéquivalence,• La rédaction d'un rapport de la bioéquivalence.
Organisation de la formation	La formation est organisée en 7 modules
Equipe pédagogique	Pr Cherrah Yahia Pr Faouzi Moulay El Abbas
Durée	12 mois
Volume horaire	200 heures
Public cible	Médecin, Pharmacien, Doctorat, Master et licences es sciences
Effectifs attendus et nb de promotion	30 candidats par promotion 3 promotions
Frais	Secteur public : 7500 dhs Secteur privé : 15000 dhs

Contenu de la formation(Modèle)

CU : Les études de la biodisponibilité et la bioéquivalence

Unité 1 : Médicaments génériques	20H
Unité 2 : Exigences de la réglementation en matière de la Bioéquivalence	20H
Unité 3 : Etude de la biodisponibilité	30H
Unité 4 : Protocole des études de la bioéquivalence	50H
Unité 5 : Réalisation des études de la bioéquivalence	40H
Unité 6 : Analyse Statistique et rédaction du rapport de l'étude de la bioéquivalence	20H
Unité 7 : Ateliers pratiques	20H