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	 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 Abbes	
Durée	12 mois	
Volume horaire	200 heures	
Public cible	Médecin, Pharmacien, Doctorat, Master et licences es sciences	
Effectifs attendus et nb de	et nb de 30 candidats par promotion	
promotion	3 promotions	
Frais	Secteur public : 7500 dhs	
	Sactour privá : 15000 dbs	
	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	