



## PROGRAMME

Webinaire intitulé : Comprendre l'évaluation de l'innocuité des médicaments en développement et le rôle clé de l'investigateur

Date : Le mardi 6 décembre 2022 de midi à 13h

Conférencière :

- D<sup>re</sup> Carole Légaré, directrice, Bureau des essais cliniques, Direction des produits thérapeutiques, Direction générale des produits de santé et des aliments, Santé Canada

Public cible : les médecins-chercheurs, infirmières de recherche et tout membre d'une équipe de recherche clinique impliqués dans la conception et/ou la conduite d'essais cliniques

Résumé : Cette présentation clarifiera le rôle et les responsabilités des différents acteurs impliqués dans la pharmacovigilance des essais cliniques, particulièrement ceux des investigateurs. Les principaux défis associés à cette activité seront revus.

Le webinaire sera dynamique et pourvu d'exemples concrets. Il comprendra 30 à 40 minutes de présentation et une période de 20 à 30 minutes pour les questions et réponses.

Objectifs d'apprentissage :

- Identifier les acteurs impliqués dans l'évaluation de l'innocuité d'un produit en développement et préciser le rôle de chacun
- Définir les responsabilités clés des investigateurs dans l'identification, l'évaluation et la déclaration des réactions indésirables graves
- Décrire les responsabilités des investigateurs lors de la réception de rapports sur les RIGID (SUSAR)

Inscription : [https://teams.microsoft.com/registration/mzSbUAhsb0u8qIstgkc5TA,5dloig20FU-pINf0\\_eF\\_1w.g5QzsBFRwEaJeEubhb5GCA.81XGRVgGjU-abfZTddcfRQ,1m0Djn5tBk6b66QKdtZTcw.j8fAGIFSDkCY842AOy0kkw?mode=read&tenantId=509b349b-6c08-4b6f-bca8-8b2d8247394c](https://teams.microsoft.com/registration/mzSbUAhsb0u8qIstgkc5TA,5dloig20FU-pINf0_eF_1w.g5QzsBFRwEaJeEubhb5GCA.81XGRVgGjU-abfZTddcfRQ,1m0Djn5tBk6b66QKdtZTcw.j8fAGIFSDkCY842AOy0kkw?mode=read&tenantId=509b349b-6c08-4b6f-bca8-8b2d8247394c)

La Direction du développement professionnel continu de la Faculté de médecine de l'Université de Montréal est pleinement agréée par l'Association des facultés de médecine du Canada (AFMC) et par le Collège des médecins du Québec (CMQ).

Déclaration de formation continue au Collège des médecins du Québec : Les médecins qui participent à cette activité peuvent déclarer **1** heure de développement professionnel reconnu dans la catégorie A, sous l'onglet « Activité reconnue par un organisme québécois agréé en formation continue ».

Pour tout autre professionnel participant, ce programme donne une attestation de participation pour un maximum de **1** heure.

Les participants doivent réclamer à leur ordre professionnel respectif un nombre d'heures conforme à leur participation.

Comité scientifique :

- Dr Gerald Batist, M.D., FACP, directeur Service d'oncologie, Hôpital général juif et directeur, Centre universitaire McGill de recherche translationnelle en cancérologie
- Marie-Ève Morneau, Infirmière clinicienne, coordonnatrice de recherche, agente de liaison Q-CROC, IUCPQ-UL
- Solange Tremblay, Inf. B. Sc., coordonnatrice de recherche, agente de liaison Q-CROC, CISSS de Laval
- Sara Paré, M. Sc., gestionnaire principale, qualité, Q-CROC

## Commanditaires

Ce webinaire a reçu une subvention à visée éducative de :

- AbbVie
- AstraZeneca
- Bristol Myers Squibb
- GlaxoSmithKline
- Merck
- Novocure
- Pfizer