



## Conditions d'inscription définitive

La candidature sera retenue après étude du dossier, annonce de l'acceptation et régularisation des frais d'inscription

## Validation du diplôme

Elle se fera après l'examen écrit du fin de diplôme et la validation de mémoire.

N.B : La présence à tous les modules est obligatoire

## Pré-inscription

### Documents nécessaires :

- photocopie CIN légalisée
- photocopie diplôme certifiée
- demande d'inscription manuscrite adressée à Mr le Doyen de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat

### Dépôt de dossier

Secrétariat du Laboratoire de Pharmacologie et de Toxicologie : **Mme Aouri Hayat**

Adresse : Faculté de Médecine et de Pharmacie, Av. Mohamed Belarabi El Alaoui  
BP 6203 Rabat Instituts - Rabat

Contact : samiraserragui@gmail.com

Début des préinscriptions  
**25 Septembre 2017**

Dernier délai  
**30 Novembre 2017**

**Université Mohammed V – Rabat**  
**Faculté de Médecine et de Pharmacie**  
**Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc**

Appel à candidature

**DIPLOME UNIVERSITAIRE  
DE PHARMACOVIGILANCE**

**2017-2018**

Directeur du Diplôme  
Pr. Rachida Soulaymani

Coordinateur pédagogique  
Pr. Samira Serragui

La pharmacovigilance est une activité obligatoire et nécessaire pour assurer la surveillance et la prévention du risque médicamenteux. Les professionnels de santé et les laboratoires pharmaceutiques ont la responsabilité éthique de contribuer au développement de la pharmacovigilance. Un Diplôme Universitaire de pharmacovigilance est organisé par la Faculté de médecine et de pharmacie de Rabat en coordination avec le centre anti poison et de pharmacovigilance dans le cadre de la formation continue des professionnels de santé.

Afin d'assurer une formation spécialisée en pharmacovigilance, ce diplôme concilie un enseignement théorique et pratique sur les concepts de base de la pharmacovigilance et les méthodes de détection et d'analyse du risque médicamenteux.

### Objectifs de la Formation

- Acquérir les outils de la pharmacovigilance pour gérer les cas d'effets indésirables des médicaments et le processus de génération des signaux
- Assurer l'évaluation des risques liés à l'usage des médicaments et autres produits de santé et le suivi des actions de minimisation de risques

### Déroulement de l'Enseignement

- Enseignement théorique et pratique sous forme de séminaires et de travaux de groupe se déroulera entre Décembre 2017 et Juin 2018
- Cette formation comporte 7 modules présentiels programmés sur sept sessions de deux jours par semaine (Vendredi, Samedi) tous les mois
- Droit d'inscription : 10 000 DH

### Contenu de l'enseignement

N°	Intitulé du Module
1	<b>Effets indésirables des médicaments</b> Définition, détection, classification, prévention, facteurs de risque, conduite à tenir
2	<b>De la notification à la prise de décision</b> Notifications, imputabilité, bases de données, Génération de signaux, validation des signaux, prise de décision
3	<b>Pharmacovigilance</b> : Organisation internationale, nationale, réglementations,
4	<b>Pharmaco épidémiologie</b> : Apport pharmaco épidémiologie, type études pharmaco épidémiologiques, analyse bénéfiques /risques
5	Les <b>vigilances spécifiques</b> (vaccinovigilance, tératovigilance, phytovigilance, matériovigilance, cosmétovigilance....) <b>à la vigilance sanitaire intégrée</b> <b>Pharmacovigilance dans les Programmes de santé</b> (Maladies transmissibles, Maladies non transmissibles)
6	<b>Erreurs Médicamenteuses et Sécurité du Patient</b>
7	<b>Effet Indésirables et organes : Peau, foie, rein, allergie, poumon, cœur, hématologie</b> <b>Réunions de consensus</b>
8	<b>Plan de Gestion du risque</b>

### Public Cible

Cette formation est ouverte aux :

- Pharmaciens, Médecins, Chirurgiens dentistes, Vétérinaires
- Cadres de l'Industrie Pharmaceutique
- Cadres du Ministère de la Santé, personnel ANAM
- Titulaires d'un master en sciences biologiques
- Internes ou résidents en médecine, en chirurgie dentaire ou en pharmacie