



Du laboratoire au médicament : Maîtrisez toutes les étapes du développement pharmaceutique

Lien :

<https://innov-maroc.com/formation/du-laboratoire-au-medicament-maitrisez-toutes-les-etapes-du-developpement-pharmaceutique>

 DURÉE
4 jours (28h)

 RÉFÉRENCE
CSM148

 CATÉGORIE
**Affaires
Réglementaires et
AMM**

OBJECTIFS DE LA FORMATION

À l'issue de cette formation, vous serez capable de :

- ✓ Comprendre les étapes du développement d'un médicament
- ✓ Identifier le rôle des différents acteurs du processus
- ✓ Maîtriser les interactions entre les fonctions R&D, clinique et réglementaire
- ✓ Comprendre les phases précliniques et cliniques
- ✓ Appréhender le passage de la molécule au produit industriel
- ✓ Comprendre les enjeux réglementaires et industriels
- ✓ Avoir une vision globale du cycle de vie du médicament
- ✓ Améliorer la compréhension des processus pharmaceutiques complexes

POUR QUI ?

- ✓ Professionnels de l'industrie pharmaceutique
- ✓ Ingénieurs R&D et développement clinique
- ✓ Responsables affaires réglementaires
- ✓ Pharmaciens industriels
- ✓ Chefs de projet pharmaceutique
- ✓ Toute personne impliquée dans le développement du médicament

INNNOV MARROC



Programme détaillé

1 / Introduction au développement du médicament

- Cycle de vie d'un médicament
- De la découverte à la mise sur le marché
- Acteurs impliqués dans le développement

2 / Découverte et sélection des molécules

- Identification des cibles thérapeutiques
- Criblage des molécules candidates
- Optimisation des composés

3 / Développement préclinique

- Études in vitro et in vivo
- Toxicologie et pharmacologie
- Sélection du candidat médicament

4 / Développement clinique (Phases I à III)

- Phase I : tolérance et sécurité
- Phase II : efficacité et dose
- Phase III : confirmation thérapeutique

5 / Interactions réglementaires et affaires réglementaires

- Rôle des autorités de santé
- Constitution du dossier réglementaire (CTD)
- Stratégie d'enregistrement

6 / Fabrication et développement industriel (CMC)

- Développement du procédé de fabrication
- Contrôle qualité et validation
- Passage à l'échelle industrielle

7 / Pharmacovigilance et suivi post-AMM

- Surveillance des effets indésirables
- Gestion des risques
- Études post-commercialisation

8 / Coordination entre les différentes fonctions

- Interaction R&D, clinique, réglementaire et industriel
- Gestion de projet transversal
- Communication et prise de décision

Approche pédagogique

- ✓ Support Ecrit et Projection
- ✓ Exposés Interactifs, Podcasts et Vidéos
- ✓ Brainstorming et Jeux de Rôle
- ✓ Mises en Situation pour faciliter l'assimilation
- ✓ Cas Pratiques et Labs inclus pour leur impact opérationnel
- ✓ Test de Validation des Acquis des Connaissances

Prochaines dates programmées

 08 au 11 Sep. 2026

 Présentiel -

 03 au 06 Nov. 2026

 Présentiel -

 Autres dates possibles sur demande. Contactez-nous pour organiser une session intra-entreprise.

Réservation & Renseignements

 **Téléphone** : +212 522 247 210

 **Email** : contact@innov-maroc.com

 **Web** : <https://www.innov-maroc.com>

Document généré le 22/07/2026 — Réf : CSM148
INNOV MAROC — Tous droits réservés