



Pharmacovigilance : Maîtrisez les principes et la terminologie essentielle pour sécuriser les médicaments

Lien :

<https://innov-maroc.com/formation/pharmacovigilance-maitrisez-les-principes-et-la-terminologie-essentielle-pour-securiser-les-medicaments>

 DURÉE
3 jours (21h)

 RÉFÉRENCE
CSM168

 CATÉGORIE
Pharmacovigilance et Matéiovigilance

OBJECTIFS DE LA FORMATION

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

- ✓ Comprendre les principes fondamentaux de la pharmacovigilance
- ✓ Maîtriser la terminologie essentielle du domaine
- ✓ Identifier les acteurs et leurs responsabilités
- ✓ Connaître les exigences réglementaires de base
- ✓ Comprendre le cycle de gestion d'un cas de pharmacovigilance
- ✓ Appréhender les obligations de déclaration des effets indésirables
- ✓ Acquérir une vision globale de la sécurité des médicaments

POUR QUI ?

- ✓ Professionnels de l'industrie pharmaceutique
- ✓ Pharmaciens et médecins
- ✓ Assistants et techniciens en pharmacovigilance
- ✓ Responsables qualité et affaires réglementaires
- ✓ Étudiants en pharmacie ou sciences de la santé
- ✓ Toute personne souhaitant comprendre les bases de la pharmacovigilance

INNNOV MARROC



Programme détaillé

1 / Introduction à la pharmacovigilance

- Définition et objectifs de la pharmacovigilance
- Importance dans la sécurité des patients
- Place dans le système de santé

2 / Cadre réglementaire de la pharmacovigilance

- Exigences nationales et internationales
- Bonnes pratiques de pharmacovigilance (GVP)
- Rôle des autorités de santé

3 / Terminologie essentielle en pharmacovigilance

- Effet indésirable (EI) et événement indésirable
- Gravité, imputabilité et causalité
- Signal de sécurité

4 / Acteurs et responsabilités

- Rôle des laboratoires pharmaceutiques
- Professionnels de santé et patients
- Autorités réglementaires et centres de pharmacovigilance

5 / Collecte des informations de sécurité

- Sources de déclaration des effets indésirables
- Processus de recueil des cas
- Qualité et fiabilité des données

6 / Traitement et analyse des cas

- Codification des événements (MedDRA)
- Évaluation du risque
- Analyse bénéfice/risque

7 / Introduction aux obligations de déclaration

- Délais réglementaires
- Types de rapports de sécurité
- Traçabilité des informations

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

 09 au 11 Sep. 2026

 Présentiel -

 11 au 13 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 24/07/2026 — Réf : CSM168
INNOV MAROC — Tous droits réservés

INNOV MAROC