

Diplôme Inter-Universitaire Formation des Assistants de Recherche Clinique Promoteur et Investigateur (TEC). - DIU FARC -

Objectif général

Former :

- **des Assistants de Recherche Clinique Promoteur (ARC Promoteur)**, chargés de la mise en place, de la surveillance et du contrôle qualité sur les aspects techniques et réglementaires des études cliniques pour le compte du promoteur,
- **des Assistants de Recherche Clinique Investigateur (ARC Investigateur) - (TEC)**, chargés de seconder le médecin investigateur dans l'organisation et la réalisation pratique des études cliniques selon la réglementation en vigueur.

Universités partenaires :

Sorbonne Université

Pr T. Simon, coordinateur national

Mail : dominique.vergerolle@sorbonne-universite.fr

Université Bordeaux

Pr P.O. Girodet

Mail : emmanuelle.cochet@u-bordeaux.fr

Université Aix-Marseille

Pr J. Micallef

Mail : joy-line.passalanque@ap-hm.fr

Université Lyon 1

Pr B. Kassai-Koupait

Mail : behrouz.kassai@univ-lyon1.fr

Pôle Santé Nantes Université

Dr E.J. Laforgue

Mail : diu.farc@univ-nantes.fr

Université de Paris Cité

Pr O. Chassany – Dr C. Burdet

Mail : olivier.chassany@aphp.fr

Université Jean Monnet – Saint Etienne

Pr S. Laporte

Mail : fcsante-mixte@univ-st-etienne.fr

Université Strasbourg

Pr L. Monassier

Mail : aurelie.ulmer@univ-lorraine.fr

Responsable pédagogique

Pr Pierre-Olivier GIRODET

Contact : Mme Emmanuelle COCHET

Mail : emmanuelle.cochet@u-bordeaux.fr

Tél. 05 57 57 15 60

Enseignement, volume horaire et organisation :

Enseignement théorique sur 1 an sous forme de séminaires (environ 120 heures) délivré en français

6 séminaires (4 à Bordeaux, 1 à Toulouse et 1 à Limoges) répartis sur une semaine du lundi au jeudi

Thèmes abordés : Bases méthodologiques et principes statistiques appliqués aux essais cliniques, aspects éthiques et réglementaires, développement des médicaments, pharmacovigilance dans les essais études pré et post-AMM, bonnes pratiques cliniques (BPC), contrôle qualité (monitoring), rôle de l'ARC dans le monitoring des essais cliniques, rôle des TEC dans les essais cliniques, rôle des investigateurs, du pharmacien et des IDE-RC, logistique et suivi des essais cliniques, convention unique et budget des essais cliniques, structure et organisation de la recherche académique et industrielle

Stage de 4 à 6 mois optionnel – Cours obligatoires en présentiel

Public visé et capacité d'accueil :

- Les candidats titulaires d'un BAC +2 à BAC +5 des filières en lien avec la santé ou les sciences,
- Les paramédicaux diplômés d'Etat (Infirmier, kinésithérapeute...),
- Les personnes déjà engagées dans les métiers en lien direct avec la recherche clinique, sous réserve de l'accord du responsable pédagogique,
- Une dérogation est possible pour toute personne après analyse de son dossier et accord du responsable pédagogique.

Dossier de candidature à déposer en ligne

à partir du **01/05/2026**

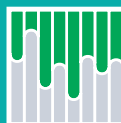
jusqu'au **28/08/2026**

via le lien suivant :

<https://ecandidat-diplome-universitaire.u-bordeaux.fr/#!accueilView>

Vous devrez lors de votre candidature via ce lien, sélectionner :

Offre de formation / Collège Santé – DU Médecine – Formation des Assistants de Recherche Clinique et des Techniciens des essais cliniques.



Pharmacologie
Médicale



Tarif des frais de formation :

Formation initiale : **600€**

Formation continue (RENF et REF) :

RENF : 700€

REF : 1 600€

Votre contact administratif :
scolarite.du-sante@u-bordeaux.fr