

Catalogue des formations & séminaires 2023



Notre savoir-faire et le faire savoir.

I. LE MOT DE LA DIRECTION	3
II. LES FORMATIONS	4
Management & Communication	4
Etre un manager communiquant	4
Comment prendre la parole en public et captiver son auditoire	4
Risque pénal	5
Gestion de communication de crise	5
Développer l'influence du dirigeant sur les réseaux sociaux	6
Optimiser la stratégie de son organisation sur les réseaux sociaux	7
Gouvernance, leadership, management stratégique	8
Ressources humaines	8
Pilotage financier	9
Comprendre les enjeux financiers pour piloter son activité	9
Sécurité et gestion des risques	10
Radioprotection des patients	10
Cybersécurité	11
Qualité	12
Devenir auditeur interne suivant les normes ISO dans les établissements de santé	12
Préparation aux audits externes et aux inspections de recherches cliniques	13
Nouvelle version de la norme ISO 15189, accompagner la transition	14
Comprendre la norme ISO 9001	15
Les bonnes pratiques de l'audit qualité	16
Recherche	17
Règlementation des essais cliniques de médicaments en France selon le Règlement UE n) 536/2014	17
Règlementation des investigations cliniques de dispositifs médicaux en France	18
Protection des données personnelles et Recherches Impliquant la Personne Humaine en France (RGPD, Loi Informatique & Libertés, MR-001, MR-003)	19
Aspects contractuels de la protection des données personnelles (sous-traitance, hébergement des données, transfert de données)	20
Bonnes Pratiques Cliniques ICH E6 (R2) et spécificités françaises	21
Bonnes Pratiques Cliniques ICH E6 (R2) pour les Investigateurs et les équipes des sites d'investigation – Transclerate	21
Vigilance des recherches cliniques sur les médicaments en France	22
Règlementation des recherches cliniques observationnelles en France (RIPH3, MR-003)	22

Recherche (suite)

Gestion des échantillons biologiques au cours des recherches cliniques en France (RIPH)	23
Gestion des médicaments expérimentaux au cours des recherches cliniques en France (RIPH1)	23
Le dossier permanent de la recherche clinique (TMF, e-TMF)	24
Contrat Unique dans les RIPH (promotion privée, promotion académique)	24
Réglementation des Recherches N'Impliquant pas la Personne Humaine en France (RNIPH)	25
Rédaction médicale – niveau 1	25
Rédaction médicale – niveau 2	26
Rédaction médicale : professions paramédicales	26

Achats 27

Commande publique	27
-------------------	----

Techniques innovantes 28

Protonthérapie	28
----------------	----

Droits du patient 29

Directives Anticipées	29
-----------------------	----

III. LES SEMINAIRES 30

Parcours Assistants et jeunes praticiens	30
Les clés du management pour les nouveaux cadres des CLCC	30
Parcours Directeurs Généraux	31

IV. D.U. Paris Cité 32

Pilotage de la Recherche Clinique	32
-----------------------------------	----

V. LES PROJETS A VENIR 33

Radioprotection des travailleurs	33
----------------------------------	----

LE MOT DE LA DIRECTION

Unicancer Formation a été bâti dans l'esprit Unicancer, sur des valeurs de qualité, d'humain, d'innovation.

Nous nous faisons un plaisir de vous accompagner dans votre progression professionnelle, en vous proposant des formations et des séminaires :

- de haut niveau, animés par des intervenants sélectionnés pour leur expertise dans le domaine enseigné,
- construits à partir des besoins du terrain et ajustés d'une session à une autre,
- sur des thématiques variées, d'actualité et en cohérence avec les préoccupations actuelles des différentes catégories de professionnels,
- pour certains, conçus par Unicancer Formation et pour d'autres, proposés par des organismes d'excellence sélectionnés et mis à votre disposition par Unicancer.

Nous restons en contact avec vous via notre site web et les réseaux sociaux pour vous informer de nos sessions et des actualités de notre organisme de formation. A bientôt !



LES FORMATIONS

Management & Communication

Etre un manager communiquant

Public : professionnels amenés à prendre la chefferie d'un service ou déjà en poste.

Objectifs de la formation :

- Mieux se connaître : sa personnalité, ses comportements,
- Se doter d'outils et techniques de communication et de management,
- Développer son leadership,
- Fédérer et faire adhérer à ses messages,
- Responsabiliser ses interlocuteurs en souplesse,
- Savoir s'adapter dans les relations inter personnelles,
- Etre à l'aise et efficace en prise de parole en public,
- Développer la culture d'entreprise.

Durée : 5 jours (34 heures)

Prix : 2 150 € TTC

Séance d'accompagnement REX (retour d'expérience), forfait de 3 séances de 2 heures : 650 € TTC

Dates : à déterminer

- Session pour les **praticiens managers**
- Session pour les **managers non médicaux**

Modalité : présentiel

Comment prendre la parole en public et captiver son auditoire

Public : tout salarié amené à prendre la parole en public.

Objectifs de la formation :

- Apprendre à maîtriser la communication verbale et non verbale
- Structurer le discours
- Maintenir une écoute active.

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Management & Communication

Risque pénal

Public : directeurs généraux, directeurs généraux adjoints, directeurs ressources humaines

Objectifs de la formation :

- Connaître et maîtriser l'étendue de sa responsabilité pénale :
- Identifier ses droits et acquérir de bons réflexes face aux investigations judiciaires

Durée : 2 jours (14 heures)

Prix : nous consulter

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

Gestion de communication de crise

Public : directeur général, directeur général adjoint ou directeur de la communication

Objectifs de la formation :

- Savoir anticiper et gérer les situations de crise interne et/ou externe (au niveau local, régional, national)
- Savoir communiquer (avoir les bons réflexes) en période de crise face aux médias
- Savoir maîtriser une situation de crise sur les réseaux sociaux.

Durée : 2 jours (13 heures)

Prix : à déterminer

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Management & Communication

Développer l'influence du dirigeant sur les réseaux sociaux

Public : directeur général, directeur général adjoint ou directeur de service

Objectifs de la formation :

- Maîtriser les étapes de mise en place d'une stratégie de communication sur les réseaux sociaux
- Développer sa connaissance des réseaux sociaux et acquérir les bases d'une prise de parole opportune sur les différentes plateformes
- Savoir adapter ses sujets de communication à son public et à ses enjeux et rédiger des contenus engageants

Méthodes pédagogiques :

- Méthode magistrale : apport théorique de connaissances,
- Méthode découverte : étude de cas,
- Méthode démonstrative : ateliers de mise en pratique,
- Méthode interrogative : succession de questions/réponses.

Durée : 2 jours (14 heures)

Prix : 1 260 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Management & Communication

Optimiser la stratégie de son organisation sur les réseaux sociaux

Public : personnes en charge du profil institutionnel

Objectifs de la formation :

- Maîtriser les étapes de mise en place d'une stratégie de communication sur les réseaux sociaux
- Développer sa connaissance des réseaux sociaux et acquérir les bases d'une prise de parole opportune sur les différentes plateformes
- Savoir adapter ses sujets de communication à son public et à ses enjeux et rédiger des contenus engageants

Méthodes pédagogiques :

- Méthode magistrale : apport théorique de connaissances,
- Méthode découverte : étude de cas,
- Méthode démonstrative : ateliers de mise en pratique,
- Méthode interrogative : succession de questions/réponses.

Durée : 2 jours (14 heures)

Prix : 1 260 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Management & Communication

Gouvernance, leadership, management stratégique

Public : directeur général, directeur général adjoint, comités de direction

Objectifs de la formation :

- Décrypter son environnement et créer une dynamique de management,
- Identifier ses atouts de personnalité dans l'exercice du leadership,
- Appréhender les enjeux de gouvernance afin d'adopter les bonnes pratiques.

Durée : 2 jours (14 heures)

Prix : nous consulter

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

Ressources humaines

Public : directeur général, directeur général adjoint ou directeur des ressources humaines

Objectifs de la formation :

- Construire une stratégie RH en adéquation avec les choix stratégiques de leur établissement.

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : nous consulter

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Management & Communication

Pilotage financier

Public : directeur général, directeur général adjoint d'un CLCC

Objectifs de la formation :

- Maîtriser les grands mécanismes financiers pour étayer le processus de décision et être en mesure d'interagir avec leur DGA, leur DAF et les autorités de tutelle sur ces questions,
- Acquérir un vernis suffisant pour apprécier et maîtriser la situation économique globale de leur établissement et pouvoir prendre des risques «maîtrisés»,
- Améliorer la compréhension des enjeux du pilotage budgétaire, du contrôle de gestion et de l'analyse de la performance.

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : 850 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

Comprendre les enjeux financiers pour piloter son activité

Public : Tout professionnel amené à gérer un budget dans un établissement de santé

Objectifs de la formation :

- comprendre les grands mécanismes financiers
- comprendre et utiliser les données de la comptabilité analytique
- utiliser les données financières de son établissement

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : à déterminer

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Sécurité & Gestion des risques

Unicancer a élaboré des modules et a sélectionné des organismes de formation d'excellence, afin de garantir le respect des normes et de la réglementation en vigueur, avec l'appui de l'IRSN.

Radioprotection des patients

Public : Professionnels en radiothérapie (radiothérapeutes, médecins nucléaires, MERM, dosimétristes), professionnels en imagerie (radiologues, physiciens médicaux, MERM), professionnels en médecine nucléaire (médecins nucléaires, physiciens médicaux, MERM, radiopharmaciens, préparateurs en pharmacie), professionnels de bloc opératoire (chirurgiens réalisant des pratiques interventionnelles radioguidées, Infirmier de bloc opératoire concourant à des pratiques interventionnelles radioguidées), autres professionnels pluridisciplinaire (ingénieurs biomédicaux, techniciens de physique médicale, techniciens biomédicaux).

Objectifs de la formation :

- Répondre aux exigences réglementaires
- Participer à l'amélioration des pratiques des professionnels de santé concernés par l'exposition aux rayonnements ionisants à des fins médicales.

Plusieurs formations réglementaires sont mises à disposition, adaptées à chaque métier et à chaque secteur.

Durée : entre 9 et 11 heures

Prix : à déterminer

Dates : à déterminer

Modalité : distanciel

LES FORMATIONS

Sécurité & Gestion des risques

Cybersécurité

Public : collaborateurs UNICANCER et des CLCC en interaction avec un système informatique

Objectifs de la formation :

- Sensibiliser et former les collaborateurs aux différents risques liés à la cybersécurité auxquels ils peuvent être confrontés dans le cadre de leurs fonctions
- Appréhender, assimiler et partager les bonnes pratiques et les bons réflexes en matière de cybersécurité

Durée : à déterminer

Prix : à déterminer

Dates : à déterminer

Modalité : distanciel

LES FORMATIONS

Qualité

Normes ISO / ISO 9001

Devenir auditeur interne suivant les normes ISO dans les établissements de santé

Public :

- Tout professionnel souhaitant réaliser des audits internes dans un établissement de santé suivant les normes ISO,
- Toute personne chargée d'évaluer un système de management de la qualité (SMQ).

Objectifs de la formation :

- S'approprier les connaissances théoriques sur l'audit (définition, déroulement, qualification des auditeurs),
- Evaluer les risques et opportunités de l'audit,
- Préparer l'audit,
- Réaliser un audit,
- Suivre un audit.

Durée : 3 jours (21 heures)

Prix : 1 440 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Qualité

Normes ISO / ISO 9001

Préparation aux audits externes et aux inspections de recherches cliniques

Public : personnel promoteur, personnel sites d'investigation et personnel ayant une connaissance de l'organisation et des principales étapes d'une recherche clinique

Objectifs de la formation :

- Étape par étape, se préparer et préparer une inspection (chez le promoteur, sur un centre d'investigation)
- Bien connaître le déroulement d'une inspection et les attentes des inspecteurs

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : 630 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Qualité

Normes ISO / ISO 15189

Nouvelle version de la norme ISO 15189, accompagner la transition

Public : Tout professionnel impliqué dans la démarche qualité des laboratoires de diagnostic

Objectifs de la formation :

- Appréhender la nouvelle logique de la norme
- comparer les évolutions normatives avec les autres normes,
- comprendre les évolutions normatives et leurs impacts sur les exigences d'accréditation,
- réaliser des exercices avec des outils pour la mise en place de ces nouvelles exigences

Durée : 2 jours (14 heures)

Prix : 960 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Qualité

Normes ISO / ISO 9001

Unicancer a sélectionné pour vous un organisme de formation d'excellence (Qualinove), afin de vous faciliter l'accès à des formations accessibles en e-learning.

Comprendre la norme ISO 9001

Public : Toute personne souhaitant maîtriser les exigences de la norme ISO 9001

Objectifs de la formation :

- Maîtriser les exigences de la norme ISO 9001 en ayant une vision élargie (avec le point de vue d'un Directeur Général et d'un auditeur externe),
- Positionner la norme ISO 9001 comme un outil de pilotage (point de vue de la Direction générale),
- Comprendre les exigences de la norme ISO 9001,
- Identifier les points à risques lors des audits de certification (point de vue de l'auditeur externe).

Dates : La plateforme est accessible pendant 6 mois après l'ouverture du compte mais la formation doit être réalisée dans un délai de 4 semaines.

Modalité : distanciel. La formation est mise à disposition sur une plateforme E-Learning comprenant des vidéos (avec son et images), des animations visuelles, de quiz (uniquement visibles à l'écran), une étude de cas, et une assistance pédagogique par mail.

Au choix :

Formation E-learning - **En autonomie (7h) avec accompagnement individuel** par visio (3h)

Durée : 10 heures

Prix : 1 280 € TTC

Formation E-learning - **En autonomie (7h) avec accompagnement collectif** par visio (6h)

Durée : 13 heures

Prix : 990 € TTC

Formation E-learning - **En autonomie (7h) avec accompagnement individuel** par mail

Durée : 10 heures 30

Prix : 850 € TTC

LES FORMATIONS

Qualité

Unicancer a sélectionné pour vous un organisme de formation d'excellence (Qualinove), afin de vous faciliter l'accès à des formations accessibles en e-learning.

Normes ISO / ISO 9001

Les bonnes pratiques de l'Audit Qualité

Public : Toute personne devant réaliser des audits d'un Système de Management.

Objectifs de la formation :

- Comprendre le rôle de l'audit dans une démarche d'amélioration continue,
- Être en mesure d'organiser et de préparer sa mission d'audit,
- Acquérir des techniques et des méthodes pour conduire des audits internes,
- Assimiler les attitudes comportementales qui favorisent la réussite de l'audit,
- Synthétiser les constats d'audit,
- Rendre compte des conclusions d'audits,

Dates : La plateforme est accessible pendant 6 mois après l'ouverture du compte mais la formation doit être réalisée dans un délai de 4 semaines.

Modalité : distanciel. La formation est mise à disposition sur une plateforme E-Learning comprenant des vidéos (avec son et images), des animations visuelles, des quiz (uniquement visibles à l'écran), une étude de cas, et une assistance pédagogique par mail.

Au choix :

Formation E-learning - **En autonomie (7h) avec accompagnement individuel** par visio (3h)

Durée : 10 heures

Prix : 1 280 € TTC

Formation E-learning - **En autonomie (7h) avec accompagnement collectif** par visio (6h)

Durée : 13 heures

Prix : 990 € TTC

LES FORMATIONS

Recherche

Réglementation des essais cliniques de médicaments en France selon le Règlement UE n° 536/2014

Public : personnel promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel centres d'investigation (TEC, ARC, co-investigateur, investigateur, infirmier de RC, pharmacien d'établissement, personnel de laboratoire) déjà formés à la recherche clinique.

Objectifs de la formation :

- Rappeler la réglementation actuelle des essais cliniques de médicaments (Loi Jardé, Directive 2001/20, RGPD),
- Connaître les étapes réglementaires et administratives applicables à la conduite d'une recherche interventionnelle de médicaments en France,
- Connaître les principales modifications introduites par le Règlement européen n° 536/2014 (nouvelles notions, démarches réglementaires, évaluation unique européenne, transparence...).

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : 630 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Recherche

Réglementation des investigations cliniques de dispositifs médicaux en France

Public : personnel promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel centres d'investigation (TEC, ARC, co-investigateur, investigateur, infirmier de RC, pharmacien d'établissement, personnel de laboratoire) déjà formés à la recherche clinique.

Objectifs de la formation :

- Connaître les exigences réglementaires relatives aux investigations cliniques de dispositifs médicaux en France, relatives :
 - au Règlement européen n°2017/745,
 - à la réglementation des Recherches Impliquant la Personne Humaine (RIPH).
- Faire le lien avec la Norme ISO 14155 (Investigation clinique des dispositifs médicaux pour sujets humains — Bonne Pratique Clinique).

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : 630 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Recherche

Protection des données personnelles et Recherches Impliquant la Personne Humaine en France (RGPD, Loi Informatique & Libertés, MR-001, MR-003)

Public : personnel promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel centres d'investigation (TEC, ARC, co-investigateur, investigateur, infirmier de RC, pharmacien d'établissement, personnel de laboratoire) déjà formés à la recherche clinique.

Objectifs de la formation :

- Connaître les référentiels applicables à la protection de données personnelles :
 - RGPD, Règlement européen n°679/2016 relatif à la protection des données à caractère personnel,
 - Loi Informatique & Libertés (Loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés, Version consolidée au 21 juin 2018, LIL3),
 - Méthodologies de Référence : MR-001, MR-003.
- Savoir structurer la documentation relative à la protection des données personnelles dans le Système de Management de la Qualité Clinique,
- Savoir gérer les données de recherche clinique en conformité avec la réglementation applicable,
- Connaître les droits des personnes concernées et savoir les respecter,
- Savoir réaliser une Analyse d'Impact relative à la protection des données personnelles.

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : 630 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Recherche

Aspects contractuels de la protection des données personnelles (sous-traitance, hébergement des données, transfert de données)

Public : personnel promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel ayant une connaissance de l'organisation et des principales étapes d'une recherche clinique.

Objectifs de la formation :

- Connaître les exigences réglementaires relatives aux aspects contractuels de la protection des données personnelles,
- Savoir comment satisfaire à ces exigences réglementaires dans les principales circonstances applicables aux recherches cliniques :
 - Contractualisation d'une sous-traitance,
 - Hébergement de données personnelles,
 - Transfert de données personnelles hors Union Européenne.

Durée : 0,5 jour (3,5 heures)

Prix : 300 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : distanciel

LES FORMATIONS

Recherche

Bonnes Pratiques Cliniques ICH E6 (R2) et spécificités françaises

Public : personnel chez le promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel dans les centres d'investigation (TEC, ARC, co-investigateur, investigateur, infirmier de RC, pharmacien d'établissement, personnel de laboratoire).

Objectifs de la formation :

- Connaître les Bonnes Pratiques Cliniques ICH, et en particulier les aspects relatifs aux responsabilités du Promoteur et de l'Investigateur,
- Identifier les différences entre ICH et France,
- Comprendre l'apport de l'Addendum R2 des BPC ICH et notamment :
 - Appréhender la notion de gestion de risques au cours d'un essai clinique
 - Comprendre le monitoring basé sur le risque et le monitoring centralisé

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : 630 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

Bonnes Pratiques Cliniques ICH E6 (R2) pour les Investigateurs et les équipes des sites d'investigation – Transcelerate

Public : personnel dans les centres d'investigation (TEC, ARC, co-investigateur, investigateur, infirmier de RC, pharmacien d'établissement, personnel de laboratoire).

Objectifs de la formation :

- Approfondir leurs connaissances des BPC ICH (R2) sur les aspects relatifs aux responsabilités d'Investigateur,
- Connaître les spécificités des BPC France, incluant les nouveautés relatives au consentement de la Loi n°2012-300 dite "Loi Jardé".

Durée : 0,5 jour (3,5 heures)

Prix : 300 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : distanciel

LES FORMATIONS

Recherche

Vigilance des recherches cliniques sur les médicaments en France

Public : personnel chez le promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel dans les centres d'investigation (TEC, ARC, co-investigateur, investigateur, infirmier de RC, pharmacien d'établissement, personnel de laboratoire).

Objectifs de la formation :

- Connaître les référentiels applicables,
- Connaître les définitions des concepts utilisés en vigilance,
- Connaître les exigences relatives à la vigilance des recherches cliniques de médicaments,

Durée : 0,5 jour (3,5 heures)

Prix : 300 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : distanciel

Réglementation des recherches cliniques observationnelles en France (RIPH3, MR-003)

Public : personnel chez le promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel dans les centres d'investigation (TEC, ARC, co-investigateur, investigateur, infirmier de RC, pharmacien d'établissement, personnel de laboratoire).

Objectifs de la formation :

- Connaître les requis de la Loi Jardé et de la Méthodologie de Référence MR-003,
- Connaître les étapes réglementaires et administratives d'une recherche clinique observationnelle.

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : 630 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Recherche

Gestion des échantillons biologiques au cours des recherches cliniques en France (RIPH)

Public : personnel chez le promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel dans les centres d'investigation (TEC, ARC, co-investigateur, investigateur, infirmier de RC, pharmacien d'établissement, personnel de laboratoire).

Objectifs de la formation :

- Connaître la réglementation applicable à la gestion des échantillons biologiques au cours des RIPH,
- Connaître les conditions nécessaires à la réutilisation des échantillons biologiques.

Durée : 0,5 jour (3,5 heures)

Prix : 300 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : distanciel

Gestion des médicaments expérimentaux au cours des recherches cliniques en France (RIPH1)

Public : personnel chez le promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel dans les centres d'investigation.

Objectifs de la formation :

- Connaître la réglementation applicable à la gestion des médicaments expérimentaux au cours des recherches cliniques,
- Connaître les étapes de gestion des médicaments expérimentaux,
- Savoir coordonner et vérifier la bonne gestion des médicaments expérimentaux.

Durée : 0,5 jour (3,5 heures)

Prix : 300 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : distanciel

LES FORMATIONS

Recherche

Le dossier permanent de la recherche clinique (TMF, e-TMF)

Public : personnel chez le promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel dans les centres d'investigation (TEC, ARC, co-investigateur, investigateur, infirmier de RC, pharmacien d'établissement, personnel de laboratoire).

Objectifs de la formation :

- Connaître la réglementation applicable,
- Savoir constituer et maintenir une documentation de recherche clinique en conformité avec la réglementation applicable et le Système de Management de la Qualité Clinique.

Durée : 0,5 jour (3,5 heures)

Prix : 300 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : distanciel

Contrat Unique dans les RIPH (promotion privée, promotion académique)

Public : personnel chez le promoteur (ARC, Chef de projet, Directeurs de programme et RC...), personnel dans les centres d'investigation (TEC, ARC, co-investigateur, investigateur, infirmier de RC, pharmacien d'établissement, personnel de laboratoire).

Objectifs de la formation :

- Connaître la réglementation applicable,
- Savoir gérer les Contrats Uniques.

Durée : 0,5 jour (3,5 heures)

Prix : 300 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Recherche

Réglementation des Recherches N'Impliquant pas la Personne Humaine en France (RNIPH)

Public : personnes en charge de recherches impliquant la personne humaine, de recherches sur les données, DPO.

Objectifs de la formation :

- Connaître la réglementation applicable,
- Connaître les différents types de RNIPH,
- Connaître les requis de la Méthodologie de Référence MR-004,
- Connaître le cadre réglementaire des études SNDS et les requis des Méthodologies de Référence MR-005 et MR-006.

Durée : 0,5 jour (3,5 heures)

Prix : 300 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : distanciel

Rédaction médicale – niveau 1

Public : chefs de clinique, assistants, praticiens et praticiens spécialistes.

Objectifs de la formation :

- Permettre de comprendre les principes de base en rédaction médicale,
- Comprendre les principes d'une écriture claire et concise,
- Comprendre la logique de l'article original et de finaliser un projet d'article personnel.

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : 630 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Recherche

Rédaction médicale – niveau 2

Public : praticiens et praticiens spécialistes ayant une expérience en publication.

Objectifs de la formation :

- Optimiser ses publications en connaissant mieux les revues,
- Publier plus vite en optimisant la rédaction,
- Savoir collaborer et partager les tâches avec des co-auteurs,
- Gérer son temps pour écrire.

Durée : 1 jour (7 heures)

Prix : 630 € TTC

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

Rédaction médicale : professions paramédicales

Public : professionnels paramédicaux.

Objectifs de la formation :

- Comprendre les principes de base en rédaction médicale,
- Différencier les méthodes de recherche (qualitatives ou quantitatives),
- Comprendre la logique de l'article original,
- Optimiser ses publications en connaissant mieux les revues.

Durée : 3 modules de 2 heures (6 heures)

Prix : 630 € TTC

Date : à déterminer

Modalité : distanciel

LES FORMATIONS

Achats

Commande publique

Public : Tout professionnel impliqué dans la commande publique

Objectifs de la formation :

- Maîtriser le cadre juridique de la commande publique
- Mettre en cohérence le besoin et la commande publique
- Mesurer les risques encourus

Durée : 2 jours (14 heures)

Prix : à déterminer

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Techniques innovantes

Protonthérapie

Public : médecin, médecin radiothérapeute, physicien, manipulateur radio

Objectifs de la formation :

- mesurer les bénéfices de la protonthérapie
- comprendre le déroulement de la protonthérapie
- envisager l'acquisition du matériel nécessaire à la protonthérapie

Durée : 2 jours (14 heures)

Prix : à déterminer

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES FORMATIONS

Droits du patient

Directives Anticipées

Public : tout professionnel concerné par les échanges avec les patients et les aidants au sujet de l'annonce du diagnostic et des directives anticipées

Objectifs de la formation :

- Déterminer le moment opportun pour aborder le sujet des directives
- Gérer ses propres émotions et oser ouvrir le dialogue
- Éviter les difficultés de communication

Durée : 4 jours (28 heures)

Prix : à déterminer

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES SÉMINAIRES

Parcours Assistants et jeunes praticiens

Unicancer propose un cycle de séminaires à l'attention des assistants et jeunes praticiens afin de leur apporter des connaissances pour mieux appréhender leur parcours professionnel, la recherche et l'innovation. Les CLCCs pourront également proposer ces séminaires à d'autres personnes concernées par les sujets abordés.

Objectifs du séminaire :

- Offrir une formation inter-disciplinaire à la cancérologie, complémentaire de ce que les collèges de DES ont mis en œuvre,
- Faire découvrir les potentiels de l'exercice au sein des CLCC, notamment en matière d'innovation.

Durée : entre 2 et 3 heures, en soirée (18h - 20h)

Dates : à déterminer

Modalité : Tous les séminaires se déroulent en visioconférence. Un temps de questions-réponses est prévu à la fin de chaque intervention.

Les clés du management pour les nouveaux cadres des CLCC

Public : cadres managers nouvellement recrutés/promus.

Objectifs du séminaire :

- Connaître l'organisation d'Unicancer, ses missions, la recherche
- Connaître le fonctionnement des CLCC
- Connaître les principales dispositions de la convention collective pour manager son équipe
- Partager une culture d'entreprise commune

Modalité : présentiel

Durée : 2 jours (14 heures)

Prix : à déterminer

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

LES SÉMINAIRES

Parcours Directeurs Généraux

Les Directeurs généraux nommés sont invités à participer à une rencontre avec les directeurs des départements Unicancer, en vue d'un échange sur leurs expériences et leur vision stratégique.

Ce séminaire se déroulera sur une journée dans les locaux d'Unicancer, un évènement convivial sera prévu la veille au soir.

Par ailleurs, en fonction de leurs objectifs et de leurs disponibilités, les Directeurs généraux auront l'occasion de suivre les formations Risque pénal, Gestion de communication de crise, Développer l'influence du dirigeant sur les réseaux sociaux, Gouvernance, leadership, management stratégique, Ressources humaines, Pilotage financier, selon le format décrit dans ce catalogue.

Public : Directeur Général d'un CLCC nouvellement nommé.

Durée : 1 journée (7 heures)

Dates : à déterminer

Modalité : présentiel

D.U. PARIS CITÉ

Une collaboration
RESPIC*-ESSEC-Unicancer

Unicancer propose dans le cadre d'un partenariat avec le RESPIC* un DU "Pilotage de la recherche clinique" - Parcours de 8 modules dont 1 module dédié à la recherche en cancérologie. Participation d'intervenants Unicancer ou de l'industrie pharmaceutique (CRO, laboratoire pharmaceutique, LEEM)

Pilotage de la recherche clinique

Public :

- Docteur en médecine ou en pharmacie avec une expérience en recherche clinique
- Responsable d'une structure de recherche clinique
- Directeur ou directeur adjoint en charge de la recherche
- Titulaire d'un Master scientifique avec une expérience en recherche clinique

Objectifs de la formation :

- Comprendre et maîtriser le quotidien de la gestion d'une DRCl, interface entre la direction de l'hôpital, les médecins, les chercheurs, les industriels, les autorités de tutelles et les guichets de financement
- Aborder la recherche clinique sous différents angles : stratégique, financier, réglementaire et managérial

Module 1 : La recherche clinique aujourd'hui, et demain ?

Module 2 : Organisation d'une DRCl, qualité et gestion des risques

Module 3 : Politique de la recherche et enjeux hospitalier

Module 4 : Financement de la recherche (Publique / privée)

Module 5 : Stratégie et management

Module 6 : Gestion d'une structure d'appui à la recherche

Module 7 : Innovation et valorisation des données de soins

Module 8 : Recherche en cancérologie

Durée : 1 module (2 jours) par mois

Dates : à déterminer

Modalité : En présentiel

RESPIC : 11 Etablissements de Santé Privés d'Intérêt Collectif adhérents à la FEHAP s'associent pour la recherche en ESPIC

PROJETS À VENIR

Radioprotection des travailleurs

Public : les salariés exposés aux rayonnements ionisants.

Objectifs de la formation : Des modules de formation à la radioprotection des travailleurs basée sur les décrets n° 2018-437 et n° 2018-438 du 4 juin 2018 seront proposés.

Thématiques abordées :

- Caractéristiques des rayonnements ionisants ;
- Effets sur la santé pouvant résulter d'une exposition aux rayonnements ionisants, le cas échéant, sur l'incidence du tabagisme lors d'une exposition au radon ;
- Effets potentiellement néfastes de l'exposition aux rayonnements ionisants sur l'embryon, en particulier lors du début de grossesse, et sur l'enfant à naître ainsi que sur la nécessité de déclarer le plus précocement possible un état de grossesse ;
- Modalités de surveillance de l'exposition individuelle et accès aux résultats dosimétriques ;
- Règles particulières établies pour les femmes enceintes ou qui allaitent, les travailleurs de moins de 18 ans, les travailleurs titulaires d'un CDD et les travailleurs temporaires ;
- Mesures prises en vue de supprimer ou de réduire les risques liés aux Rayonnements Ionisants ;
- Conditions d'accès aux zones délimitées ;
- Conduite à tenir en cas d'accident ou d'incident ;
- Catégorisation et sûreté des sources de rayonnement.

Modalité : e-learning

Catalogue des formations & séminaires 2023



La certification qualité a été délivrée au titre de la catégorie d'action suivante : Actions de formation



 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

TOUTE L'ÉQUIPE
RESTE À VOTRE ÉCOUTE



N'hésitez pas à nous contacter pour tous renseignements relatifs à votre formation :
unicancer-formation@unicancer.fr / 01 44 23 04 04



Retrouvez notre offre complète de formations sur www.unicancer.fr