

TABLE DES MATIÈRES

MODES OPÉRATOIRES NORMALISÉS

MON01	Développement, approbation et modification des modes opératoires normalisés pour la recherche clinique
MON02	Organisation d'un site pour la recherche clinique
MON03	Équipe de recherche clinique : rôles, responsabilités et délégation des tâches
MON04	Équipe de recherche clinique : compétence, connaissance et formation
MON05	Préparation d'un essai clinique
MON06	Évaluation de la faisabilité d'un essai clinique
MON07	Soumission d'une demande d'essai clinique à Santé Canada
MON08	Protocole d'essai clinique : préparation et soumission au comité d'éthique de la recherche
MON09	Processus de consentement et formulaire de consentement éclairé du participant : de sa préparation à sa soumission au comité d'éthique de la recherche
MON10	Droits et protection du participant dans le cadre d'un essai clinique
MON11	Les conflits d'intérêts dans le cadre d'un essai clinique
MON12	Recrutement des participants dans le cadre d'un essai clinique
MON13	Suivi des participants dans le cadre d'un essai clinique
MON14	Inconduite scientifique et non-respect d'un protocole d'essai clinique : comment les gérer
MON15	Comité d'éthique de la recherche : communication durant l'essai clinique
MON16	Gestion de la communication durant un essai clinique
MON17	Gestion des réactions indésirables / indésirables graves et des incidents thérapeutiques / thérapeutiques graves dans le cadre d'un essai clinique
MON18	Gestion du produit de recherche dans le cadre d'un essai clinique
MON19	Gestion des échantillons biologiques dans le cadre d'un essai clinique : recueil et conservation
MON20	Préparation pour une visite de surveillance dans le cadre d'un essai clinique
MON21	Préparation pour une visite d'audit ou d'inspection dans le cadre d'un essai clinique
MON22	Fermeture d'un essai clinique
MON23	Sécurité, confidentialité et gestion des données et des documents dans le cadre d'un essai clinique
MON24	Gestion des équipements de recherche dans le cadre d'un essai clinique