

Kit de mise en route sous forme de mini-cours – Définition des priorités de recherche

Introduction

Ce kit de mise en route EUPATI sous forme de mini-cours vise à impliquer les patients dans la définition des priorités de recherche.

Les kits de mise en route sous forme de mini-cours EUPATI découlent d'un contenu trouvé dans la boîte à outils EUPATI et la formation EUPATI Patient Expert. Les kits de mise en route visent à gérer des rôles que les patients jouent dans le développement des médicaments, par exemple ceux présentés dans la figure ci-dessous.

Les kits de mise en route vous fournissent des liens vers une lecture de fond pertinente dans la boîte à outils ainsi que les médias et les jeux de diapositives PowerPoint associés afin de préparer une formation sur un ou plusieurs jours sur le sujet. Chaque kit de démarrage contient une sélection de diapositives PPT que vous pouvez utiliser pour former les patients/défenseurs sur les « bases » dans ce domaine, par ex. au cours d'un séminaire de deux heures à un jour.

Les kits de démarrage se basent sur le contenu existant de la boîte à outils EUPATI, plus des liens supplémentaires vers des ressources complémentaires de la boîte à outils. Aucun des « kits de démarrage » n'est un module de « cours prêts à l'emploi ». Il s'agit d'une ressource prête à être réutilisée permettant à un formateur expérimenté de préparer et de

dispenser un cours. Vous devrez les éditer et les placer en contexte.

Avant de commencer, veuillez télécharger et analyser le « Manuel à destination des formateurs ».

Définition des priorités de recherche

Ce kit de mise en route fournit une lecture de fond, des diapositives, une vidéo et des questionnaires permettant de créer une formation pour des patients qui envisagent de s'impliquer dans la définition des priorités de recherche.

Lecture centrale

Découverte et développement des médicaments

Fabrication d'un médicament. Étape 1 : Avant la découverte

Fabrication d'un médicament. Étape 2 : sélection de la cible thérapeutique

Fabrication d'un médicament. Étapes 3 et 4 : choix d'une molécule ou tête de série

Fabrication d'un médicament. Étape 5 : tests de sécurité non cliniques

Fabrication d'un médicament. Étape 6 : Phase I – Preuve du mécanisme

Fabrication d'un médicament. Étape 7 : Phase II – Preuve de concept

Fabrication d'un médicament. Étape 8 : études de confirmation

Fabrication d'un médicament. Étape 9 : soumission réglementaire

Fabrication d'un médicament. Étape 10 : gestion du cycle de vie

Nouveaux domaines de recherche en médecines personnalisées

Présentation de la recherche clinique

Les défis de la médecine personnalisée

La puissance de la voix des patients dans la recherche

Usage hors indication

Facultatif

Il n'y a pas de contenu facultatif dans le kit de mise en route de définition des priorités de recherche.

Présentations

- **Présentation: principes de base de la découverte et du développement d'un médicament**

Size: 870,349 bytes, Format: .pptx

Présentation : principes de base de la découverte et du développement d'un médicament. Il faut consacrer plus de 12 années et plus d'un milliard d'euros aux activités de recherche et de développement avant qu'un nouveau médicament ne soit disponible pour les patients. Cette présentation décrit en détail le processus complet, de la découverte au lancement d'un nouveau médicament sur le marché et au-delà.

Questionnaires

Des questionnaires seront fournis pour chaque présentation à l'avenir comme suit :

- Découverte et développement de médicaments
- Fabrication d'un médicament. Étapes 1-10
- Nouveaux domaines de recherche en médecines personnalisées
- Les défis de la médecine personnalisée
- Usage hors indication

Vidéos

Une présentation de la recherche clinique [ECRAN] peut être téléchargée depuis EUPATI sur Vimeo.

Explorez l'historique des essais cliniques en partant de 1747 et obtenez davantage d'informations sur la manière dont ils fonctionnent aujourd'hui en consultant cette courte vidéo depuis le projet ECRAN.

« Recherche clinique » par projet ECRAN porte le numéro de licence CC BY-NC-SA 4.0

Conditions d'utilisation - Creative Commons

N'oubliez pas que tout le contenu pédagogique fourni par EUPATI est fourni sous une licence Creative Commons, qui s'applique également à tous ses dérivés ! Par conséquent,

- vous devez indiquer la licence dans votre matériel pédagogique.
- Vous devez également publier votre matériel pédagogique sous Creative Commons lorsque vous utilisez des documents EUPATI.

Exemple de la manière de référencer du matériel si vous n'avez apporté aucune modification :

« Phases de développement clinique » par EUPATI porte le numéro de licence CC BY-NC-SA 4.0.

Exemple de la manière de référencer du matériel si vous avez apporté des modifications :

Le

« guide My clinical trials » (Mes essais cliniques) est un dérivé de « Phases de développement clinique » d'EUPATI utilisé conformément à CC BY-NC-SA 4.0. Le « guide My clinical trials » porte le numéro de licence CC BY-NC-SA 4.0 accordé par Matthew.

Vous pouvez lire davantage d'informations sur l'utilisation du contenu d'EUPATI sur la Creative Commons page de eupati.eu

Utilisation du logo EUPATI

Le logo EUPATI est protégé par une marque de commerce et détenu par le European Patients Forum.

Sauf aux seules fins d'indiquer que le travail est créé ou autorisé par EUPATI (Académie européenne de patients sur l'innovation thérapeutique), ou en collaboration avec EUPATI, l'European Patients Forum (EPF) ne permet pas l'utilisation, par quelque partie que ce soit, de la marque de commerce « EUPATI » ou de toute marque de commerce ou logo d'EUPATI associé sans le consentement écrit préalable d'EPF. Toute utilisation autorisée se fera en conformité avec les directives d'utilisation de marque de commerce alors en vigueur d'EUPATI, telles qu'elles ont pu être publiées sur son site web ou autrement mises à disposition sur demande de temps en temps.

A2-SK-research-priorities-V1.0