

Certificat

Département Médical
en Pharma Biotech





Certificat

Département Médical en Pharma Biotech

- » Modalité: en ligne
- » Durée: 6 semaines
- » Qualification: TECH Université Technologique
- » Horaire: à votre rythme
- » Examens: en ligne

Accès web: www.techtitute.com/fr/medecine/cours/departement-medical-pharma-biotech

Sommaire

01

Présentation

page 4

02

Objectifs

page 8

03

Direction de la formation

page 12

04

Structure et contenu

page 16

05

Méthodologie

page 20

06

Diplôme

page 28

01

Présentation

Pour garantir la sécurité, l'efficacité et l'excellence des produits dans une société clinique, il est essentiel de disposer d'un département produit dédié. Ainsi, la solide expertise scientifique de ses membres soutient le développement des médicaments, le suivi des produits, une communication efficace et la formation médicale continue. C'est pourquoi il est crucial pour les médecins de se tenir au courant de tous les aspects de leur environnement. Dans ce contexte, TECH a développé un programme 100% en ligne qui permettra aux étudiants de concilier leurs responsabilités quotidiennes avec leurs études, puisqu'ils ne seront pas soumis à des horaires fixes.



“

Vous élargirez vos connaissances sur la structure et les fonctions du Département Médical dans différentes entreprises de l'industrie pharmaceutique"

L'une des principales responsabilités des services médicaux est de veiller à ce que tous les produits et services de Pharma Biotech soient conformes aux normes médicales et réglementaires. Cela implique d'examiner et d'analyser la littérature scientifique, de mener des études cliniques et de veiller à ce que l'information et la promotion des produits soient exactes et éthiques.

En outre, ce secteur constitue le lien essentiel entre l'entreprise et la communauté médicale et scientifique. Il travaille en étroite collaboration avec des spécialistes afin d'obtenir leur point de vue et leur expertise en matière de développement de produits et de marketing. Elle organise et participe également à des congrès, des symposiums et des réunions scientifiques, où sont présentés les progrès et les résultats de la recherche de Pharma Biotech.

Une autre fonction importante de ces unités est la gestion de la pharmacovigilance, qui consiste à contrôler la sécurité et l'efficacité des produits de l'entreprise une fois qu'ils sont sur le marché. Cela implique la collecte et l'évaluation des rapports d'événements indésirables et de réactions inattendues, ainsi que la communication de ces informations aux autorités réglementaires compétentes.

C'est pour cette raison que TECH a développé ce Certificat en Département Médical en Pharma Biotech. Il est présenté dans un format 100 % en ligne, offrant au professionnel de la santé une expérience d'apprentissage unique. Ainsi, grâce à des ressources didactiques hébergées dans une bibliothèque virtuelle, le participant pourra y accéder à tout moment et en tout lieu à partir d'un appareil doté d'une connexion réseau. En outre, cette méthodologie est combinée avec le Relearning, qui permettra à l'étudiant de passer moins d'heures à étudier et de comprendre les concepts avec une plus grande performance.

Ce **Certificat en Département Médical en Pharma Biotech** contient le programme scientifique le plus complet et le plus actuel du marché. Ses principales caractéristiques sont :

- Le développement d'études de cas présentées par des spécialistes en Pharma Biotech
- Les contenus graphiques, schématiques et éminemment pratiques avec lesquels ils sont conçus fournissent des informations scientifiques et concrètes essentielles à la pratique professionnelle
- Des exercices pratiques où le processus d'auto-évaluation peut être réalisé pour améliorer l'apprentissage.
- Il met l'accent sur les méthodologies innovantes
- Des cours théoriques, des questions à l'expert, des forums de discussion sur des sujets controversés et un travail de réflexion individuel
- La possibilité d'accéder aux contenus depuis tout appareil fixe ou portable doté d'une connexion à internet



Vous découvrirez les rôles clés au sein du Département Médical et la manière dont ils sont liés à d'autres domaines tels que le Marketing, Accès et Ventes”



Vous explorerez toutes les opportunités de carrière disponibles au sein du Département Médical dans l'industrie pharmaceutique"

Le programme comprend dans son corps enseignant des professionnels du secteur qui apportent à cette formation l'expérience de leur travail, ainsi que des spécialistes reconnus de grandes sociétés et d'universités prestigieuses.

Son contenu multimédia, développé avec les dernières technologies éducatives, permettra au professionnel d'apprendre de manière située et contextuelle, c'est-à-dire dans un environnement simulé qui fournira une formation immersive programmée pour s'entraîner dans des situations réelles.

La conception de ce programme est basée sur l'Apprentissage par Problèmes. Ainsi l'étudiant devra essayer de résoudre les différentes situations de pratique professionnelle qui lui seront présentées tout au long du programme. Pour ce faire, l'étudiant sera assisté d'un innovant système de vidéos interactives, créé par des experts reconnus.

Grâce à TECH, vous vous immergerez dans le monde des essais cliniques et plongerez dans les fondamentaux, la législation et les phases qui les composent.

Vous examinerez en profondeur les études de pratique clinique réelle (RWE) et leur pertinence dans la conception, l'analyse et la communication des résultats pour l'industrie Biotech.



02

Objectifs

L'objectif de cette qualification est de fournir à l'expert en soins de santé les connaissances fondamentales et les ressources nécessaires pour travailler dans des environnements cliniques. Vous pourrez ainsi utiliser vos compétences cliniques pour contribuer à la réussite des entreprises dans le domaine médical et pharmaceutique. Vous serez ainsi en mesure d'assurer la conformité réglementaire, une gestion de projet efficace, la conception de stratégies de marketing et une communication optimale avec les professionnels de la santé.



“

Avec ce Certificat, vous découvrirez comment s'effectue le suivi des essais cliniques, sur site et à distance, et comment gérer les données pour obtenir des résultats”



Objectifs généraux

- Acquérir des connaissances sur l'histoire de la Gestion stratégique
- Classer les différentes définitions au fil du temps
- Évaluer l'efficacité financière
- Optimiser la gestion du fonds de roulement
- Comprendre les différents types de systèmes de soins de santé, tels que le système public, privé, d'assurance privée et de soins contractuels
- Évaluer les besoins non satisfaits des patients et la gestion de la chronicité
- Comprendre ce qu'est l'Accès au Marché et comment le besoin de cette fonction se fait sentir dans l'industrie pharmaceutique
- Comprendre la structure, l'organisation et les fonctions du Système National de Santé
- Approfondir les étapes à suivre pour planifier l'accès au marché d'un nouveau médicament
- Passer en revue les points qui doivent être analysés dans une phase préalable à l'élaboration du plan d'accès afin de comprendre l'environnement et les concurrents
- Comprendre les capacités et l'éthique du Coach
- Comprendre l'essence du Coaching et son orientation vers l'apprentissage
- Acquérir une connaissance de base des concepts fondamentaux du leadership et de leur application dans l'industrie pharmaceutique
- Comprendre et classer les théories du leadership, en explorant le processus de leadership et les différents styles et modèles existants
- Obtenir un outil efficace pour obtenir des résultats
- Définir des propositions de valeur uniques et différenciées





Objectifs spécifiques

- ◆ Comprendre le rôle et l'objectif du département médical
- ◆ Analyser la structure globale du service médical et de l'équipe qui le compose
- ◆ Explorer les principales activités du département médical
- ◆ Collaborer avec d'autres secteurs de l'entreprise
- ◆ Explorer les défis et les tendances actuels
- ◆ Comprendre l'objectif des essais cliniques
- ◆ Analyser les types d'essais cliniques
- ◆ Explorer les phases des essais cliniques
- ◆ Définir l'objectif de chaque phase
- ◆ Planifier et concevoir des essais cliniques
- ◆ Comprendre les aspects éthiques et réglementaires des essais cliniques
- ◆ Approfondir la sélection de l'échantillon et la taille de l'échantillon
- ◆ Recueillir et analyser les données
- ◆ Définir les rôles et les responsabilités des différents participants aux essais cliniques
- ◆ Explorer la randomisation et les types d'aveuglement
- ◆ Analyser les données et interpréter les résultats
- ◆ Concevoir des protocoles
- ◆ Élaborer une Fiche de consentement éclairé et d'information du patient
- ◆ Comprendre l'objectif du suivi dans les essais cliniques
- ◆ Définir les responsabilités et les rôles du moniteur d'essai clinique

03

Direction de la formation

Ce programme se distingue par la grande qualité de son corps professoral, qui propose un apprentissage innovant. Les professeurs sont des experts reconnus dans les domaines de l'industrie Pharmaceutique, de la Médecine et des Affaires, et ont des expériences professionnelles étendues. Ainsi, les étudiants seront assurés d'acquérir des connaissances de niveau international directement auprès de professionnels de premier plan dans leurs domaines respectifs.



“

Vous comprendrez le rôle du département des Medical Affairs et de son co-leadership dans les organisations pharmaceutiques multifonctionnelles”

Direction



M. Cardenal Otero, César

- ♦ Cadre Pharmaco-médical chez Amgen
- ♦ Auteur du livre " Communication de la Marque Personnelle à travers les Médias Sociaux par les Professionnels de la Santé "
- ♦ Licence en Marketing de l'*Université Prifysgol Cymru*, Pays de Galles
- ♦ Distinction dans le cours *Inspiring Leadership through Emotional Intelligence* à l'Université Case Western Reserve
- ♦ Diplôme de Troisième Cycle en Gestion et Santé de l'Industrie Pharmaceutique de l'Université Européenne
- ♦ Master en Gestion des PME de l'École Polytechnique de Gestion
- ♦ Spécialisation en Marketing des Médias Sociaux à la *Northwestern University*
- ♦ Diplôme en Commerce International et Transport de l'Université de Cantabrie
- ♦ Diplôme en Etudes Commerciales de l'Université de Cantabrie

Professeurs

Mme Pascual Alfonso, Eva

- ♦ *Medical Advisor Senior* chez AMGEN
- ♦ Licence en Pharmacie de l'Université Complutense de Madrid
- ♦ Spécialisation en Méthodologie et Gestion des Essais Cliniques et Enregistrement des Médicaments par l'Association Espagnole des Pharmaciens de l'Industrie (AEFI)
- ♦ MBA en Gestion et Direction de l'Industrie Pharmaceutique de l'Université d'Alcalá de Henares



04

Structure et contenu

TECH présente cette qualification avec un contenu mis à jour qui couvrira le fonctionnement et les responsabilités du Département Médical dans l'industrie pharmaceutique. Il se concentrera également sur ce domaine dans le contexte organisationnel, en soulignant son rôle d'information sur les progrès des traitements et l'importance de posséder des compétences scientifiques et communicatives. Dans cette optique, un programme a été conçu dans un format 100% en ligne. Ainsi, des ressources multimédias telles que des lectures spécialisées sont mises à la disposition des étudiants, qui peuvent y accéder n'importe où à l'aide d'un appareil compatible avec l'internet.



“

Grâce à la méthode de réapprentissage, vous éviterez de passer de longues heures à étudier et pourrez vous concentrer sur les concepts les plus importants de manière efficace"

Module 1. Le Département Médical

- 1.1. Le Département Médical
 - 1.1.1. Structure générale du service médical dans différentes entreprises
 - 1.1.2. Objectif et fonctions du département
 - 1.1.3. Rôles au sein du service médical
 - 1.1.4. Les relations avec les autres départements : Marketing, Accès, Ventes, etc
 - 1.1.5. Perspectives de carrière du département médical dans l'industrie Pharmaceutique
- 1.2. Essais Cliniques
 - 1.2.1. Principes fondamentaux du développement clinique
 - 1.2.2. Législation relative aux essais cliniques
 - 1.2.3. Types d'essais cliniques
 - 1.2.4. Phases des Essais Cliniques
 - 1.2.4.1. Essais cliniques en phase I
 - 1.2.4.2. Essais cliniques en phase II
 - 1.2.4.3. Essais cliniques en phase III
 - 1.2.4.4. Essais cliniques en phase IV
- 1.3. Méthodologie des Essais Cliniques
 - 1.3.1. Conception des essais cliniques
 - 1.3.2. Étapes de la réalisation de l'essai clinique
 - 1.3.3. Viabilité des Essais Cliniques
 - 1.3.4. Identification et Sélection des Centres de Recherche
 - 1.3.5. Matériel et Stratégies de Recrutement
 - 1.3.6. Contrats avec les Centres de Recherche
 - 1.3.7. Protocole
 - 1.3.8. Fiche d'Information du Patient et Consentement Éclairé
- 1.4. Suivi des Essais : Surveillance et contrôle
 - 1.4.1. Visite de Contrôle
 - 1.4.1.1. Visite de Pré-Étude
 - 1.4.1.2. Visite d'initiation
 - 1.4.1.3. Visite de Contrôle
 - 1.4.1.4. Visite de Clôture



- 1.4.2. Surveillance à Distance
- 1.4.3. Rapports de Visite de Contrôle
- 1.4.4. Gestion des données Obtenir des résultats
- 1.5. Études de Pratique Clinique Réelle RWE
 - 1.5.1. Études RWE : conception, analyse, minimisation des biais
 - 1.5.2. Types d'études de RWE
 - 1.5.3. Intégration dans le plan médical
 - 1.5.4. Collecte et communication des résultats
 - 1.5.5. Défis actuels dans l'utilisation des données probantes et la connaissance de RWE
 - 1.5.6. Comment RWE peut soutenir la prise de décision tout au long du cycle de vie du produit
 - 1.5.7. Investigator Initiated Studies/Trials et Research Collaborations
- 1.6. Le département de Medical Affairs
 - 1.6.1. Qu'est-ce que le département des Medical Affairs ?
 - 1.6.1.1. Objectif et fonctions du département
 - 1.6.1.2. Structure générale du département dans différentes entreprises
 - 1.6.1.3. Interactions Entre Medical Affairs Et D'autres Départements (Opérations Cliniques & Départements Commerciaux)
 - 1.6.1.4. Relation entre les questions médicales et le cycle de vie du produit
 - 1.6.2. Création de programmes de génération de données de pointe
 - 1.6.3. Le rôle de co-dirigeant de Medical
 - 1.6.4. Affaires dans les organisations pharmaceutiques multifonctionnelles
- 1.7 Rôles dans le Département des Medical Affairs
 - 1.7.1. Rôle du Medical Advisor
 - 1.7.2. Fonctions du Medical Advisor
 - 1.7.3. Tactiques de participation avec les HCP
 - 1.7.3.1. Advisory Board et programmes de sensibilisation
 - 1.7.3.2. Publications scientifiques
 - 1.7.3.3. Organisation de congrès scientifiques
 - 1.7.4. Élaboration d'un plan de communication médicale
 - 1.7.5. Conception de la stratégie des produits médicaux
 - 1.7.6. Gestion de projets médicaux et d'études fondés sur des données cliniques réelles (RWE)
 - 1.7.7. Rôle du Medical Science Liaison
 - 1.7.7.1. Rôles de la MSL : communication médicale et interlocuteurs
 - 1.7.7.2. Mise en œuvre de projets médicaux et gestion du territoire
 - 1.7.7.3. Investigator Initiated Studies/Trials et Research Collaborations
 - 1.7.7.4. Communication Scientifique et collecte d'insights
- 1.8. Compliance Dans le Département des Affaires Médicales
 - 1.8.1. Concept de compliance dans le département médical
 - 1.8.1.1. Promotion des médicaments délivrés sur ordonnance
 - 1.8.1.2. Interrelation avec les Professionnels de la Santé et les Organisations
 - 1.8.1.3. Liaison avec les Associations de Patients
 - 1.8.2. Définition de On Label/Off Label
 - 1.8.3. Différences entre le département commercial et les affaires médicales
 - 1.8.4. Code de bonnes pratiques cliniques sur la promotion et l'information médicales
- 1.9. Rapports Médicaux
 - 1.9.1. Plan de communication intégré
 - 1.9.2. Plan média et omnicanal
 - 1.9.3. Intégration du plan de communication dans le plan médical
 - 1.9.4. Ressources d'information en biomédecine
 - 1.9.4.1. Sources internationales : Pubmed, Embase, WOS, etc.
 - 1.9.4.2. Sources latino-américaines : Index du CSIC, Ibecs, LILACS, etc.
 - 1.9.4.3. Sources pour localiser les essais cliniques : OMS, ClinicalTrials, Cochrane CENTRAL, etc.
 - 1.9.4.4. Sources d'information sur les médicaments : Bot Plus Web, FDA, etc.
 - 1.9.4.5. Autres ressources : organismes officiels, sites web, sociétés scientifiques, associations, agences d'évaluation, etc.
- 1.10. Pharmacovigilance
 - 1.10.1. Pharmacovigilance en Essais Cliniques
 - 1.10.1.1. Cadre Juridique, et Définitions
 - 1.10.1.2. Gestion des Événements Indésirables
 - 1.10.2. Rapport sur les Événements Indésirables, Eudravigilance
 - 1.10.3. Rapports Périodiques de Sécurité
 - 1.10.4. Pharmacovigilance dans d'Autres Essais Cliniques : Études Post-autorisation

05

Méthodologie

Ce programme de formation offre une manière différente d'apprendre. Notre méthodologie est développée à travers un mode d'apprentissage cyclique: ***le Relearning***.

Ce système d'enseignement s'utilise, notamment, dans les Écoles de Médecine les plus prestigieuses du monde. De plus, il a été considéré comme l'une des méthodologies les plus efficaces par des magazines scientifiques de renom comme par exemple le ***New England Journal of Medicine***.



“

Découvrez le Relearning, un système qui laisse de côté l'apprentissage linéaire conventionnel au profit des systèmes d'enseignement cycliques: une façon d'apprendre qui a prouvé son énorme efficacité, notamment dans les matières dont la mémorisation est essentielle"

À TECH, nous utilisons la méthode des cas

Face à une situation donnée, que doit faire un professionnel? Tout au long du programme, vous serez confronté à de multiples cas cliniques simulés, basés sur des patients réels, dans lesquels vous devrez enquêter, établir des hypothèses et finalement résoudre la situation. Il existe de nombreux faits scientifiques prouvant l'efficacité de cette méthode. Les spécialistes apprennent mieux, plus rapidement et plus durablement dans le temps.

Avec TECH, vous ferez l'expérience d'une méthode d'apprentissage qui révolutionne les fondements des universités traditionnelles du monde entier.



Selon le Dr Gérvas, le cas clinique est la présentation commentée d'un patient, ou d'un groupe de patients, qui devient un "cas", un exemple ou un modèle illustrant une composante clinique particulière, soit en raison de son pouvoir pédagogique, soit en raison de sa singularité ou de sa rareté. Il est essentiel que le cas soit ancré dans la vie professionnelle actuelle, en essayant de recréer les conditions réelles de la pratique professionnelle du médecin.

“

Saviez-vous que cette méthode a été développée en 1912 à Harvard pour les étudiants en Droit? La méthode des cas consiste à présenter aux apprenants des situations réelles complexes pour qu'ils s'entraînent à prendre des décisions et pour qu'ils soient capables de justifier la manière de les résoudre. En 1924, elle a été établie comme une méthode d'enseignement standard à Harvard"

L'efficacité de la méthode est justifiée par quatre réalisations clés:

1. Les étudiants qui suivent cette méthode parviennent non seulement à assimiler les concepts, mais aussi à développer leur capacité mentale au moyen d'exercices pour évaluer des situations réelles et appliquer leurs connaissances.
2. L'apprentissage est solidement traduit en compétences pratiques ce qui permet à l'étudiant de mieux s'intégrer dans le monde réel.
3. Grâce à l'utilisation de situations issues de la réalité, on obtient une assimilation plus simple et plus efficace des idées et des concepts.
4. Le sentiment d'efficacité de l'effort fourni devient un stimulus très important pour l'étudiant, qui se traduit par un plus grand intérêt pour l'apprentissage et une augmentation du temps consacré à travailler les cours.



Relearning Methodology

TECH renforce l'utilisation de la méthode des cas avec la meilleure méthodologie d'enseignement 100% en ligne du moment: Relearning.

Cette université est la première au monde à combiner des études de cas cliniques avec un système d'apprentissage 100% en ligne basé sur la répétition, combinant un minimum de 8 éléments différents dans chaque leçon, ce qui constitue une véritable révolution par rapport à la simple étude et analyse de cas.

Le professionnel apprendra à travers des cas réels et la résolution de situations complexes dans des environnements d'apprentissage simulés. Ces simulations sont développées à l'aide de logiciels de pointe qui facilitent l'apprentissage immersif.



À la pointe de la pédagogie mondiale, la méthode Relearning a réussi à améliorer le niveau de satisfaction globale des professionnels qui terminent leurs études, par rapport aux indicateurs de qualité de la meilleure université en (Columbia University).

Grâce à cette méthodologie, nous, formation plus de 250.000 médecins avec un succès sans précédent dans toutes les spécialités cliniques, quelle que soit la charge chirurgicale. Notre méthodologie d'enseignement est développée dans un environnement très exigeant, avec un corps étudiant universitaire au profil socio-économique élevé et dont l'âge moyen est de 43,5 ans.

Le Relearning vous permettra d'apprendre plus facilement et de manière plus productive tout en vous impliquant davantage dans votre spécialisation, en développant un esprit critique, en défendant des arguments et en contrastant les opinions: une équation directe vers le succès.

Dans notre programme, l'apprentissage n'est pas un processus linéaire mais il se déroule en spirale (nous apprenons, désapprenons, oublions et réapprenons). Par conséquent, ils combinent chacun de ces éléments de manière concentrique.

Selon les normes internationales les plus élevées, la note globale de notre système d'apprentissage est de 8,01.



Dans ce programme, vous aurez accès aux meilleurs supports pédagogiques élaborés spécialement pour vous:



Support d'étude

Tous les contenus didactiques sont créés par les spécialistes qui enseignent les cours. Ils ont été conçus en exclusivité pour la formation afin que le développement didactique soit vraiment spécifique et concret.

Ces contenus sont ensuite appliqués au format audiovisuel, pour créer la méthode de travail TECH online. Tout cela, élaboré avec les dernières techniques afin d'offrir des éléments de haute qualité dans chacun des supports qui sont mis à la disposition de l'apprenant.



Techniques et procédures chirurgicales en vidéo

TECH rapproche les étudiants des dernières techniques, des dernières avancées pédagogiques et de l'avant-garde des techniques médicales actuelles. Tout cela, à la première personne, expliqué et détaillé rigoureusement pour atteindre une compréhension complète et une assimilation optimale. Et surtout, vous pouvez les regarder autant de fois que vous le souhaitez.



Résumés interactifs

Nous présentons les contenus de manière attrayante et dynamique dans des dossiers multimédias comprenant des fichiers audios, des vidéos, des images, des diagrammes et des cartes conceptuelles afin de consolider les connaissances.

Ce système éducatif unique pour la présentation de contenu multimédia a été récompensé par Microsoft en tant que "European Success Story".



Bibliographie complémentaire

Articles récents, documents de consensus et directives internationales, entre autres. Dans la bibliothèque virtuelle de TECH, l'étudiant aura accès à tout ce dont il a besoin pour compléter sa formation.





Études de cas dirigées par des experts

Un apprentissage efficace doit nécessairement être contextuel. Pour cette raison, TECH présente le développement de cas réels dans lesquels l'expert guidera l'étudiant à travers le développement de la prise en charge et la résolution de différentes situations: une manière claire et directe d'atteindre le plus haut degré de compréhension.



Testing & Retesting

Les connaissances de l'étudiant sont périodiquement évaluées et réévaluées tout au long du programme, par le biais d'activités et d'exercices d'évaluation et d'auto-évaluation, afin que l'étudiant puisse vérifier comment il atteint ses objectifs.



Cours magistraux

Il existe de nombreux faits scientifiques prouvant l'utilité de l'observation par un tiers expert. La méthode "Learning from an Expert" permet au professionnel de renforcer ses connaissances ainsi que sa mémoire puis lui permet d'avoir davantage confiance en lui concernant la prise de décisions difficiles.



Guides d'action rapide

À TECH nous vous proposons les contenus les plus pertinents du cours sous forme de feuilles de travail ou de guides d'action rapide. Un moyen synthétique, pratique et efficace pour vous permettre de progresser dans votre apprentissage.



06 Diplôme

Le Certificat en Département Médical en Pharma Biotech vous garantit, en plus de la formation la plus rigoureuse et la plus actuelle, l'accès à un diplôme universitaire de Certificat délivré par TECH Université Technologique.



“

Complétez ce programme avec succès et recevez votre diplôme sans déplacements, ni formalités administratives”

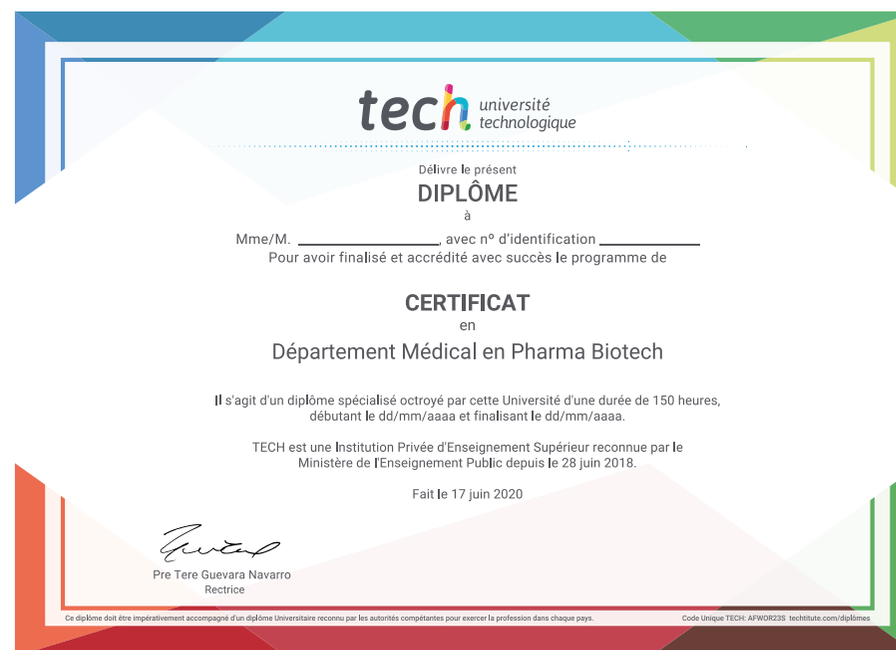
Ce **Certificat en Département Médical en Pharma Biotech** contient le programme scientifique le plus complet et le plus actuel du marché.

Après avoir réussi l'évaluation, l'étudiant recevra par courrier postal* avec accusé de réception son correspondant diplôme de **Certificat** délivré par **TECH Université Technologique**.

Le diplôme délivré par **TECH Université Technologique** indiquera la note obtenue lors du Certificat, et répond aux exigences communément demandées par les bourses d'emploi, les concours et les commissions d'évaluation des carrières professionnelles.

Diplôme: **Certificat en Département Médical en Pharma Biotech**

N° d'heures officielles: **150 h.**



*Si l'étudiant souhaite que son diplôme version papier possède l'Apostille de La Haye, TECH EDUCATION fera les démarches nécessaires pour son obtention moyennant un coût supplémentaire.

future
santé confiance personnes
éducation information tuteurs
garantie accréditation enseignement
institutions technologie apprentissage
communauté engagement
service personnalisé innovation
connaissance présent qualité
en ligne formation
développement institutions
classe virtuelle langues

tech université
technologique

Certificat
Département Médical
en Pharma Biotech

- » Modalité: en ligne
- » Durée: 6 semaines
- » Qualification: TECH Université Technologique
- » Horaire: à votre rythme
- » Examens: en ligne

Certificat

Département Médical
en Pharma Biotech

