

Titre de l'action DPC
Les médicaments radiopharmaceutiques théranostiques : la médecine nucléaire personnalisée de demain ?
Nom de l'organisme
Société Française de Radiopharmacie (SoFRa)
Publics concernés
Pharmaciens hospitaliers
Objectifs
Cette action DPC est une formation continue destinée aux radiopharmaciens, permettant la mise à jour de leurs connaissances sur le théranostique concernant les aspects production (modalités de synthèse et de contrôle de ces nouveaux médicaments radiopharmaceutiques), les aspects réglementaires (rédaction de dossier de médicaments expérimentaux DME) et les aspects cliniques. Cette action a également pour objectif d'apporter une aide aux participants dans la mise en place de ces nouveaux protocoles en clinique et des mesures de radioprotection nécessaires à la manipulation de ce type de médicament radiopharmaceutique.
Orientations prioritaires visées
<i>Pharmacien spécialisé en pharmacie hospitalière</i> Orientation n°4 : évaluation clinique et médico-économique des thérapeutiques
Format et durée de l'action
Présentiel (1/2 journée, 4h)
Nombre maximum de participants par session
50
Méthodes
Formation continue - Formation pédagogique et analyse interactive des pratiques professionnelles
Nombre d'étapes
4
Etape 1 : Evaluation des connaissances professionnelles
Cette étape de l'action DPC permet aux participants d'évaluer leurs connaissances sur les avancées scientifiques concernant la théranostique, à l'aide d'un questionnaire d'entrée, et d'obtenir un positionnement scoré situant leur niveau de connaissances.
Etape 2 : Perfectionnement des connaissances (format présentiel)
Seront présentées dans cette partie de la formation les avancées scientifiques concernant le théranostique permettant une médecine nucléaire personnalisée innovante <i>via</i> la production de nouveaux médicaments radiopharmaceutiques au sein des radiopharmacies.
Etape 3 : Analyse des pratiques professionnelles (format présentiel)
Une analyse interactive des pratiques professionnelles avec les participants sera menée à partir de leurs retours d'expériences sur la production de ces molécules innovantes, les étapes de la rédaction d'un DME et les mesures mises en place afin de sécuriser le circuit du médicament radiopharmaceutique et de répondre aux exigences de radioprotection.
Etape 4 : Analyse des acquis
Cette étape permet aux participants d'évaluer la mise à jour de leurs connaissances à l'issue de la formation sur la base des indicateurs de l'étape 1, permettant ainsi une analyse comparative.
Concepteur et Intervenants
Concepteur : Dr. Nathalie Rizzo-Padoin Intervenants : Pr. Faivre Chauvet, Dr. Casagrande, Dr. Bailly, Dr. Rusu, Dr. Calzada, Mr. Balduyck