



Information du médicament : Maîtrisez la communication scientifique, promotionnelle et réglementaire (PRPRI)

Lien :

<https://innov-maroc.com/formation/information-du-medicament-maitrisez-la-communication-scientifique-promotionnelle-et-reglementaire-prpri>

 DURÉE
4 jours (28h)

 RÉFÉRENCE
CSM158

 CATÉGORIE
**Affaires
Réglementaires et
AMM**

OBJECTIFS DE LA FORMATION

À l'issue de cette formation, vous serez capable de :

- ✓ Comprendre le cadre réglementaire de l'information du médicament
- ✓ Distinguer information promotionnelle et non promotionnelle
- ✓ Maîtriser les obligations du PR/PRI en matière de communication
- ✓ Garantir la conformité des supports scientifiques et promotionnels
- ✓ Assurer la qualité de l'information médicale diffusée
- ✓ Prévenir les risques de dérive promotionnelle
- ✓ Préparer les inspections des autorités de santé
- ✓ Renforcer la culture du bon usage du médicament

POUR QUI ?

- ✓ Pharmaciens Responsables et PRI
- ✓ Responsables information médicale
- ✓ Responsables affaires réglementaires
- ✓ Responsables marketing pharmaceutique
- ✓ Responsables compliance et qualité
- ✓ Délégués médicaux et équipes promotionnelles
- ✓ Toute personne impliquée dans la communication du médicament

INNOV MAROC



Programme détaillé

1 / Introduction à l'information scientifique du médicament

- Définition et périmètre de l'information scientifique
- Différence entre information promotionnelle et non promotionnelle
- Enjeux réglementaires et éthiques

2 / Cadre réglementaire applicable

- Code de la santé publique et exigences ANSM
- Bonnes pratiques de l'information promotionnelle
- Rôle du Pharmacien Responsable / PRI

3 / Information promotionnelle du médicament

- Définition et règles encadrant la promotion
- Validation des supports promotionnels
- Interaction avec les équipes commerciales

4 / Information scientifique non promotionnelle

- Gestion des demandes des professionnels de santé
- Communication scientifique objective et documentée
- Rôle du service d'information médicale

5 / Bon usage du médicament

- Notion de bon usage et sécurité du patient
- Recommandations officielles et guidelines
- Lutte contre le mésusage

6 / Validation et contrôle des contenus

- Processus de revue scientifique et réglementaire
- Traçabilité des validations PR/PRI
- Gestion des supports de communication

7 / Gestion des risques et conformité

- Prévention des dérives promotionnelles
- Gestion des écarts et non-conformités
- Relations avec les autorités de santé

8 / Audits, inspections et amélioration continue

- Préparation aux inspections réglementaires
- Gestion des observations des autorités
- Mise en place d'actions correctives

Approche pédagogique

- ✓ Support Ecrit et Projection
- ✓ Exposés Interactifs, Podcasts et Vidéos
- ✓ Brainstorming et Jeux de Rôle
- ✓ Mises en Situation pour faciliter l'assimilation
- ✓ Cas Pratiques et Labs inclus pour leur impact opérationnel
- ✓ Test de Validation des Acquis des Connaissances

Prochaines dates programmées

 15 au 18 Sep. 2026

 Présentiel -

 10 au 13 Nov. 2026

 Présentiel -

 Autres dates possibles sur demande. Contactez-nous pour organiser une session intra-entreprise.

Réservation & Renseignements

 **Téléphone** : +212 522 247 210

 **Email** : contact@innov-maroc.com

 **Web** : <https://www.innov-maroc.com>

Document généré le 22/07/2026 — Réf : CSM158
INNOV MAROC — Tous droits réservés