

ARC promoteur

MISSION GÉNÉRALE

Personne sous la responsabilité du promoteur (1) qui met en place un essai clinique, s'assure de son bon déroulement au sein des centres participants ainsi que de la qualité des données recueillies et du respect de la réglementation en vigueur.

COMPÉTENCES

Savoir être :

- Organisation : gestion de plusieurs essais cliniques en parallèle
- Rigueur
- Communication : l'ARC échange avec de nombreux acteurs de l'essai clinique
- Sens du relationnel
- Capacité d'adaptation
- Autonomie
- Proactivité

Savoir faire :

- Interpréter et exploiter des informations
- Maîtrise de l'anglais
- Outils informatiques (pack office, logiciels d'essais cliniques)

FORMATION

- Niveau requis : au minimum 3 ans de formation dans le domaine scientifique
- Master en recherche clinique OU formation privées au métier d'ARC ex : DIUFARC

GLOSSAIRE

(1) Personne physique ou morale qui prend l'initiative de l'essai clinique soit un laboratoire pharmaceutique, un CHU ou un centre de recherche

(2) Etablissement (hôpital, centre de recherche) où se déroulent les essais cliniques

(3) Contrôle de l'étude clinique pour vérifier le respect du protocole et la qualité des données

(4) Document que le participant doit lire et signer avant de rejoindre l'étude. Il sert à s'assurer qu'il comprend bien ce dans quoi il s'engage afin de prendre une décision libre et éclairée

(5) (Case Report Form) : Cahier d'observation électronique où sont enregistrées toutes les données médicales des patients participant à un essai clinique

ACTIVITÉS

Mise en place des essais cliniques

- L'ARC aide à organiser et démarrer l'étude au sein des centres investigateurs (2)
- Il forme les médecins et autres professionnels (ARC, investigateur, pharmaciens ...) sur le protocole à suivre

Suivi de l'essai clinique

Monitoring (3) dans les centres investigateur où il :

- Vérifie que les patients sélectionnés répondent aux critères de l'étude et qu'ils ont donné leur consentement (4)
- Vérifie que les patients suivent bien le protocole prévu (rendez-vous, examens...)
- Contrôle la qualité des données collectées sur le eCRF (5), en les comparant aux dossiers médicaux
- Si des erreurs sont détectées, il demande des corrections à l'ARC investigateur et suit leur résolution
- Rédige des rapports après ses visites sur site

📍 Il se déplace souvent dans les centres, mais peut aussi faire du suivi à distance (téléphone)

Clôture de l'essai clinique

- Visite de clôture des centres investigateurs
- Il forme les médecins et autres professionnels (ARC, investigateur, pharmaciens ...) sur le protocole à suivre

Rémunération

30 000 € à 50 000€ annuel brut

Pour en savoir +

🎧 Podcast : La recherche clinique, libre et éclairée

Disponibles sur toutes les plateformes d'écoute : [Spotify](#), [Apple Podcasts](#), [Deezer](#)

📺 Vidéo : Alternante ARC : <https://www.youtube.com/watch?v=7NFawXRyv1I>