

Chef de projet

MISSION GÉNÉRALE

Acteur essentiel de la recherche clinique. Il se charge de la mise en œuvre et de la gestion des études cliniques ainsi que de la qualité et la faisabilité des données collectées. Il assure une coordination efficace entre les différents acteurs impliqués dans l'étude. Il élabore le protocole clinique et assure le respect des normes éthiques, scientifiques et réglementaires.

Le chef de projet exerce dans le secteur public (hôpitaux avec une activité de promotion). Il peut aussi travailler dans le secteur privé (laboratoires pharmaceutiques).

COMPÉTENCES

Savoir être :

- Esprit d'analyse et méthodologie
- Sens éthique et adaptation
- Rigueur et respect des réglementations
- Aisance relationnelle

Savoir faire :

- Maîtrise des outils bureautiques
- Connaissance des essais cliniques et bonnes pratiques
- Communication orale et écrite
- Priorisation et organisation
- Analyse et synthèse des données scientifiques
- Gestion des risques et de la qualité
- Anglais professionnel

FORMATION

Expérience professionnelle nécessaire de minimum 3 ans en tant qu'ARC promoteur

- Pharmacien option recherche ou filière industrie
- 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) Contrôle de l'étude clinique pour vérifier le respect du protocole et la qualité des données

(2) Il s'agit du responsable de la gestion, de l'organisation et de l'analyse des données médicales et cliniques pour garantir leur qualité, leur intégrité et leur conformité aux réglementations en vigueur

ACTIVITÉS

Planification et organisation des études

- Gestion logistique et planification des études cliniques
- Évaluation et validation de la faisabilité des protocoles
- Préparation et validation des protocoles et contrats avec les affaires réglementaires
- Sélection des investigateurs

Suivi et coordination des essais cliniques

- Coordination des études avec les équipes et les parties prenantes
- Mobilisation et coordination d'équipes pluridisciplinaires
- Échange et suivi avec les ARCs et les data-managers (2)
- Suivi du monitoring (1), du recrutement et des événements indésirables

Gestion de la qualité et des risques

- Gestion des risques et résolution des problèmes
- Mise en place et suivi de la qualité
- Veille scientifique et réglementaire

Clôture et valorisation des études

- Clôture des études : analyse finale et soumission des résultats
- Participation aux congrès et interactions avec les experts

Rémunération

40 000€ à 52 000€ brut annuel

Pour en savoir +

Site SUP SANTE :

<https://supsante.com/formations-sante/chef-de-projet-recherche-clinique/>

📺 : https://www.youtube.com/watch?v=nbHFgaTd9nA&ab_channel=MultiHealth