

Modalités d'admission

Mon Master

Sélection

- 1ère sélection : sur dossier (notes, expériences professionnelles et stage)
- 2ème sélection : par un entretien en visioconférence (motivation)

Documents à fournir

- Résultats scolaires officiels du Bac jusqu'au S5
- CV avec vos expériences professionnelle, vos stages et vos compétences
- Lettre de motivation convaincante
- 1 à 2 lettres de recommandation de vos professeurs ou de vos maîtres de stage en lien avec le master souhaité
- Document expliquant un stage réalisé ou/et un projet de stage en lien avec la formation
- Attestation de fin de stage si réalisé
- Certification du niveau d'anglais si réalisé

Entretien en visioconférence

- Entretien en visioconférence organisé avec la responsable du Master Madame Stéphanie Ragot et d'autres professeurs
- 3 minutes pour vous présenter, votre formation, vos motivations, et donner une potentielle expérience dans le domaine du Master
- 3 minutes pour que le jury vous pose des questions

Contact

Mail du responsable de la mention



patrick.girard@univ-poitiers.fr

Mail de la responsable du parcours



stephanie.ragot@univ-poitiers.fr

Instagram



Rejoignez nous !

Suivez l'actualité du master

Des informations de qualité y sont disponibles

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à venir nous les poser !

Pour en savoir plus



Site officiel de l'UFR Santé,
master ECMP5



Master Ingénierie de la Santé

Parcours Essais Cliniques, Médicaments et Produits de Santé



Responsable :
Stéphanie RAGOT

Les différents secteurs de la recherche clinique

Secteur Public



- CHU, CH
- Centre de lutte contre le cancer

Secteur Privé



- Entreprises privées : grands groupes pharmaceutiques, Innovations technologies (DMI), Dermo-cosmétiques, Nutrition
- CRO : sous-traitants de la recherche clinique

Passerelle Universitaire



- Passerelle en fin de master vers Deuxième/Troisième année de pharmacie ou médecine
- Doctorat : possibilité de faire une thèse

Les débouchés possibles

Technicien d'Études Cliniques (TEC)

Il assure la mise en place logistique du protocole de recherche et garantit la collecte et la saisie des données cliniques sous la supervision des investigateurs et de l'équipe médicale.

Attaché de Recherche Clinique (ARC)

Il gère en temps réel les problèmes rencontrés au cours de l'essai clinique, depuis l'inclusion des patients jusqu'à la fin de leur suivi, afin de garantir la qualité optimale des données recueillies.

Chef de projet

Il planifie et coordonne le protocole de recherche clinique. Il supervise l'étude afin d'assurer un suivi rigoureux des essais cliniques tout en veillant au respect du budget et des délais impartis.

Chargé de pharmacovigilance

Il a pour mission de surveiller les médicaments commercialisés pour identifier les effets indésirables et d'instaurer des mesures visant à assurer la sécurité des patients.

Responsable des Affaires Médicales

Il organise des réunions avec les différentes autorités de santé pour valider les médicaments. Il supervise les études afin de vérifier leur sécurité et garantir la mise à jour des dossiers d'AMM. De plus, il partage des informations essentielles avec les médecins pour les aider dans leurs choix de traitement. L'obtention d'une thèse est un atout important pour ce métier.

Objectifs du master

Fournir aux étudiants les compétences et les connaissances requises au développement clinique des médicaments et des produits de santé, à la conduite d'essais cliniques ainsi qu'à la réalisation d'études épidémiologiques, que ce soit dans un contexte industriel ou hospitalo-universitaire.

Informations relatives au master

- Stage de 2 à 3 mois en M1
- Alternance de 12 mois ou stage de 4 à 6 mois en M2
- Passage du TOEIC
- Formation gestion de projets (MOOC)
- Formation professionnalisante

Programme du master

