



# CHEF DE PROJET D'ÉTUDE D'ESSAI CLINIQUE

## DESCRIPTION

Les études cliniques (c'est-à-dire de test sur des patients ou volontaires sains) appartiennent au développement d'un médicament. Le chef de projet d'études clinique coordonne les études cliniques pour garantir la qualité des données recueillies, le respect des délais, du budget ainsi que de la réglementation.

## DOMAINES/ LIEUX D'EXERCICE

Industrie pharmaceutique et DM

## POSSIBILITÉS D'ÉVOLUTIONS

- Directeur(trice) d'études cliniques
- Directeur(rice) des affaires médicales
- Responsable de l'assurance qualité
- Responsable de pharmacovigilance

## AUTRES SITES POUR EN SAVOIR PLUS

LEEM / IMFIS

## MISSIONS

- Coordonne les **essais cliniques** réalisés sur les sites d'investigation (hôpitaux, cliniques...)
- **Recrute les participants** à l'essai clinique
- Apporte son expertise scientifique sur la **conception du protocole** de l'étude
- **Surveille les données** de l'étude clinique (notamment les effets secondaires) en lien avec les équipes de pharmacovigilance.
- Assure le rôle de **chef de projet** en gérant notamment les budgets, les actes réglementaires, administratifs et logistiques.
- Anime les attachés de recherche clinique, les investigateurs en les **formant à la spécificité de l'étude clinique**

## COMPÉTENCES

- Rigoureux
- Organisé
- Compétence de gestion de projet
- Capacité à mobiliser et à fédérer autour d'un objectif commun
- Bonne communication orale et écrite
- Appétence pour le travail de groupe
- Travail en équipe

## EXEMPLES DE MASTERS

Pharmacien ayant complété leur cursus avec un master scientifique ou en développement clinique ou d'attaché de recherche clinique

- Université de Sorbonne : M2 - Recherche clinique et pharmacovigilance
- Paris : M2 - Vigilance et sécurité des produits de santé

Retrouve les autres masters sur le site suivant : <https://mastersdu.anepf.org/>