

# Recherche clinique

La recherche clinique recouvre les trois phases d'essais cliniques pratiquées chez l'homme pour déterminer l'efficacité et la tolérance d'un médicament potentiel. Elles permettent aussi de mettre en évidence les éventuels effets secondaires. Les essais se déroulent en respectant les bonnes pratiques cliniques (BPC) en milieu hospitalier ou dans les centres d'investigation. De plus en plus, les industries pharmaceutiques font appel à des entreprises de sous-traitance; les CRO.

## Les métiers de la recherche clinique (source: LEEM)

### Attaché de recherche clinique (ARC)

- Promoteur: mettre en place et suivre les études cliniques d'un projet en garantissant la qualité des données recueillies et le respect de la réglementation.
- Hospitalier: assurer la gestion des essais cliniques sur le site d'investigation.

### Coordinateur d'études cliniques

Coordonner et superviser la réalisation des études cliniques dans le respect de la réglementation et des délais.

### Responsable d'études cliniques

Mettre en oeuvre le plan de développement des études cliniques en garantissant le respect de la réglementation et des délais.

### Directeur médical

Définir et/ou mettre en oeuvre, en relation avec les Autorités de santé, les plans de développement clinique et les études de soutien des produits enregistrés en garantissant le respect de l'éthique.

### Rédacteur médical

Réaliser et rédiger les rapports d'études cliniques dans le respect de la réglementation.

### David MARCEREUIL

Coordinateur d'études cliniques -  
Laboratoires SMB



« Sorti du Magistère en 2004 après un stage en recherche clinique aux laboratoires SMB à Bruxelles, j'ai continué à arpenter le domaine de la recherche clinique sous l'angle de la gestion de projets.

Mon stage m'avait conforté dans l'intérêt que je portais à ce domaine. Le Magistère m'avait donné les connaissances requises pour aborder efficacement la mise en pratique. Les clefs en main m'ont ouvert les portes de cette société où je continue d'exercer aujourd'hui en tant que coordinateur d'études cliniques.

La société est promotrice de projets qu'elle conduit en partenariat avec divers CRO. Nous sommes impliqués dans la mise en place des essais (rédaction, relecture, validation des divers documents, ...), leur suivi (gestion logistique, discussion des cas patients, ...) et leur clôture (analyse des résultats et écriture des rapports). Notre intervention est plus ou moins importante selon les projets et les accords conclus avec les partenaires de l'étude. Néanmoins, nous suivons l'étude de A à Z sous tous ses angles ce qui est extrêmement intéressant et varié. »

## Le profil de recrutement...

Notre formation nous permet d'accéder à ces métiers qui nécessitent des connaissances concernant la mise en place des essais cliniques et la gestion des documents administratifs et réglementaires. Des formations complémentaires comme Sup-santé existent et sont parfois recherchées par les recruteurs.