

Demande d'emploi

Intitulé de poste : **Coordination d'Etudes Cliniques**

Date de publication : Juin / 2020

Référence à rappeler : DE juin01

Objet : Candidature spontanée pour un poste en Coordination d'Etudes Cliniques

Madame, Monsieur,

Je me permets de vous soumettre ma candidature aujourd'hui car je cherche à donner un nouvel élan à ma carrière et m'orienter vers la coordination de projets cliniques. Après avoir visité votre site Internet je vous adresse mon CV afin de voir si mon profil peut intéresser l'un de vos partenaires.

Diplômée en 2010 d'un Master 2 « Développement et Evaluation Clinique des Produits de Santé » à l'Institut de Pharmacie Industrielle de Lyon (IPIL) en partenariat avec l'EUDIPHARM (European Diploma in Pharmaceutical Medicine) et du DIU « Formation des Investigateurs aux Essais Cliniques des Médicaments », j'ai eu l'opportunité de travailler dans le secteur du médicament expérimental et du dispositif médical, en France et à l'étranger, au sein de départements de Recherche Clinique sur différentes aires thérapeutiques (maladies rares, oncologie, rhumatologie, orthopédie).

J'ai exercé le métier de coordinateur international et chef de projets cliniques pendant presque 4 ans (sur des études de phase III et post marché) où mes missions principales étaient de piloter et coordonner les différentes étapes de la mise en œuvre et du suivi d'études cliniques, en coopération avec les centres investigateurs ainsi que les équipes en interne (réglementaire/R&D produits/marketing). Ses activités m'ont ainsi permis de participer à la rédaction des documents d'études, organiser et suivre les activités opérationnelles et encadrer les équipes sur le terrain. J'ai également eu l'opportunité d'organiser et participer à de nombreuses réunions cliniques, ainsi qu'à différents congrès français et internationaux.

A la suite de ces expériences, j'ai souhaité m'orienter sur un poste d'ARC afin d'être au plus près du terrain et mieux comprendre les problématiques des équipes d'investigateurs. En tant qu'attachée de recherche clinique, mes missions principales sont de veiller au bon déroulement des essais cliniques en conformité avec le protocole et la réglementation, de veiller à la qualité et véracité des données scientifiques recueillies ainsi qu'au suivi des événements indésirables, dans le respect des

bonnes pratiques cliniques, sur des études de phases II à IV ainsi que des registres. Avec l'expérience j'essaie également d'anticiper les problèmes, mettre les actions en place pour garantir la qualité des données et développer un bon reporting auprès du chef de projet.

Je participe également à la faisabilité des essais cliniques, à la sélection des centres pour de potentielles nouvelles études. Cette activité me permet d'initier le 1er contact avec les centres, discuter du projet et de ses spécificités et les challenger sur leur potentiel de recrutement de patients ainsi qu'évaluer leur motivation et capacité à participer à l'étude.

Ces diverses missions m'ont permises d'être en interaction avec différents intervenants, aussi bien internes avec l'équipe sponsor, qu'externes avec les différents prestataires impliqués dans l'essai et bien entendu avec les centres investigateurs dont l'équipe est pluridisciplinaire, et m'ont permis de développer mon sens des responsabilités et mes qualités relationnelles aussi bien via le support apporté aux centres investigateurs qu'auprès de mes collègues. J'ai également développé mes capacités à repérer les problèmes liés aux projets ou à l'organisation, à proposer des corrections et à défendre des projets ou transmettre et escalader à l'équipe managériale les difficultés identifiées.

Ayant acquis une première expérience dans la gestion globale de projet et développé mes connaissances dans le management des centres, ainsi qu'une bonne maîtrise des outils liés aux essais cliniques (eCRF, CTMS, eTMF), je serai enchantée d'avoir l'opportunité d'évoluer vers une mission de coordination de projets cliniques. Le poste de coordinateur études cliniques ou chef de projets cliniques (associé) représente donc à mes yeux une continuité de mon poste d'ARC dans le sens où les contacts avec les centres sont maintenus, et où il y a en plus la coordination, activité qui m'intéresse beaucoup.

Une grande capacité d'autonomie, de rigueur, d'adaptabilité et d'organisation dans l'application de processus internes liés à l'entreprise m'ont permis de mener à bien les missions qui m'ont été confiées. Soyez ainsi assuré que je conduirai ma mission avec enthousiasme et détermination.

J'aurais plaisir à vous exposer plus avant et de vive voix ma motivation pour un poste dans la coordination d'essais cliniques.

Dans cette perspective, je vous prie d'agréer, Madame, Monsieur, l'expression de mes salutations distinguées.