

■ **Mention Biologie Santé, parcours Coordinateur d'études dans le domaine de la Santé (CEDS)**

L'UVSQ enquête chaque année les diplômés de Master sur leur devenir.

Les emplois et les missions occupés par les diplômés 2011 à 2015, 30 mois après le Master, sont renseignés ici.

DEPIP - Formation et pilotage
Bureau des Enquêtes et Analyses

La promotion 2015, 30 mois après le master

■ **Emplois**

Responsable des opérations cliniques (Clinical operations lead)
Coordinateur d'études cliniques
Coordinateur d'études cliniques
Coordinateur d'études cliniques
Consultant en recherche clinique *
Chef de projet international en recherche clinique
Chef de projet en recherche clinique *
Chef de projet
Cadre de recherche clinique
Attaché de recherche clinique (3)
Attaché de recherche clinique (2)

Attaché de recherche clinique
Attaché de recherche clinique
Attaché de recherche clinique

Attaché de recherche clinique
Attaché de recherche clinique

* *Emploi déjà occupé avant l'obtention du Master*

■ **Missions**

Gestion de projets et de l'équipe, rédaction des procédures qualité
Coordination des études de recherche clinique et des attachés, lien avec la hiérarchie
Soumission réglementaire, instruction de conventions
Gestion de personnes, instruction et suivi de projets
Management transverse international
Management, information, gestion de budget
Coordination, suivi de projet et de la réglementation des essais cliniques
Conduite d'essais cliniques, management d'équipe
Suivi de la réglementation au niveau des essais cliniques, déplacement dans divers hôpitaux, surveillance du soin au patient
Suivi de la qualité des essais cliniques, de la sécurité et du bien-être
Monitoring des données, visite d'ouverture de site, clôture de site, suivi des événements désirables et indésirables, déplacement
Coordination d'équipe, sécurité des patients, communication avec les médecins participant à nos études
Management des centres, gestion du bon déroulement de l'essai clinique, suivi administratif
Saisie des cahiers de données électroniques, lien entre le laboratoire et le personnel soignant, déclaration des effets indésirables
Contrôle de la qualité, présentation de protocoles, conception de projets
Gestion de projet en recherche clinique, monitoring, assurance de la qualité des données

Emplois & Missions

La promotion 2014, 30 mois après le master

■ **Emplois**

Attaché de recherche clinique
Attaché de recherche clinique
Attaché de recherche clinique
Attaché de recherche clinique (3)
Attaché de recherche clinique *
Chef de projet de recherche clinique (2)

Coordinateur d'études cliniques (2)
Consultant
Consultant - Assistant projet
Responsable des approvisionnements
(Trial supply operational manager)
Gestionnaire de sélection et de relation avec les sites
(Site selection and relationship manager)
Réceptionniste

* *Emploi déjà occupé avant l'obtention du Master*

■ **Missions**

Contrôle qualité éthique et réglementaire, soumission réglementaire (CPP), management des centres hospitaliers
Mise en place des essais cliniques à l'hôpital, veille à la conformité réglementaire
Assurance de la qualité des données et la protection des patients, développement des médicaments
Monitoring, reporting, gestion de projet
Gestion et suivi d'études cliniques
Traitement et analyse des réponses aux appels d'offre, préparation et soumission, aux autorités compétentes, des dossiers technico-réglementaires, rédaction de contrats (convention, collaboration, prestation, cahier des charges...)
Suivi de projet, management du personnel, assurance qualité
Gestion de base de données, remplissage, oncologie
Suivi des contrats et des budgets, support logistique
Management des envois de produits d'investigation clinique

Prospection, sélection, formation

Accueil, service client

Diplômés

■ **Mention Biologie Santé, parcours Coordinateur d'études dans le domaine de la Santé (CEDS)**

L'UVSQ enquête chaque année les diplômés de Master sur leur devenir.

Les emplois et les missions occupés par les diplômés 2011 à 2015, 30 mois après le Master, sont renseignés ici.

DEPIP - Formation et pilotage
Bureau des Enquêtes et Analyses

La promotion 2013, 30 mois après le master

■ **Emplois**

- Responsable d'essai clinique (Clinical Trial Specialist)
- Attaché de recherche clinique (3)
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique (Clinical research associate)
- Coordinateur d'unité thérapeutique en essai clinique
- Coordinateur d'étude clinique (2)
- Coordinateur support production
- Chef de projet en recherche clinique (2)
- Chef de projet clinique
- Chef de projet en étude clinique
- Chef de projet en Pharmaco-Épidémiologie
- Assistant d'éducation

■ **Missions**

- Management, test de faisabilité, négociation du budget et des contrats
- Gestion, audit, monitoring et audit de données, saisie de données et organisation de la recherche clinique
- Vérification des données pour la mise sur le marché du médicament, vérification de la protection des patients, management des équipes cliniques
- Coordination, gestion des visites, management des sites, responsabilité du contrôle de la qualité des données, vérification de la transmission des informations de pharmacovigilance
- Monitoring, management, coordination
- Gestion de projet, support des équipes projets, supervision des prestataires logistiques
- Gestion de projet, analyse de données, mise en place des outils de suivi, investigation et innovation clinique, coordination d'équipe
- Transfert en production, support aux problèmes, veille sur la qualité et amélioration continue de la production
- Gestion de l'instruction de projet, expertise pharmaceutique, management, gestion de projet et de la réglementation
- Mise en place d'essais cliniques, coordination d'études
- Traitement de données, rédaction de règlements
- Conception méthodologique et scientifique, coordination d'une étude, analyse et publication des résultats
- Cours de soutien

La promotion 2012, 30 mois après le master

■ **Emplois**

- Attaché de recherche clinique - Manager
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique (2)
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique (2)
- Coordinateur d'études cliniques *
- Coordinateur d'activité médicale
- Chef de projet de recherche
- Chargé d'affaires réglementaires
- Chargé de communication santé

* Emploi déjà occupé avant l'obtention du master

■ **Missions**

- Management et coordination d'équipe, préparation des documents de recueil
- Monitoring et mise en place d'études cliniques
- Vérification et suivi de données, rédaction de rapports de mission
- Contrôle de la qualité des données, déplacement dans les hôpitaux pour suivre les études
- Lien entre les laboratoires pharmaceutiques et les médecins qui mettent en œuvre les protocoles, gestion des protocoles et du budget, suivi de la sécurité et des réglementations
- Mise en place d'études cliniques, gestion de projet et de bases de données
- Suivi d'études cliniques dans les hôpitaux, gestion des finances, des contrats hospitaliers et logistiques
- Monitoring de données (audit d'une étude clinique) sur différents centres hospitaliers, screening, suivi et inclusion de patients dans les études, coordination d'équipe sur le projet
- Mise en place et suivi d'essais cliniques, présentation des protocoles d'essai clinique
- Monitoring, gestion et suivi administratif
- Coordination, contrôle de la qualité, réglementation
- Responsabilité de projet, mise en place, suivi et archivage, responsabilité de la qualité
- Information médicale, organisation d'événements, support administratif
- Coordination d'équipe, gestion de la communication auprès des partenaires, analyse statistique
- Préparation des dossiers de mise sur le marché de médicaments, obtention des autorisations
- Gestion des relations publiques, des partenariats de recherche et des relations presse

UVSQ

Emplois & Missions

Diplômés

■ **Mention Biologie Santé, parcours Coordinateur d'études dans le domaine de la Santé (CEDS)**

L'UVSQ enquête chaque année les diplômés de Master sur leur devenir.

Les emplois et les missions occupés par les diplômés 2011 à 2015, 30 mois après le Master, sont renseignés ici.

DEPIP - Formation et pilotage
Bureau des Enquêtes et Analyses

UVSQ

Emplois & Missions

La promotion 2011, 30 mois après le master

■ **Emplois**

- Attaché de recherche clinique (2)
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique
- Attaché de recherche clinique
- Chef de projet en étude clinique et épidémiologique
- Chef de projet en recherche clinique
- Coordinateur de projet
- Chargé de gestion et de pilotage (administrateur fonctionnel)
- Commis poissonnier

■ **Missions**

- Monitoring, contact avec les investigateurs, suivi des centres de recherche clinique
- Visite de contrôle qualité, relations avec les médecins
- Soutien aux investigateurs du centre hospitalier et aux services, recherche clinique
- Monitoring d'études, gestion logistique des études marketing, travail bibliographique
- Suivi de projet et de budget, management d'équipe, relation médecin-promoteur
- Gestion d'un portefeuille en recherche clinique
- Suivi budgétaire et réglementaire
- Responsabilité fonctionnelle et gestion d'un logiciel national, organisation de formations

Diplômés