

## Fiche de Poste Pharmacien - Recherche clinique

**Catégorie** : Personnel Hospitalier

- **Grade(s)** : Diplôme d'État de docteur en pharmacie

### Liaisons hiérarchiques

Médecin coordinateur du CIC

Médecin Délégué et Médecin Délégués Adjoint

### Liaisons fonctionnelles

Membres de l'équipe du CIC (médecins, secrétariat, biostatisticien, Data Manager, le Coordinateur des Opérations Cliniques, Responsable Assurance Qualité ...)

Investigateurs et équipes paramédicales des différents services cliniques, médico-techniques, administratifs et logistiques, les pharmacies à usage intérieur du CHU Razi.

### Activités

#### 1- Missions principales

- Dispensation des médicaments en essai clinique.
- Dispensation et suivi des médicaments
- Dispensation des traitements de chaque essai ou dotation exceptionnelle des traitements dans les services.
- Gestion des produits: accusés de réception des produits, gestion des stocks, gestion des périmés.
- Comptabilité nominative et/ou par produit, comptabilité globale.
- Préparations non stériles et préparations stériles en salle blanche (sous hotte) ou en isolateur après rédaction et validation de la procédure de fabrication par le pharmacien référent.
- Maintenir une communication efficace avec les autres membres de l'équipe projet et du département des opérations cliniques
- Relevés des températures.
- Participation aux visites de monitoring effectuées par les attachés de recherche clinique (ARC)
- Retours des produits au laboratoire ou destruction sur site.
- Participation aux visites de pré-clôture et visites de clôture effectuées par les ARC. Gestion des accusés de réception de la lettre de clôture, clôture et archivage.
- Assister le centre dans la soumission aux comités d'éthique et veiller à la collecte des documents essentiels requis lors du démarrage de l'étude et tout au long de l'étude
- Pharmacovigilance et résoudre les requêtes relatives à la survenue d'événements indésirables

## 2- Missions Générales

- Participation à la faisabilité des essais cliniques.
- Participation à la mise en place des essais cliniques.
- Participation à la mise en place des surcoûts.
- Rédaction de fiches résumées pour chaque protocole.
- Rédaction des ordonnances protocolaires.
- Communiquer tout problème sérieux à l'équipe dans les meilleurs délais
- Apporter le soutien nécessaire, lorsque demandé par le Responsable des Opérations Cliniques, pour la réalisation de tâches spécifiques à la préparation du projet (préparation du protocole, formulaire de consentement éclairé, documents de planification)

## 3- Profil requis

### Formations – Qualifications (Savoir) :

- Diplôme d'État de docteur en pharmacie

### Connaissances particulières (Savoir-faire) :

- Connaissances techniques et réglementaires d'une étude clinique
- Expérience dans l'élaboration et la gestion d'une étude clinique : de la soumission à la clôture d'une étude
- Avoir une expérience professionnelle en étude internationale
- Capacité de travailler en équipe : Expérience acquise dans des équipes multidisciplinaires et avec divers collaborateurs
- Capacité d'organisation et qualités entrepreneuriales
- Bonne capacité de communication orale et écrite en anglais, français
- Analyser et utiliser des informations à partir du dossier médical du patient
- Animer et développer un réseau professionnel
- Élaborer, adapter et optimiser le planning de travail, de rendez-vous, de visites
- Évaluer la pertinence et la véracité des données et/ou informations
- Identifier les informations communicables à autrui en respectant le secret professionnel

**Expériences professionnelles (Savoir-faire) :** Expérience appréciée dans le domaine des essais cliniques

**Qualités professionnelles (Savoir-être) :** Rigueur, Autonomie, Aptitude à travailler en équipe