

Conditions d'admission

Être âgé(e) de moins de 30 ans pour bénéficier d'un contrat d'apprentissage et avoir validé :

- 1^{ère} année de Master en Toxicologie, Machine Learning pour la Science des Données, Cybersécurité et e-santé
- 1^{ère} année de Master en Santé/Biomédicale, Science du Médicament, Physiologie, Chimie...
- 5^{ème} année d'études de Pharmacie ou Docteur en Pharmacie
- 4^{ème} année d'études de Médecine ou Docteur en Médecine
- Tous candidats souhaitant intégrer les métiers de la Recherche Clinique possédant les pré-requis

Les étudiants de plus de 30 ans peuvent bénéficier d'un contrat de professionnalisation.

Comment s'inscrire ?

Dossier de candidature disponible sur le site Internet de l'Université de Paris

Modalités de sélection

Examen du dossier et entretien de sélection avec le comité pédagogique

NOUS CONTACTER

Université Paris Descartes
4 avenue de l'Observatoire - 75270 Paris cedex 06

Université

Responsables pédagogiques **Christel Becker** christel.becker@parisdescartes.fr
Franck Brouillard franck.brouillard@inserm.fr

CFA Leem Apprentissage

info@leem-apprentissage.org - 01 41 10 26 93

Les personnes en situation de handicap souhaitant suivre cette formation sont invitées à nous contacter directement afin d'étudier ensemble les modalités d'accès requises.

En savoir plus

www.leem-apprentissage.org



MASTER 2
En Apprentissage



Master 2 Développement & Recherche Clinique

DÉVELOPPEMENT & PRODUCTION

Complétant l'offre de formation de l'Université de Paris dans un secteur aujourd'hui en pleine expansion, le Master 2 Développement & Recherche Clinique est une formation en alternance, pluridisciplinaire et exigeante, ayant pour objectif de former des cadres de haut niveau, capables de remplir les missions qui leur seront confiées dans le domaine de la recherche clinique.

Mise à jour 01/2021



Présentation

Le **Master 2 Développement & Recherche Clinique** est une formation en alternance, qui à ce titre allie cursus universitaire et immersion en entreprise. Reposant sur une pédagogie innovante, elle permet aux étudiants d'être rapidement opérationnels en entreprise pour concevoir et gérer des essais cliniques dans le respect de la réglementation et des règles de sécurité des données. Les enseignements sont dispensés par des enseignants-chercheurs et des professionnels de l'industrie du médicament, des dispositifs médicaux, des CRO, des organismes de recherche qui sont ici à la fois formateurs et recruteurs. Ses liens étroits avec les Masters Toxicologie, Machine Learning pour la Science des Données et Cybersécurité et e-santé lui donnent une orientation marquée de ces champs disciplinaires aujourd'hui nécessaires aux professionnels des études cliniques.

Rythme de l'apprentissage

Les étudiants sont 15 jours en enseignement théorique et 15 jours en entreprise.

Modalités pédagogiques

Cours magistraux, TD et travaux de groupes

Contrôle des connaissances

Les modalités de contrôle de connaissances et de compétences sont basées sur un contrôle continu et un examen écrit. Les soutenances de stage ont lieu en septembre.



Quels métiers ?

Attaché.e de Recherche Clinique (ARC)

Il/Elle a pour mission de mettre en place et suivre les études cliniques d'un projet en garantissant la qualité des données recueillies et le respect de la réglementation auprès des investigateurs.

ARC Manager

Il/Elle a pour mission de guider et de diriger une équipe d'Attachés de Recherche Clinique afin de permettre la gestion et le bon déroulement des essais cliniques par une équipe qualifiée, motivée et compétente.

Coordinateur d'études cliniques

Il/Elle coordonne et supervise la réalisation des études cliniques dans le respect de la réglementation et des délais.

Responsable opérationnel des études cliniques / chef de projet clinique

Il/Elle élabore, met en œuvre et coordonne le plan de développement des études avec les professionnels de santé, en garantissant le respect de la réglementation et des délais.

Programme

Le Master 2 « **Développement & Recherche Clinique** » propose 508 heures de formation théorique répartie sur 10 Unités d'enseignement

Introduction

UE1 : Toxicologie

UE2 : Conception/gestion d'un projet en vue d'un essai clinique

UE3 : Le process de l'essai clinique : logistique et suivi des essais cliniques

UE4 : Aspects réglementaires : De la constitution du dossier à l'autorisation de l'essai clinique FR / EU - Assurance qualité & gestion des données - Vigilance des essais cliniques / pharmacovigilance

UE5 : e-santé/objets connectés - Dispositifs médicaux

UE6 : Données de Santé en vie réelle - Data science

UE7 : Cyber-sécurité, protection des données en Santé et Réglementation

UE8 : Éthique - Fraude - Droit de la Santé

UE9 : Communication / Management - CV/entretien

UE10 : Gestion de projet - anglais