



Votre Futur Métier : Attaché de recherche clinique

Quel est votre profil académique ?

Faculté de médecine, Master en sciences biomédicales à finalité approfondie (oncologie) en 2021.

Où travaillez-vous actuellement ?

CHU Helora - site Jolimont - Service de recherche clinique

Quel y est votre métier actuel ?

Attaché de recherche clinique ou coordinateur d'études cliniques.

Quelles en sont les missions principales ?

Je joue un rôle clé dans la gestion et le suivi des essais cliniques. Je suis responsable de la coordination des activités liées à l'étude clinique, en s'assurant que les protocoles sont suivis et que l'essai se déroule dans le respect des normes éthiques et réglementaires.

Quelques responsabilités principales : gestion des participants, suivi de l'étude, respect des protocoles, communication avec l'équipe

médicale, gestion des documents et des données, rapports et audits.

Ces tâches sont essentielles afin d'obtenir des résultats fiables et conformes aux exigences éthiques et réglementaires.

Quels sont les avantages de ce métier ?

- Savoir que son travail à un impact sur la santé publique (avancement des connaissances médicales, développement de nouveaux traitements, amélioration des soins de santé, ...)
- Avoir des tâches diversifiées : gestion des patients, collecte et analyse de données, coordination avec les équipes médicales, préparation des échantillons, ...
- Travailler sur différentes pathologies : hématologie, oncologie, lipidologie, urgences, soins intensifs, cardiologie, pédiatrie.

Quels sont les inconvénients de ce métier ?

- Stress et pression : délais strictes imposés par les firmes pharmaceutiques pour le respect du protocole, la gestion de plusieurs études en parallèle
- Charges administratives : gestion des documents réglementaires, éthiques, des dossiers patients, ...

Décrivez votre journée professionnelle « type » ?

Je lis et réponds aux mails.

Je fais les visites prévues des patients :

- vérifier que les prises de sang sont effectuées
- attendre le feu vert du médecin et randomiser le patient pour lui attribuer un lot de traitement.
- vérifier que les traitements sont correctement administrés
- vérifier que toutes les informations demandées par les firmes sont collectées
- prévoir les rendez-vous pour les prochaines visites
- Contact patient : discuter avec le patient, répondre à ses questions concernant l'étude, remonter les informations au médecin ou firme si besoin, effectuer des questionnaires de qualité de vie avec le patient
- Préparation des échantillons et envoi

Je prépare les prochaines visites
J'encode les données des visites patients dans les bases de données des firmes pharmaceutiques. Je réponds aux questions des data manager sur ses bases de données.

Je m'occupe de la gestion des documents administratifs pour les études.



A chaque instant un médecin peut appeler pour l'inclusion d'un nouveau patient et il faut répondre aux demandes

Nous pouvons avoir un Clinical Research Associate (représentant de la firme) présent sur site pour vérifier l'exactitude des données et nous devons être disponible pour répondre à ses questions.

Quelle est la part de responsabilité de ce métier ?

La part de responsabilité est élevée. Les médecins, infirmiers, patients, pharmaciens et firmes comptent sur nous pour le bon déroulement des opérations. Nous travaillons avec des patients et les répercussions des problèmes peuvent nuire à leur qualité de vie. Notre priorité est "patient first". Le patient passe en premier.

Quelles sont les compétences nécessaires à ce métier ?

Connaissances scientifiques médicales, un bon niveau d'anglais (tous les documents et échange de mails sont en anglais), avoir des connaissances des études cliniques et des différentes étapes de développement d'un médicament. Connaître les GCP (bonnes pratiques cliniques). Être organisé, multitâche, social, attentif aux détails, avoir l'esprit d'équipe, savoir gérer les situations stressantes.

Quels sont vos conseils de type « Insertion professionnelle » pour les (futurs) jeunes diplômés de l'UMONS ?

Même si le master en sciences biomédicales n'est pas à finalité clinique. Il existe des formations proposées pour former les diplômés à la recherche clinique.

J'ai fait mes études et mes stages en laboratoire académique en oncologie. Par la suite, j'ai effectué une formation théorique de 3 mois à l'ULB en recherche clinique. J'ai ensuite été prise à cette position.