

FICHE DE POSTE

DIRECTION : Pôle : Prévention - Information - Médicament - Evaluation
Service : Centre Régional de pharmacovigilance (Responsable Dr Lebrun-Vignes)
Localisation: Centre Régional de Pharmacovigilance, Faculté St Antoine puis GH Pitié
Date : 04/02/2019
Personne à Contacter : Dr Bénédicte Lebrun-Vignes (Praticien Hospitalier, responsable du Centre de pharmacovigilance)

IDENTIFICATION DU POSTE

Fonction : Pharmacovigilant

Niveau de l'emploi : attaché

Position dans la structure :

*** liaisons hiérarchiques ou rattachement hiérarchique :**

- Médecin responsable du Centre de Pharmacovigilance (Dr Lebrun-Vignes)

*** liaisons fonctionnelles :**

- Médecin responsable du Centre de Pharmacovigilance (Dr Lebrun-Vignes)
- Professionnels de santé du site et de la région
- Centres Régionaux de Pharmacovigilance français (31 centres)
- ANSM (surveillance et directions produits)
- pharmacovigilance des laboratoires

QUALITES REQUISES

Exemples :

- Qualités personnelles et relationnelles : qualité organisationnelles, sens des priorités, nécessité de collaboration étroite avec le responsable du CRPV
- Fiabilités dans la gestion des données, dans leur saisie informatique, dans le traitement statistique des résultats.
- Esprit de synthèse
- Capacité rédactionnelle

COMPETENCES REQUISES

- Doctorat en Médecine et/ou en Pharmacie
- Connaissances en pharmacologie, idéalement formation complémentaire type master
- Connaissance de l'Anglais, gestion de fichiers informatiques, analyse de données médicales, notions réglementaire en matière de pharmacovigilance

MISSIONS DU POSTE

- Collecte et réception des déclarations de suspicion d'effets indésirables (visite dans les services des hôpitaux de la région)
- Réponses téléphoniques
- Enquête/analyse des dossiers à partir des données informatisées , des dossiers médicaux et si besoin par contact avec le patient, son entourage, et les professionnels de santé impliqués
- Recherche et synthèse bibliographique
- Synthèse/conclusions sur l'imputabilité en collaboration directe avec le directeur du CRPV ou son suppléant
- Codage des observations
- Participation au contrôle qualité des dossiers
- Participation aux expertises (DMI, enquêtes/suivis nationaux de pharmacovigilance) pour les attachés ayant une quotité ≥ 0.6 ETP
- Participation éventuelles aux comités techniques à l'ANSM
- Encadrement des stagiaires et des nouveaux arrivants
- Participation aux staffs internes
- Participation aux recherches et aux publications pour les attachés ayant une quotité ≥ 0.6 ETP

CONTRAINTES PARTICULIERES

- Rigueur du travail et du raisonnement
- Confidentialité et déontologie
- Réunions/concertation régulière avec le responsable du CRPV ou son suppléant