

FICHE DE POSTE

DIRECTION : DMU ESPRIT

Service : Centre Régional de pharmacovigilance (Responsable Dr Lebrun-Vignes)

Localisation: Centre Régional de Pharmacovigilance (Pitié)

Date : à partir du 01/02/2022

Personne à Contacter : Dr Bénédicte Lebrun-Vignes (Praticien Hospitalier, responsable du Centre de pharmacovigilance)

IDENTIFICATION DU POSTE

Fonction : Pharmacovigilant

Niveau de l'emploi : Pharmacien Attaché 100%

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) et personnel des CRPV Pitié et St Antoine (Ingénieurs de recherche, pharmaciens et secrétaire)
- 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 ou en Pharmacie (avec inscription obligatoire au Conseil de l'Ordre)
- Connaissances en pharmacologie, idéalement formation complémentaire type master ou DU
- 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
- 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 staffs internes
- Possibilité de participation aux expertises (DMI, enquêtes/suivis nationaux de pharmacovigilance)
- Encadrement des stagiaires et des nouveaux arrivants
- Possibilité de participation aux recherches et aux publications

CONTRAINTES PARTICULIERES

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