



Fiche de poste Interne en Pharmacie- PIBM

Laboratoire : ASTRAZENECA France

Poste : Interne en Pharmacovigilance

LABORATOIRE INDUSTRIEL

Adresse : <ul style="list-style-type: none">- 31 place des Corolles, 92400, Courbevoie Moyen d'accès/transports : <ul style="list-style-type: none">- Métro 1 : Esplanade de la Défense- RER A : La Défense (Grande Arche)- Tram : T2- Trains : Lignes L et U	Type : Entreprise pharmaceutique Spécialités principales : Spécialités pharmaceutique dans l'oncologie, les maladies respiratoires et cardiovasculaires.
--	--

DEPARTEMENT

<i>Equipe et environnement</i> Pharmacien responsable : Anne-Céline RICHARD, directeur du pôle pharmaceutique Chef de département : Amir LAHOUEGUE – Directeur Pharmacovigilance & Information Médicale Responsable de l'interne : Amir LAHOUEGUE Contact pour candidature : Grégoire Belz gregoire.belz@astrazeneca.com Effectifs de l'unité : < 10	<i>Staffs et réunions</i> Nature et fréquence : hebdomadaires/mensuels
--	--

POSTE DE L'INTERNE

<i>Intitulé du poste : Interne en Pharmacovigilance</i> <i>Agrément</i> Domaine : 106 – stages spécialisés industriels Responsable pharmaceutique direct : Lotfi Disponibilité des seniors : Oui
--

Dispensation de cours ou formations : Oui

Encadrement / équipe : < 10

Activité de l'interne

Missions /activités :

- Recueillir, valider et évaluer l'imputabilité des notifications des effets indésirables présumés survenus en France ; mettre en œuvre la procédure de traitement adéquate.
- Saisir les cas dans la base de données locale de pharmacovigilance.
- Enregistrer et déclarer les cas de pharmacovigilance aux autorités sanitaires dans les délais requis et dans le respect de la réglementation en vigueur (cas spontanés et essais cliniques).
- Veiller à l'archivage dans les dossiers de tout élément d'information sur les effets indésirables signalés.
- Participer à l'information médicale sur la sécurité de l'utilisation et la tolérance des spécialités pharmaceutiques auprès des professionnels de la santé.
- Prendre en charge les réclamations Qualité Produit liées à des cas de pharmacovigilance, en collaboration avec le service Assurance Qualité Produit.
- Assurer le suivi du bon usage des médicaments et participer aux Comités Bon Usage.
- Assurer la détection et la revue périodique des signaux.
- Rédiger la partie pharmacovigilance des dossiers de demande de remboursement.
- Assurer le suivi des modifications de l'information sur les produits
- Rédiger la partie pharmacovigilance des protocoles d'études cliniques, des cahiers d'observation et des rapports d'études.
- Assurer le suivi de la tolérance dans le cadre des ATU et la rédaction des rapports périodiques.
- Assurer la veille bibliographique sur les revues françaises pour la détection de signalements de Pharmacovigilance.

Activités ponctuelles / spécifiques / de recherche :

- Possibilité de projet de mémoire ou de thèse en lien avec les activités du département Pharmacovigilance

Intégration de l'interne dans la démarche qualité

- L'ensemble des activités de l'interne s'intégreront dans le respect des règles de compliance, et de responsabilité pharmaceutique

AUTRES