

Fiche d'évaluation de stage en industrie pharmaceutique
Filière pharmacie hospitalière

Industrie pharmaceutique : MSD France

Département : Opération Cliniques

Intitulé du poste : Chef de projet Opération Clinique

Nom du maître de stage : Sophie Dénarié (sophie.denarie@msd.com)

Lieu (transports?) : La Défense, Lignes, A, 1, T2

Semestre d'ancienneté : 7ème semestre

Activité de l'interne :

Activité/Missions de l'interne/Caractère formateur : Stage au sein du département Global Clinical Trial Operation (GCTO). L'interne est mis sur un poste de "Clinical Opération Manager". Il s'agit en fait des affaires réglementaires des essais cliniques. La mission principale est la préparation et l'envoi des demandes d'autorisations et demandes de modifications auprès de l'ANSM et des CPP pour les essais cliniques de MSD en France. Plusieurs autres missions annexes sont proposées en fonction des besoins de l'équipe, ce sont des missions axées sur la réglementation des essais cliniques.

Charge de travail : Variable en fonction de l'investissement. Il faut vraiment aller vers les gens pour leur demander de l'aide. Ne pas hésiter à aller voir les managers pour leur demander du travail.

Responsabilité (sur une échelle de 0 à 10 + description) : Depend des missions. Les courriers et les dossiers sont relus mais on peut assez vite gagner en autonomie.

Horaires : En général une fois le stage lancé les horaires sont du 9h -17h30 18h. Télétravail "imposé" le vendredi et possibilité d'ajouter d'autres jours au besoin.

Conditions de travail : Locaux superbes. Pas de bureau attribué, on se place dans l'open space où on veut. ce sont des grands bureaux avec un grand écran à chaque poste. Le self est très bon (compter 5 euros par repas) et possibilité d'amener sa nourriture. Babyfoot disponible au 9ème.

Possibilité d'aller voir d'autres départements : Oui, il suffit de demander. Ne pas hésiter à demander.

Possibilité d'aller sur d'autres sites : Possibilité d'accompagner des ARC en visites de monitoring et visites de mise en place.

Organisation au sein du département :

Qualité de l'encadrement/Disponibilité des chefs : Très disponible. A l'écoute.

Ambiance au sein du département : Très bonne. Pas mal d'autres stagiaires/alternants donc c'est très sympa.

Nombre de personnes dans l'équipe/place de l'interne dans la team : 200 personnes pour GCTO France. En pratique on est amené à interagir de manière régulière avec une 20aine de personnes.

Staff/Réunions (fréquence, contenu) : Des formations sont proposés régulièrement sur tout un tas de sujets différents. Réunion des COM tous les mois/

Possibilité d'aller en cours / gardes : Je n'étais pas concerné mais je pense que cela ne posera pas de problèmes.

Possibilité d'encadrement pour une thèse / master: Oui si la discussion est engagée suffisamment tôt, notamment si confidentialité des données. Les autres stagiaires ont généralement un Mémoire de M1, M2 à faire.

Possibilité de réalisation de projet dans le cadre de l'UE : Cela doit dépendre de l'UE mais surement possible.

Autres internes en poste (même département/même industrie) ? : Pas d'autre interne dans le département. Mais il y a d'autres postes chez MSD. Je n'ai pas eu la chance de les rencontrer car le Séminaire MSD (il paraît que c'est la folie^^) avait été annulé à cause de Covid.

Conditions d'obtention du stage :

Entretien: J'ai passé un seul entretien avec la responsable du stage. Cela s'est bien passé. L'idée est d'échanger sur les attentes de chacun et de présenter son parcours.

Qualités requises pour le poste: Etre pro actif. Il faut vraiment aller vers les autres pour leur demander du travail et prouver vos qualités.

Expériences requises: Avoir un minimum d'expérience dans les essais cliniques et peut-être un stage à l'ANSM avant sont des atouts majeurs.

Diplômes requis: Aucun

Durée de stage souhaité: J'ai réalisé un stage de 6 mois mais il y a moyen de faire 1 an sans problèmes

Appréciation globale du stage :

Points forts : MSD est une big pharma Américaine donc on ressent bien tous les moyens dont dispose la firme. Il y a beaucoup de personnel. Cela permet d'avoir une très bonne vision de la manière dont les essais cliniques sont menés pas un promoteur industriel. On a possibilité de discuté avec les chefs de projet, les chefs d'air thérapeutique, les ARC et autre.

Points faibles : Il faut être proactif pour avoir "assez" de travail sinon on peut s'ennuyer. L'interne n'a pas de mission de routine prévue donc il faut aller voir les autres.

Commentaire global : Très bon stage pour découvrir les essais cliniques dans le monde des big pharma.

Notez le stage : 8/10