



INCLUDEPICTURE
"http://t1.gstatic.com/images?q=
tbn:ANd9GcTRthvwQq4XwlpUM
O_2msoREHMHFr1UB2GkDadDM
RdXcvcSnQn55K1nXNk" *
MERGEFORMATINET

Fiche de poste Interne en Pharmacie - Hors Domaine

Terrain d'accueil : LABORATOIRE LILLY FRANCE
POSTE : PRIX, REMBOURSEMENT, ACCES ET NOUVEAUX PRODUITS

TERRAIN D'ACCUEIL

Adresse : 24 bd Vital Bouhot, CS 50004 92521 Neuilly-sur-Seine CEDEX	Type :
Moyen d'accès/transports : Metro Ligne 3 (Pont de Levallois) / Metro Ligne 1 (Pont de Neuilly) / Gare de Bécon-Les-Bruyères	Spécialités principales : Internes de Pharmacie

DEPARTEMENT

<i>Équipe et environnement</i>
Chef de département : Julie HAUTIN
Responsable des internes : Julie HAUTIN
Effectifs de l'unité : 7 à 8 collaborateurs

POSTE DE L'INTERNE

Domaine : Hors Domaine

Responsable pharmaceutique direct : Julie HAUTIN

Fiche de poste – Internes de Pharmacie

DEPARTEMENT PRIX, REMBOURSEMENT, ACCES, NOUVEAUX PRODUITS

Le département Prix, Remboursement, Accès et Nouveaux Produits Lilly France a pour mission de piloter la mise en œuvre de la stratégie d'accès et de maintien sur le marché des médicaments du portefeuille du laboratoire. Afin de garantir les meilleures conditions de prise en charge pour les patients et pour l'entreprise, notre rôle consiste à démontrer les intérêts thérapeutiques et sociétaux de nos spécialités aux autorités nationales compétentes.

I- Laboratoire Lilly

Le laboratoire Lilly, dont la **maison mère est située aux Etats Unis**, a été **fondé en 1876** et est à l'origine d'innovations médicales telles que l'insuline humaine ou le vaccin contre la poliomyélite.

Lilly est implanté en France depuis 1962. **Lilly France représente aujourd'hui la 5ème filiale du groupe Lilly** après les Etats-Unis, le Japon, l'Allemagne et la Chine.

Lilly France, présent sur l'ensemble de la chaîne du médicament (recherche clinique, production, commercialisation, exportation), compte un **siège social à Neuilly-sur-Seine** (faisant l'objet du terrain de stage) et un **site de production à Fegersheim en Alsace** à la pointe des enjeux industriels du 21ème siècle, car spécialisé dans la fabrication de médicaments injectables à haute valeur ajoutée.

La gamme thérapeutique contient notamment des produits pharmaceutiques dans les domaines de l'**oncologie**, des **maladies auto-immunes**, du **diabète**, ou encore des **neurosciences**.

II- Description de l'activité de l'interne pour le prochain semestre

Au cours de ce stage, vous aurez l'opportunité de vous investir pleinement dans les missions suivantes :

Soutien au développement stratégique des dossiers à l'attention :

- **De la Commission de la Transparence** : lecture critique d'articles et d'études cliniques, analyse des rapports et d'évaluations du CHMP (au sein de l'EMA), analyse critique d'avis de Transparence et des transcriptions, et évaluations réalisées dans les autres pays, participation à la rédaction des dossiers de transparence (analyse de la pathologie, synthèse des données cliniques avec mise en perspective des données),
- **De la CéDiag (Commission d'évaluation des technologies de santé diagnostiques, pronostiques et prédictives)** : participation à la rédaction des dossiers de transparence (analyse de la pathologie, synthèse des données cliniques avec mise en perspective des données),
- **De la Commission d'Evaluation Economique et de Santé Publique** (dans une moindre mesure) : analyse des modèles médico-économiques développés par la maison mère, adaptation à la situation française, collaboration avec des consultants-experts en médico-économie, participation à la rédaction du dossier d'efficacité (travail conjoint avec les départements « Health Outcomes », au niveau français, européen et global),
- **Du CEPS** : veille concurrentielle et analyse de tendances, analyse des marchés et des prix des comparateurs, calcul d'impact budgétaire, participation à la rédaction des dossiers économiques.

Analyse critique et mise en perspective dans le contexte français des plans de développement de phase 3 de molécules du laboratoire actuellement en phase précoce (phase 1 ou 2) afin de proposer les adaptations nécessaires au vu de l'organisation du système de soins en France et des exigences françaises pour les décisions de prix et de remboursement (analyse de la prise en charge médicale, recherche de données épidémiologiques, définition du besoin médical non couvert, rencontre avec des experts sur des aires thérapeutiques variées).

Activité de veille environnementale et concurrentielle dont l'objectif est de réaliser un suivi de l'actualité autour des produits de santé et de leur régulation.

Réalisation de projets autour de l'environnement de la santé en fonction de l'actualité

- Analyse, synthèse et présentation de lois, décrets, arrêtés
- Analyse, synthèse et présentation de rapports d'instance
- Rédaction d'abstracts ou articles pour des congrès scientifiques, séminaires...

Participation à la vie du service (fréquence des réunions variable selon la période et les problématiques)

- Réunions
 - o avec la directrice du département (2 fois par mois)
 - o avec un associé référent au sein du département (au moins 1 fois par semaine et aussi souvent que nécessaire)
 - o de service – présentation sous forme de staff (1 fois par mois)
 - o avec les équipes internationales en anglais
 - o avec d'autres départements de la filiale (médical/ marketing/ règlementaire/ HO/ équipes « accès régional », communication/ Affaires Publiques...)
 - o Participation à des conférences téléphoniques en anglais 1 à 2 fois par mois avec l'associé référent
 - o Au moins 2 présentations orales, dont une préparée en anglais devant le staff élargi (15 personnes)
- Formations :
 - o Participation à des conférences et des séminaires extérieurs (2 à 3 durant le stage)

- o Participation éventuelle à des formations internes (statistiques, pathologies avec un expert, communication ... (2 à 3 durant le stage)
- o Plan de formation interne au département Prix, Remboursement, Accès et Nouveaux Produits (Accès au marché : processus d'évaluation dans le droit commun, accès dérogatoire / régulation économique...)
- o Plan de rencontres avec des collaborateurs des principaux services pour une bonne compréhension des métiers et du mode de fonctionnement de l'entreprise au sens large

III- Compétences requises

Anglais souhaitable

Compétences rédactionnelles, d'analyse et de synthèse

Compétences informatiques : Word, Excel, Power Point

Capacité à travailler en équipe

IV- Autres informations

Le niveau d'encadrement sera adapté à l'autonomie de l'interne.

Travail généralement en binôme avec les chefs de projet Prix, Remboursement & Accès

Travail en équipe avec les départements Health Outcomes, Marketing, Médical et Réglementaire

Interactions fréquentes avec la maison mère

Le Laboratoire accueille depuis plus de 10 ans des internes qui peuvent être contactés pour partager leur expérience.

V- Contacts

Encadrants	Statut	Contact
Julie Hautin	Directrice du département	hautin_julie@lilly.com
Olivia Reversé	Associée	reverse_olivia@lilly.com
Louis Mongredien	Associé	mongredien_louis@lilly.com
Paul Rivière	Associé	riviere_paul@lilly.com
Océane Martin	Associée	martin_oceane@lilly.com
Anaïs Amar	Associée	amar_anais@lilly.com

Nathalie Schneider	Assistante du département	schneider_nathalie@lilly.com
--------------------	---------------------------	--