

Moi j'ai choisi, j'étudie à la
Faculté des Sciences de
Montpellier



Département
Biologie - Mécanismes du vivant

MASTER Biologie Santé

Parcours

**Conception, Évaluation et Gestion
des essais thérapeutiques**

L'objectif de ce master est de former des cadres dans le domaine de la santé, répondant aux demandes et besoins émergents des secteurs de l'évaluation clinique du médicament, de l'aspect réglementaire de la mise sur le marché. Nous abordons les méthodes et pratiques nécessaires à la recherche clinique en milieu hospitalier et dans l'industrie pharmaceutique.

Faculté des Sciences
Université de Montpellier
Département
Biologie - Mécanismes du vivant

Place Eugène Bataillon
34095 Montpellier Cedex 5



MASTER Biologie Santé

Parcours Conception, Évaluation et Gestion
des essais thérapeutiques (CEGET)



Présentation & Objectifs

Le parcours CEGET offre une double compétence en développement clinique et méthodologie nécessaire à une bonne et rapide insertion professionnelle dans l'industrie, dans les agences réglementaires et les directions de recherche clinique.

- Contribuer à la conception et à la préparation d'un essai.
- Rédiger un protocole d'essai clinique.
- Analyser de façon critique la méthodologie et les résultats d'un essai clinique.
- Préparer le dossier réglementaire relatif à une recherche biomédicale qui sera soumis au CPP et aux autorités compétentes.
- Contribuer à la gestion d'un essai clinique : mise en place et suivi financier, sélection des centres (ouverture et clôture des centres dans lesquels se déroule une recherche biomédicale), évaluer l'adéquation du planning prévisionnel, notamment concernant la capacité des inclusions
- Connaître les spécificités de la recherche clinique dans le domaine des neurosciences, neurologie, psychiatrie, gériatrie (sous-parcours essais thérapeutiques dans le domaine neurologique et psychiatrique).

Sous Parcours

- Gestion, évaluation, essais thérapeutiques dédiés aux thérapies innovantes
- Essais thérapeutiques en neuropsychiatrie

Conditions d'accès

Licence 3 en biologie moléculaire et cellulaire, en microbiologie, en physiologie animale et neurosciences, en biochimie ou en biotechnologie.

Aussi accessible à partir d'une licence 3 sciences de la vie et de la terre, chimie.

Contenu de la formation

Notre objectif est de former des chefs de projet dans le domaine de la santé, répondant aux demandes et besoins émergents des secteurs de l'évaluation clinique du médicament, de l'aspect réglementaire de la mise sur le marché, tant au niveau européen que national. La valorisation, la démarche qualité, le développement préclinique ainsi que les études de phase 2/3 du médicament et des biothérapies sont abordés avec des professionnels. Le caractère professionnalisant et le souci de l'insertion des diplômés dans les secteurs publics et privés repose sur des interactions fortes entre services hospitaliers, chercheurs et professionnels du médicament.

Les formations sont caractérisées par des stages pratiques et encadrés dans le secteur hospitalier, tant en recherche clinique que dans les services hospitaliers. Un stage de 6 mois en entreprise est réalisé en deuxième partie d'année. Il a pour but de sensibiliser les étudiants aux mises en place et à l'assurance qualité des essais cliniques au sein de CRO (organisation de recherche clinique par contrat) ou partenaires industriels.

Insertion professionnelle

- Responsable des études cliniques
- Attaché de Recherche Clinique
- Coordonnateur d'Essai Clinique
- Chef de projet
- Directeur de projet
- Directeur médical

Contacts

Christian JORGENSEN
christian.jorgensen@inserm.fr

Marie-Christine PICOT
mc-picot@chu-montpellier.fr

Pour le sous parcours "Essais thérapeutiques en neurosciences"
Agnès FICHARD-CARROLL
agnès.fichard-carroll@umontpellier.fr