

« Une expérience intéressante et révélatrice... »

Profils des carrières en bioéconomie

Poste : Associée en recherche clinique

Nom : Karen Waller

Société : Global IQ

Échelle salariale : 30 000 \$ à 50 000 \$ par année



Ce que je fais

Je travaille avec les entreprises pharmaceutiques qui se penchent sur de nouveaux médicaments. J'apporte ma contribution à la gestion de projets pour faire en sorte que les études d'enquêtes s'effectuent selon les règlements fédéraux et les règles internationales de bonnes pratiques cliniques (ICH BPC).

Comme associée en recherche clinique pour Global IQ, je suis responsable de la gestion quotidienne des documents. Global IQ est une société de recherche sous contrat qui effectue des études de recherches cliniques pour le compte d'entreprises de l'industrie pharmaceutique et biotechnologique. Pour m'assurer que les études cliniques sont effectuées de façon sécuritaire et efficace, je suis en communication avec les sites au sujet des études en cours. Mon rôle au sein de l'équipe de gestion de projets est d'assurer la gestion et le traitement des documents pour l'étude. Parfois, il peut y avoir plusieurs études en cours simultanément. De 20 à 1 500 personnes peuvent participer aux études pendant une période allant d'un mois à plusieurs années.

Quelle formation et quelles compétences les candidats doivent-ils posséder pour ce poste?

Vous devez posséder un diplôme en science, les domaines les plus pertinents étant reliés à la médecine. Je détiens un baccalauréat en science avec une spécialisation en pharmacologie.

Le poste d'associé en recherche clinique, également connu sous le titre d'associé stagiaire en recherche clinique ou documentaliste, est un poste subalterne. Une certification, sans être nécessaire, est cependant un atout.

Dans ce rôle, vous secondez les associés en recherche clinique alors que ces derniers font la surveillance des études, ce qui vous donne l'expérience nécessaire pour obtenir une certification. Vous devez avoir la mentalité d'un vérificateur et porter une attention particulière aux détails. Comme l'industrie de la recherche clinique est assujettie à une réglementation stricte, la documentation doit être exacte. Un grand souci du détail est essentiel, car les données pourraient être sérieusement compromises, de même que la santé des participants. La méticulosité est sans aucun doute un trait de caractère important chez l'associé en recherche clinique.

Vous devez aimer travailler avec la documentation et la réglementation, mais aussi aimer travailler en équipe. Ce processus ne peut fonctionner que si vous avez de l'entregent.

Qu'aimez-vous le plus dans votre travail?

Je trouve fascinant le fait de travailler au sein de l'industrie pharmaceutique et du domaine de la recherche clinique. La plupart des gens, lorsqu'ils se rendent dans leur pharmacie, ne peuvent s'imaginer à quel point la démarche qui mène à l'approbation d'un médicament est ardue. La complexité de l'industrie de développement est une réalité pour moi. Il est fascinant de voir tous les aspects du processus de développement se concrétiser par la mise en marché d'un médicament. C'est une expérience intéressante et révélatrice.