

## FICHE DE POSTE

### Responsable Centre régional de Pharmacovigilance

**DMU : Cardiologie, Diabétologie, Toxicologie, Neurologie (Responsable DMU : Pr Patrick HENRY)**

**Service : Centre Antipoison de Paris**

**Unité Fonctionnelle : Centre Régional de Pharmacovigilance**

**Localisation: Hôpital Fernand Widal**

**200 Rue du Faubourg Saint-Denis**

**75475 Paris cedex 10**

**Date : juin 2020**

#### IDENTIFICATION DU POSTE

**Fonction : Responsable de Centre Régional de Pharmacovigilance**

**Niveau de l'emploi : Médecin (Hospitalier ou Hospitalo-Universitaire)**

**Position dans la structure :**

**\* liaisons hiérarchiques ou rattachement hiérarchique**

- Service : Centre Antipoison de Paris (Responsable : Dr Jérôme LANGRAND)
- DMU : Cardiologie, Diabétologie, Toxicologie, Neurologie (Responsable: Pr Patrick HENRY)
- Direction Hospitalière (site/GH/APHP):

Groupe hospitalier universitaire AP-HP. Nord – Université de Paris : sites Beaujon, Bichat – Claude-Bernard, Bretonneau, Louis-Mourier, Adelaïde-Hautval, Saint-Louis, Lariboisière, Fernand Widal, Robert-Debré.

Mme Bénédicte ISABEY : Directrice des sites Lariboisière et Fernand Widal

Vincent-Nicolas DELPECH : Directeur du GHU d'AP-HP. Nord – Université de Paris

**\* liaisons fonctionnelles et partenariats:**

- Equipe du CRPV :
  - Praticiens Attachés (Médecins et Pharmaciens, environ 2.5 ETP)
  - Data manager (1 ETP)
- Professionnels de santé du site, du GH
- Professionnels de santé du territoire géographique
- Coordination de Pharmacovigilance d'Ile de France
- Centres Régionaux de Pharmacovigilance français (31 centres)
- APHP : Direction Patient Qualité Affaires Médicales, département Qualité Partenariat Patient
- ANSM (Direction de la surveillance et directions produits)
- ARS Ile de France (RREVA)
- Pharmacovigilance des laboratoires pharmaceutiques
- Administration du site d'implantation (direction médicale et financière)
- **Partenariats locaux spécifiques au CRPV Fernand Widal**
  - Centre d'Evaluation et d'Information sur les Pharmacodépendances (CEIP Fernand Widal)
  - Fédération de Toxicologie (FedTox, Responsable : Pr Bruno Mégarbane)
  - INSERM UMR-S 1144, (Mécanismes de toxicité et optimisation thérapeutique des psychotropes (Pr. Bruno Mégarbane)

#### QUALITES REQUISES

- Qualités personnelles et relationnelles : qualités organisationnelles et managériales, sens des priorités et des responsabilités, qualités relationnelles

#### COMPETENCES REQUISES

- Diplôme de Médecin (toutes spécialités)
- Formation en Pharmacologie ou en Toxicologie clinique (DESC et/ou Master2)
- Expérience pratique d'au moins 3 ans en matière de pharmacovigilance
- Connaissance de l'Anglais médical
- Connaissances en statistiques, épidémiologie
- Capacité de gestion de fichiers informatiques, analyse de données médicales.

- Activité de publications dans le domaine de la pharmacovigilance.
- Intérêt dans le domaine des intoxications médicamenteuses / surdosages médicamenteux
- Connaissances dans le domaine Hématologie/Oncologie (expertise du CRPV Fernand Widal)

#### **MISSIONS DU POSTE**

- Gestion des activités quotidiennes du CRPV (recueil et analyse des signalements de suspicion d'effets indésirables, identification de signaux et d'alerte, validation des courriers et des réponses aux demandes d'avis, validation cas dans la base Nationale de Pharmacovigilance)
- Gestion de l'organisation du personnel médical et non médical du CRPV
- Possibilité d'une à deux demi-journées d'exercice clinique (consultations médicales), de consultation en pharmacovigilance
- Possibilité de participation à la Réponse Téléphonique d'Urgence (CAP)
- Réalisation et encadrement d'expertises ANSM/EMA (expertises, enquêtes/suivis nationaux de pharmacovigilance, suivis d'ATU, de Recommandations Temporaires d'Utilisation, dossier d'AMM)
- Participations aux activités d'expertises régionales (RREVA) et nationales (ANSM, Comité Scientifiques permanents ou temporaires)
- Encadrement et formation des stagiaires/et des nouveaux arrivants/ rédactions de mémoires
- Organisation des staffs internes
- Participation aux activités de vigilance et de gestion des risques du site et des établissements de santé de la région (COVIRIS, CREX et RMM, COMEDIMS)
- Participation aux réunions scientifiques du groupe hospitalier (réunion de pharmacovigilance, Réunion de concertation Pluridisciplinaire)
- Initiation et réalisation de sujets de recherches en partenariat avec le CEIP et le CAP
- Activité de publication (réalisation, encadrement)
- Encadrement de la rédaction du bulletin trimestriel de pharmacovigilance du CRPV

#### **CONTRAINTES PARTICULIERES**

- Rigueur du travail et du raisonnement
- Confidentialité et déontologie
- Disponibilité en situation d'urgence sanitaire et/ou médiatique à l'échelon local, régional et national