



INFORMATION MÉDICALE & RÉGLEMENTAIRE

Information médicale

leem
les entreprises
du médicament

Responsable

médical(e) en région (RMR-MSL)

En tant que référent(e) du département médical en région, le/la MSL a pour missions, dans ses domaines thérapeutiques d'expertise, d'apporter une information scientifique et médicale en réponse aux demandes des professionnels de santé, et de développer des partenariats scientifiques visant à optimiser la prise en charge des patients et à développer la recherche clinique.

ACTIVITÉS

Stratégie Médicale Régionale et gestion de projets

- Identification des experts médicaux et des réseaux institutionnels (décisionnaires de soins, organismes de santé publique, etc.) de son domaine d'expertise dans sa région
- Analyse de l'ensemble des caractéristiques environnementales de l'aire thérapeutique par rapport au contexte régional
- Définition des enjeux stratégiques médicaux régionaux en lien avec la stratégie de l'entreprise
- Déclinaison, mise en place et suivi des plans médicaux régionaux
- Respect de la qualité scientifique et déontologique des projets
- Mise en place d'opérations médicales régionales, à caractère non promotionnel avec les professionnels de santé experts de sa région
- Mise en place de programmes visant à optimiser la prise en charge du patient (réseaux de soins, programmes d'information, observatoires...)
- Participation ou animation de groupes d'experts, de tables rondes

Information scientifique et médicale auprès des professionnels de santé en région

- Partage d'informations scientifiques et médicales adaptées (données cliniques, de développement, publications ...) en fonction des besoins des experts ou professionnels de santé par le biais d'entretiens individuels ou de réunions scientifiques
- Rédaction de supports d'informations scientifiques
- Réponse, selon les besoins, aux questions scientifiques et médicale, lors de commissions médicales d'établissements hospitaliers, en charge du bon usage du médicament

Gestion de projets médicaux scientifiques et médicaux

- Elaboration, mise en place et suivi des plans médicaux régionaux (déclinaison des plans médicaux nationaux)
- Respect de la qualité scientifique et déontologique des projets
- Mise en place d'opérations médicales régionales, à caractère non promotionnel avec les professionnels de santé experts de sa région
- Mise en place et suivi des partenariats / actions scientifiques en fonction de la stratégie établie sur les comptes référents
- Mise en place de programmes visant à optimiser la prise en charge du patient (réseaux de soins, programmes d'information, observatoires...)
- Participation ou animation de groupes d'experts, de tables rondes
- Participation à des congrès médicaux et partage des informations reçues



Profil de recrutement :

Profil débutant(e)s ou expérimentés dans l'information scientifique et médicale dans l'industrie pharmaceutique.
Expérience dans le domaine thérapeutique.



Formations

Parcours recommandés :

- Diplôme d'Etat de docteur en médecine
- Diplôme d'Etat de docteur en pharmacie
- Master 2 en sciences (médicament, biologie, biochimie, biotechnologies...)
- Diplôme d'ingénieur en sciences
- Docteur en sciences, santé, physique, chimie/matériaux

Pour aller plus loin : <https://imfis.fr/>



Passerelles métier :

Au sein de la filière métier :

- Responsable associations de patients
- Chef(fe) de gamme

Hors filière métier :

- Responsable éthique déontologie conformité
- Responsable de pharmacovigilance

Pour aller plus loin :

<http://www.macarrieredanslapharma.org/>



Autres appellations :

- Expert(e) Scientifique Régional(e)
- Responsable Affaires Scientifiques
- Responsable Médical(e) Scientifique Local(e)
- Médecins Régionaux
- Responsable Médical(e) en Région
- Référent(e) Scientifique Régional(e)
- Responsable Médical(e) en Région
- Responsable Scientifique Régional(e)
- Attaché(e) à l'information scientifique/médicale
- Directeur/trice médical(e) régional(e)
- Coordonnateur/trice scientifique
- Responsable médical(e) régional(e)
- Référent(e) médical(e) régional(e)
- Medical science liaison

Responsable médical(e) en région (RMR-MSL)



Contribution à la coordination des opérations cliniques en région

- Identification et sélection des projets d'études scientifiques proposées par les cliniciens de sa région
- Participation à la mise en place et au suivi des études cliniques réalisées par le laboratoire, en soutien des équipes siège et des opérations cliniques
- Présentation des résultats préliminaires des études

Information/ Conseil en interne

- Participation aux actions de développement des compétences du réseau d'information et promotion du médicament sur ses domaines d'expertise
- Partage d'information en transversal en veillant à la fiabilité des informations transcrites dans les outils de reporting
- Transmission des notifications de cas d'événements indésirables au service pharmacovigilance

Respect des dispositions déontologiques professionnelles

- Relations avec les professionnels de santé fondées sur l'échange d'information validée de qualité, uniquement scientifique et non promotionnelle
- Partage de compétences nécessaires à l'amélioration de l'usage du médicament ou à son développement
- Conformité des données délivrées aux professionnels de santé : données actualisées et validées par la science et participation à la lutte contre la fraude scientifique
- Respect des principes d'exhaustivité et de transparence des données : communication de toutes les données connues et pertinentes, positives ou négatives
- Démarche d'analyse critique sur les données, la construction des études, les méthodologies, l'analyse et/ou la présentation des résultats
- Suivi des procédures lors des rencontres avec les professionnels de santé : présentation avec son identité, l'entreprise, titre et fonction

En savoir plus : <https://www.leem.org/codeem>

COMPÉTENCES CLÉS

←|→ Transverses

- Ecouter, prendre en compte et comprendre les besoins des professionnels de santé, adapter son discours
- Être capable de, ses compétences comportementales (communication notamment) au quotidien
- Fiabiliser les informations reçues, rendre utilisable, partager l'information à tous les interlocuteurs/trices concernés
- Maîtriser les outils informatiques (Pack Office dont Power Point)
- Faire preuve de pédagogie
- Avoir des capacités d'analyse et de synthèse d'informations complexes et diversifiées
- Adapter son attitude en fonction de ses interlocuteurs/trices
- Savoir travailler en réseau, en équipe



Métier

- Maîtriser la méthodologie des essais cliniques
- Maîtriser son domaine thérapeutique et ses produits
- Développer ses connaissances scientifiques et techniques au quotidien
- Acquérir une expertise de proximité sur l'environnement de la pathologie et du/des produits dont il/elle a la charge
- Savoir mener des échanges scientifiques et animer des réunions scientifiques (maîtriser la prise de parole en public)
- Réaliser des analyses bibliographiques exhaustives et pertinentes, maîtriser la lecture critique d'articles scientifiques
- Connaître et comprendre la méthodologie et les éléments statistiques des études cliniques
- Maîtriser l'anglais scientifique, lire des textes complexes et prendre part dans un discours technique avec aisance
- Avoir un regard critique sur le design de protocoles cliniques
- Être orienté(e) patients

L'information médicale est la porte d'entrée du laboratoire pour toutes les questions provenant des acteurs de la santé et des patients. A ce titre, les métiers de l'information médicale jouent un rôle stratégique dans la qualité de la relation entre les entreprises pharmaceutiques et les professionnels de santé ainsi que les patients. Ils se doivent de délivrer une information claire et transparente sur les médicaments, qu'elle soit d'ordre médical (indications thérapeutiques, interactions, contre-indications, posologies), pharmaceutique (galénique, chaîne du froid...) ou relatives aux stocks et à la disponibilité.

Le métier de responsable médical(e) en région est stratégique, avec des profils très recherchés et qui restent difficiles à recruter sur le marché. Il/elle assure un rôle clé, en assurant de plus en plus d'interactions en interne avec les fonctions de l'accès au marché pour faciliter l'arrivée de nouveaux médicaments, ou en participant aux projets liés au parcours patient. Son rôle se voit aussi renforcé en ce qui concerne le suivi des ATU/RTU (Autorisations Temporaires d'Utilisation / Recommandations Temporaires d'Utilisation) et les études cliniques. La capacité à développer des partenariats avec les acteurs de la santé et des boards d'experts revêt aussi une importance croissante pour cette fonction.

