

RESPONSABLE DE PHARMACOVIGILANCE : **FORMATION** DE de docteur en médecine ou de docteur en pharmacie. **QUALITÉS** aisance relationnelle, goût du travail en équipe, rigueur.



FANNY PRUVOT, 58 ANS

DIRECTRICE DE LA PHARMACOVIGILANCE CHEZ BMS (BRISTOL-MYERS SQUIBB) FRANCE

Forte de son titre de docteur en médecine, Fanny dirige une équipe de 10 personnes, chargée d'assurer le suivi de la tolérance des médicaments de son laboratoire. Ce dernier découvre, développe et propose des produits innovants aux patients atteints de maladies graves.

La pharmacovigilance est obligatoire. C'est un travail de collecte d'informations sur les effets indésirables des médicaments qui commence lors de la phase d'études cliniques et continue après la commercialisation. Mais nous ne nous contentons pas de saisir dans notre base de données mondiale les informations remontées par les chargés de l'information promotionnelle ou autres, nous avons aussi un rôle d'information et de conseil. Pour chaque médicament, nous mettons en place un PGR (plan de gestion risques) en définissant les 3 ou 4 risques principaux du médicament et nous en informons les médecins, les pharmaciens et les patients. L'aspect réglementaire est omniprésent :

nous sommes tenus d'informer les autorités de santé sur les effets indésirables de nos médicaments dans des délais très précis et nous devons répondre à leurs questions à tout moment. La formation continue est également obligatoire dans le service, concernant la réglementation mais aussi l'anglais car tous les documents sont édités dans cette langue. Je passe beaucoup de temps en réunion avec les autres départements : l'écoute est essentielle ainsi que la pédagogie, pour faire comprendre l'importance du retour d'informations. Je collabore également avec mes pairs des autres entreprises car la pharmacovigilance est l'une des seules activités où nous ne sommes pas en concurrence ! ■

PARCOURS

Après un bac scientifique j'ai fait médecine, puis un an de formation en statistique. J'ai d'abord travaillé chez Grimberg, aux affaires médicales, puis j'ai fait de la recherche clinique pendant 5 ans dans une société de services. Enfin, je suis entrée chez BMS, d'abord aux affaires réglementaires, ensuite à l'information médicale et la pharmacovigilance.

