

MOUCHEL Catherine

Pharmacien en charge de la Vigilance des Essais

Formation initiale et continue

1992	Baccalauréat Scientifique (Série C)	Fougères
1992-1993	1 ^{ère} année de Pharmacie	Université de Rennes1
1994	Certificat C1 de MSBM – Méthodes d'Etude en Biologie Cellulaire	Université de Rennes1
1995	Certificat C2 de MSBM – Régulations Cellulaires, Pathologies des Régulations	Université de Rennes1
1998	Obtention Concours de l'Internat Inter-région Ouest - D.E.S Pharmacie Hospitalière	Université de Rennes1
1999	MSBM Maîtrise de Sciences Biologiques	Université de Rennes1
2001	DIU Thérapeutique anti-infectieuse	Université de Rennes1
2002	DEA Biologie et Santé - Laboratoire de Galénique et Biopharmacie	Université de Rennes1
2003	Diplôme d'Etat de Docteur en Pharmacie DIU Stérilisation en milieu hospitalier et industriel	Université de Rennes1
2004	DIU Formation des Investigateurs aux essais cliniques	Université de Nantes

Expériences professionnelles

1999-2000	Interne en Pharmacie <ul style="list-style-type: none">1er semestre: Pharmacie centrale – CHU Morvan2ème semestre: C.A.M.S.P.- CHU Cavale Blanche	CHU Brest
2000-2003	Interne en Pharmacie <ul style="list-style-type: none">3ème, 4ème, 5ème, 7ème semestres: Pharmacie- CHU Pontchaillou6ème semestre: Centre Régional de Pharmacovigilance8ème semestre: Stérilisation	CHU Rennes
2003-2012	Pharmacien - Service de Pharmacologie – CIC Inserm 0203 <ul style="list-style-type: none">Assistant spécialiste du 01/12/03 au 01/12/09Praticien Hospitalier Contractuel du 01/12/09 au 31/01/11Praticien Hospitalier depuis le 01/02/2011	CHU Rennes

Domaines de Compétences

Essais Cliniques	<ul style="list-style-type: none">Préparation, conditionnement, étiquetage et dispensation des médicaments pour essais cliniquesMaîtrise du contexte réglementaire encadrant la recherche clinique
Pharmacovigilance	<ul style="list-style-type: none">Maîtrise des méthodes d'analyse et de gestion des événements indésirables enregistrés dans le Système National de PharmacovigilanceGestion des événements indésirables graves déclarés dans le cadre d'un essai clinique thérapeutiqueAgrément Eudravigilance : ICSR et XEVMPDCodage MedDRA
Assurance Qualité	<ul style="list-style-type: none">Conduite d'une démarche qualité
Pharmacotechnie	<ul style="list-style-type: none">Gestion des préparations hospitalières et pharmaceutiquesContrôle des eaux, gaz et matières premières
Dispositifs Médicaux	<ul style="list-style-type: none">Gestion des DM – Méthodes de stérilisation