



MultiHealth

2026

FORMATIONS MÉTIER

BY



Date de mise à jour: 16/07/2026

QUI SOMMES NOUS ?

Centre de formation intégré au groupe MultiHealth



CERTIFICATIONS



Nos expertises : rédaction médicale, soumissions réglementaires, opérations cliniques, vigilance, data-management, statistiques, management qualité, ...

Nos formateurs : des opérationnels "terrains" confrontés aux situations concrètes actuelles, en ligne avec les exigences méthodologiques, scientifiques, réglementaires et médicales.

Nos apprenants : des personnes souhaitant occuper un nouveau poste ou à la recherche d'un focus spécifique pour acquérir de nouvelles compétences

26

Années d'expériences

98%

De satisfaction

97.5%

De recommandation

» 500

Apprenants/an

MULTIHEALTH

1er groupe français réunissant des sociétés prestataires de services, aux expertises techniques complémentaires, dédiées au développement clinique et suivi en vie réelle des produits de santé.

CRO



FULLSERVICES



DIGITAL



CONSULTING



CENTER OF EXCELLENCE



ATTACHE DE RECHERCHE CLINIQUE

L'Attaché de Recherche Clinique (ARC) garantit le bon suivi des essais cliniques, la qualité et la véracité des données collectées.

Son rôle est indispensable pour assurer l'intégrité des études, accompagner les investigateurs, et veiller au respect des protocoles et des réglementations en vigueur.

Aujourd'hui, le monitoring évolue fortement, notamment avec le remote monitoring et un environnement international où la maîtrise de l'anglais est incontournable.

Les missions peuvent s'exercer en hôpital (ARC hospitalier) ou en CRO (ARC promoteur), et les Techniciens d'Études Cliniques (TEC) contribuent également à la gestion du site investigateur.



Rigueur, sens de l'organisation et autonomie



Excellentes compétences relationnelles et diplomatie



Anglais opérationnel et disponibilité



Description :

L'ARC assure la surveillance de la qualité des données, le respect des Bonnes Pratiques Cliniques (BPC) et le suivi des centres investigateurs. Il accompagne les équipes médicales, identifie les écarts, propose des actions correctives et garantit la conformité réglementaire des études.



Perspectives d'évolution professionnelle :

Le métier d'ARC permet d'évoluer vers ARC senior, Coordinateur, ARC Manager, Chef de projet clinique, Data Manager, ou encore Medical Science Liaison (MSL).

Selon la formation initiale, l'ARC peut aussi se diriger vers la pharmacovigilance, la qualité, la rédaction médicale ou les affaires réglementaires.

LA FORMATION ARC E-TECH

La seule formation intégrant tous les outils électroniques en Recherche Clinique.

La formation ARC E-TECH est conçue pour répondre aux exigences des recruteurs au sein des structures privées et publiques. Le programme combine à la fois le métier d'ARC et l'accompagnement personnalisé à l'insertion professionnelle.

OBJECTIFS DE LA FORMATION

Acquérir les fondamentaux opérationnels, techniques et réglementaires du métier d'ARC afin de pouvoir exercer aussi bien en tant qu'ARC moniteur qu'ARC investigateur :

- Maîtriser les Bonnes Pratiques Cliniques et la Réglementation en Recherche Clinique.
- Savoir réaliser les visites de sélection, mise en place, suivi et clôture des centres.
- Maîtriser les documents essentiels de l'étude clinique.



DUREE : 201 heures de formation soit :

172 h de formation réparties sur 6 semaines en classe distancielle + 29 h de formation par e-learning : modules « visites monitoring » et « e-tools » - **Module optionnel : ARC Vigilance** (35h) Option : Stage 2 à 6 mois

PRE-REQUIS :

- Profil scientifique (minimum bac+3)
- Ou Formation initiale en santé (médecin, pharmacien, vétérinaire, chirurgien-dentiste, infirmier, sage- femme,...)
- Ou Première expérience significative dans le milieu médical ou de la recherche clinique
- Maîtrise du français et de l'anglais professionnel + Pack Office



Méthode pédagogique :

La méthode pédagogique prévoit une alternance :

- De parties théoriques au cours desquelles les formateurs partagent les acquis en mode interactif,
 - De parties pratiques au cours desquelles les participants seront en situation et mettront en application les principes théoriques transmis par les formateurs.
- Tous les intervenants de la formation sont des professionnels de la recherche clinique et du recrutement. Leur expertise et leur expérience « terrain » apportent un vrai savoir-faire aux apprenants. Ils sont pour la plupart en poste au sein du groupe MultiHealth.



Accessibilité PSH :

Pour les personnes en situation de handicap, nous sommes en mesure d'adapter la dispense de formation dans des conditions particulières. Merci de nous contacter pour avoir plus d'informations.

DATES 2026

Du 07 septembre au 16 octobre

Du 28 septembre au 06 novembre

Du 02 novembre au 14 décembre

Du 13 novembre au 24 décembre

CALENDAR

MARCH

S	M	T	W	T	F	S
			1	2	3	4
5	6	7	8	9	10	11
12	13	14	15	16	17	18
19	20	21	22	23	24	25
26	27	28	29	30	31	

APRIL

S	M	T	W	T	F	S
						1
2	3	4	5	6	7	8
9	10	11	12	13	14	15
16	17	18	19	20	21	22
23	24	25	26	27	28	29
30						

SEPTEMBER

S	M	T	W	T	F	S
					1	2
3	4	5	6	7	8	9
10	11	12	13	14	15	16
17	18	19	20	21	22	23
24	25	26	27	28	29	30

OCTOBER

S	M	T	W	T	F	S
		2	3	4	5	6
7	8	9	10	11	12	13
14	15	16	17	18	19	20
21	22	23	24	25	26	27
28	29	30	31			

LE PROGRAMME ARC E-TECH

BLOC 1 : L'ENVIRONNEMENT ET LA REGLEMENTATION DE LA RECHERCHE CLINIQUE

- Le métier d'ARC et les différents postes d'ARC
- Introduction à la recherche clinique et l'histoire de la réglementation
- Le développement des produits de santé (Médicament, Dispositif médical...)
- La réglementation en Europe (536/2014 & 745/2017)
- Les Bonnes Pratiques Cliniques (BPC) et les ICH
- Introduction au Règlement Général sur la Protection des Données (RGPD)
- Les étapes clés d'un essai clinique et le management d'un projet
- La vigilance des essais cliniques

BLOC 2 : INITIATION, SELECTION, MISE EN PLACE D'UN ESSAI CLINIQUE

- Les soumissions réglementaires en France et en Europe
- Étude de faisabilité et la sélection des investigateurs
- La gestion des contrats investigateurs et le contrat unique
- La réunion investigateur
- La visite de mise en place des centres
- Gérer les documents essentiels de l'étude

Ateliers pratiques :

- ✓ Mise à disposition d'outils e-tools (e-TMF) pour les documents essentiels d'une étude.
- ✓ Jeux de rôle visite mise en place

Examen final métier : réalisation d'une visite de mise en place à partir d'un véritable protocole d'essai clinique.



LE PROGRAMME ARC E-TECH

BLOC 3 : LES INCONTOURNABLES DU MONITORING ET CLOTURE D'UN ESSAI CLINIQUE

- Vérification des données sources (SDV)
- Remote monitoring et Risk based monitoring
- Rapports de visite
- Qualité des données - Data-Management
- Etude Clinique 100% numérique
- Gestion des traitements expérimentaux
- Gérer une visite de pré-clôture ou de clôture
- Assurance Qualité et Audit

Ateliers pratiques :

- ✓ Mise à disposition d'outils e-tools (Plateforme remote monitoring + Cahier d'observation électronique) pour gérer une étude clinique en 100% numérique en rSDV et rDE
- ✓ Rédiger un rapport de monitoring

Examen final métier : réalisation d'une visite de mise en place à partir d'un véritable protocole d'essai clinique.

BLOC 4 : MODULES MEDICAUX APPLIQUES A LA RECHERCHE CLINIQUE

- La Pneumologie en recherche clinique
- La Cardiologie en recherche clinique
- L'Oncologie en recherche clinique



LE PROGRAMME ARC E-TECH

BLOC 5 : L'INSERTION PROFESSIONNELLE

- Ecosystème des acteurs de la Santé
- Le marché de l'emploi en Recherche Clinique
- Développement personnel : les soft skills
- Cv et lettre de motivation efficaces ; recrutement
- Inscription dans la base de données TempoPharma (Structure Outsourcing et recrutement)
- Job dating avec les recruteurs en ligne

Ateliers pratiques :

- ✓ CV et lettre de motivation
- ✓ Mise en situation de recrutement (avec des spécialistes en recrutement chez TempoPharma) Anglais/ Français.

BLOC 6 : LES ESSENTIELS DE LA COMMUNICATION

- Powerpoint
- LinkedIn
- Réunions
- Gestion des e-mails
- Gestion du temps: Méthode de travail



LE PROGRAMME ARC E-TECH

BLOC 7/ ARC VIGILANCE (OPTIONNEL) : GESTION DES CAS DE PHARMACOVIGILANCE

- Gestion d'un cas de pharmacovigilance en pratique (théorie et application)
- Collecte, validation et suivi des cas
- Bases de données de vigilance
- EudraVigilance : composantes et fonctionnalités
- Travaux pratiques et exercices de cas
- Utilisation d'une base de données de sécurité (Safety Easy)

MODALITES D'EVALUATION

Tout au long de la formation, l'équipe pédagogique met en place des modalités d'évaluation des compétences : contrôles continus écrits, quiz, mises en situations pratiques à l'oral. Sous réserve de validation des compétences acquises, une attestation de formation professionnelle est remise aux apprenants.

MODALITES ET DELAI D'ACCES

- Examen du dossier de candidature (CV et lettre de motivation) + entretien individuel
- Démarrage à la session programmée si dossier d'admission complet et premier versement effectué
- L'accès à la plateforme e-learning pour les examens + les liens visioconférences seront envoyés en amont de la formation





SUIVI PEDAGOGIQUE ET ACCOMPAGNEMENT AU PREMIER POSTE

Un accompagnement personnalisé est assuré tout au long de la formation par le Chef de projet formation.

L'objectif est de vous guider dans vos premiers pas en entreprise ou à l'hôpital, et de vous aider à poser les bases solides de votre future carrière.

Formatis facilite également votre insertion professionnelle grâce à son réseau de partenaires et à la communauté Formatis Club, qui partage offres de stages, opportunités d'emploi et retours d'expérience.



Suivi pédagogique individualisé

Entretiens réguliers pour évaluer la progression, identifier les points d'appui et ajuster les objectifs de formation.



Aide à la recherche de stage ou d'emploi

Accès à un réseau de partenaires, diffusion du CV, opportunités de mise en relation.



Préparation au premier poste

Conseils concrets sur les missions, les attentes des employeurs, les bonnes pratiques professionnelles et la posture à adopter.

Un suivi structuré qui sécurise vos débuts professionnels et vous permet d'entrer sur le marché du travail avec confiance et efficacité.

MODALITÉS DE FINANCEMENT

Nos programmes peuvent être financés selon plusieurs dispositifs, en fonction de votre situation professionnelle.

Formatis vous accompagne pour identifier le financement le plus adapté et vous conseiller dans les démarches administratives.



Les principales options de prise en charge :



France Travail :

pour les personnes en reconversion ou en recherche d'emploi.



Financement entreprise :

dans le cadre du développement des compétences ou d'un plan de formation interne.



Financement personnel :

lorsque l'apprenant choisit de financer lui-même sa montée en compétences.

COÛT DU PROGRAMME

Classe distancielle

Module optionnel : ARC PV

- Tarif individuel : 2 610 € / participant
- Tarif entreprise : 3 110 € / participant
- Tarif individuel : 600 € / participant
- Tarif entreprise : 950 € / participant



MultiHealth

CONTACT

information@formatis.com



Téléphone :

+33(0)1 80 13 14 70



Address :

Vélizy Espace – Bât.
Santos Dumont
13 avenue Morane
Saulnier
78140 Vélizy Villacoublay



Website :

www.formatis.com

BY



Date de mise à jour: 16/07/2026