

MANAGEMENT DES INDUSTRIES DE SANTÉ ET DE BIOTECHNOLOGIES

PARCOURS POST-MASTER ET POST-DOCTORAT

1 AN
EN ALTERNANCE

100 %
D'INSERTION
PROFESSIONNELLE

TITRE CERTIFIÉ PAR L'ÉTAT NIVEAU 7 (BAC+5), INSCRIT AU RNCP

OBJECTIFS



La formation Management des industries santé et biotechs est un parcours de reconversion professionnelle post-MASTER et post-DOCTORAT.

Elle permet d'accéder à un poste à responsabilité dans les industries du vivant par le management de projet et la double compétence, après un Master ou un Doctorat.

- Connaître l'écosystème des industries du vivant et des biotechnologies
- Maîtriser la chaîne de développement d'un produit de biotechnologies, depuis la recherche jusqu'à la production et connaître le rôle des fonctions transversales : Assurance qualité, Affaires réglementaires, marketing, support client, propriété industrielle, vente...
- Maîtriser le fonctionnement global de l'entreprise
- Accéder à des postes à responsabilité
- Maîtriser le management de projet grâce au développement d'une entreprise virtuelle
- Travailler en transverse avec différents services de l'entreprise
- Travailler en mode projet, applicable à des projets scientifiques, technologiques, de recherche clinique, d'assurance qualité, d'affaires réglementaires, de marketing, de support client, de financement de l'innovation...

PROGRAMME

- **Environnement de l'entreprise**
Entreprise de biotechnologies à 360°
Stratégie d'entreprise
Exigences réglementaires
- **Management des industries de santé et de biotechnologies**
Défi 30 jours : entrepreneuriat sur projet ciblé
Outils et coaching associé
- **Compétences managériales**
Compétences managériales
Accompagnement vers l'emploi
- **Humanités : sciences et société**
Enjeux sociétaux et éthiques
Anglais



ADMISSIONS

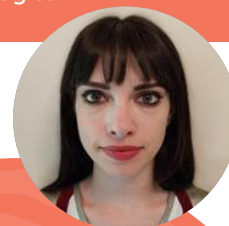
Pré-requis :
Diplôme de niveau Bac+5 en Sciences de la Vie validé (ou équivalent)
OU
Doctorat validé en Sciences de la Vie, Médecine, Pharmacie ou Vétérinaire

DÉBOUCHÉS

- Assurance Qualité : responsable, auditeur, consultant
- Affaires Réglementaires : chargé d'affaires, expert, consultant
- Marketing : chef de produit/gamme, chef de produit e-santé, chargé d'études, rédacteur scientifique
- Industrialisation, Production : responsable
- Qualification – Validation : responsable
- Recherche clinique : ARC, ARC manager
- Affaires médicales : Médical Science Liaison [MSL]
- Financement de l'innovation : consultant

LES + DE LA FORMATION

- 90 % d'intervenants professionnels, pour constituer son réseau
- 6 à 8 mois d'expérience professionnelle
- Le management de projet, pour se préparer à ses futures responsabilités
- L'accompagnement individuel dans le projet professionnel
- Une insertion professionnelle très élevée dès la sortie
- La découverte sectorielle des industries de santé et de biotechnologies



TÉMOIGNAGE

“ La pluralité des thèmes abordés dans la formation et sa reconnaissance dans le monde de la santé m'ont permis d'effectuer ma reconversion de la pharmacie d'officine à l'industrie de la santé. J'ai particulièrement apprécié le fait de pouvoir suivre la formation en alternance. Grâce à la valorisation de cette 1^{ère} expérience professionnelle, j'ai pu trouver un CDI quelques mois après la fin de ma formation en tant que chargée d'affaires réglementaires et assurance qualité dans un bureau d'études en Belgique afin de poursuivre mon projet professionnel.
JOANNA, PROMOTION PARCOURS PRO POST-DOCTORAT 2023 - QA-RA ASSOCIATE

**10 PLACE DES ARCHIVES
69002 LYON
TÉL. 04 72 32 51 98
estbb@univ-catholyon.fr**

estbb ^{UCLY}
École d'Ingénieurs en Biotechnologies

Candidatures : Consultez la procédure complète ESTBB sur le site internet www.estbb.fr, rubrique Candidatez