

---

**VINCENT RONDELAUD**

📍 Chambray-lès-Tours (dp.37)

✉️ vincentrondeaud@yahoo.fr

☎️ +33 6 13 65 85 89

FR Français natif – GB Anglais professionnel

---

**Data Manager SI – Ingénierie Fonctionnelle & Systèmes d'Information Biologie et DPI Hospitalier**

---

**PROFIL PROFESSIONNEL**

Ingénieur fonctionnel SI santé, spécialisé en analyse métier, paramétrage applicatif et gestion de projet, avec une solide expérience en structuration de données médicales, recette et coordination multi-équipes dans un environnement hospitalier.

---

**COMPÉTENCES CLÉS****Analyse & Cadrage**

- Analyse besoins métiers
- Cahiers des charges fonctionnels & techniques
- Cartographie processus & flux
- Analyse d'impacts applicatifs
- Définition des référentiels

**Paramétrage & Déploiement Progiciels**

- Paramétrage modules & dictionnaires
- Gestion droits utilisateurs
- Interfaces, imports/exports, réconciliations
- Automatisation des contrôles

**Recette & Validation**

- Plans de tests, recettes fonctionnelles/techniques
- UAT, passage draft → production
- Rédaction DMP, DVP, rapports de validation
- User Stories & critères d'acceptation

**Gouvernance & Qualité des Données**

- Normalisation CDISC (transposable MDM)
- Règles de cohérence, audit trail
- MDM / qualité / cohérence
- Sécurité & réglementation SI : RGPD, CNIL, notions ITIL, ISO 27001, ANSSI, HDS, NIS
- Data Quality : règles de cohérence, contrôles automatisés, gestion anomalies, dictionnaires, audit trail, MDM.

**Pilotage Projet & Conduite du Changement**

- Coordination multi-équipes
  - Planning, reporting
  - Documentation & procédures
  - Formation utilisateurs
  - Référentiels métiers / structure
  - Mise en place systèmes qualité documentaires
- 

**TECHNIQUES**

- **Bases de données** : SQL (transposable PostgreSQL), Access ; notions SAS, R
  - **BI / Reporting** : Power BI, dashboards, exports, Conception de tableaux de bord qualité
  - **Progiciels** : Ennov Clinical, CleanWeb, CTMS, LIMS ; MOA/MOE transposable ERP
  - **Normes** : CDISC, GCP, RGPD, CNIL MR01-04
  - **Méthodes** : Agile/Scrum, validation SI
-

## EXPÉRIENCE PROFESSIONNELLE

### CHR de Metz — Data Manager Clinique Senior (CleanWeb)

04/2025 → 10/2025 – Remote

- Mise en place du **Système Qualité Documentaire** (SOP, DMP, DVP).
- Conception eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion comptes & queries.
- Normalisation CDISC, tables d'exports, reporting.
- Coordination Data Management & gouvernance documentaire.

### CRO Euraxipharma — Data Manager Clinique (Ennov Clinical)

2022 → 01/2025 – Tours

- Conception & paramétrage eCRF, automatisation contrôles.
- Rapports, exports, dashboards.
- Gestion utilisateurs, UAT, support DM.

### Popsi Cube / Fovea — Data Manager / Chef de Projet DM

2019 → 2022

- Pilotage du déploiement d'un **CTMS** (cadrage → formation).
- Mise à jour SOP, support utilisateurs.
- Conception eCRF, automatisation contrôles, reporting.

### AREVA — MOA Data Manager (LIMS)

2007 → 2008 – Bessines-sur-Gartempe

- Mise en place d'une **base méta-LIMS** : analyse besoins, paramétrage, dictionnaires.
- Recette UAT, reporting, formation.
- Projet industriel transposable **ERP / MDM**.

### ARC / INVESTIGATION CLINIQUE & PROMOTION

2011 – 2022 – CHU, CLCC, Institut Pasteur

- ARC investigation en hématologie, oncologie, pneumologie, psychiatrie, obstétrique.
- Monitoring, documentation source, PV, coordination infirmière & TEC.
- Gestion d'études multicentriques (oncologie digestive – Observatoire Bretagne–Pays de Loire).

### Technicien / Analyste de laboratoire

2000 → 2008

- Biologie médicale, bactériologie, chimie nucléaire, environnement, contrôle qualité pharmaceutique.

## FORMATIONS

### Formation initiale

- 2019 : Formation Data Manager (Clinact)
- 2010 : Formation ARC (Clinact)
- 2005 : BTS Biochimie (2<sup>eme</sup> Année)
- 2002 : Licence Informatique – applications métiers
- 2000 : DUT Industries Biologiques (2<sup>eme</sup> Année)
- 1999 : Maîtrise Immunologie – Physiologie

### Formation continue

- 2025 : Validation des Systèmes Informatiques SI
- 2025 : GCP-ICH BPC E6 R3
- 2023 : Pharmacovigilance ; Ennov Clinical CDMS
- 2021 : Big Data – visualisation & gestion de projet
- 2020 : CleanWeb CDMS ; Eve-Report PV

---

**VINCENT RONDELAUD**

📍 Chambray-lès-Tours (dp.37)

✉️ vincentrondeaud@yahoo.fr

☎️ +33 6 13 65 85 89

FR Français natif – GB Anglais professionnel

---

**Data Manager SI – Ingénierie Fonctionnelle & Systèmes d'Information Biologie et DPI Hospitalier**

---

**PROFIL PROFESSIONNEL**

Ingénieur fonctionnel SI santé, spécialisé en analyse métier, paramétrage applicatif et gestion de projet, avec une solide expérience en structuration de données médicales, recette et coordination multi-équipes dans un environnement hospitalier.

---

**COMPÉTENCES CLÉS****Analyse & Cadrage**

- Analyse besoins métiers
- Cahiers des charges fonctionnels & techniques
- Cartographie processus & flux
- Analyse d'impacts applicatifs
- Définition des référentiels

**Paramétrage & Déploiement Progiciels**

- Paramétrage modules & dictionnaires
- Gestion droits utilisateurs
- Interfaces, imports/exports, réconciliations
- Automatisation des contrôles

**Recette & Validation**

- Plans de tests, recettes fonctionnelles/techniques
- UAT, passage draft → production
- Rédaction DMP, DVP, rapports de validation
- User Stories & critères d'acceptation

**Gouvernance & Qualité des Données**

- Normalisation CDISC (transposable MDM)
- Règles de cohérence, audit trail
- MDM / qualité / cohérence
- Sécurité & réglementation SI : RGPD, CNIL, notions ITIL, ISO 27001, ANSSI, HDS, NIS
- Data Quality : règles de cohérence, contrôles automatisés, gestion anomalies, dictionnaires, audit trail, MDM.

**Pilotage Projet & Conduite du Changement**

- Coordination multi-équipes
  - Planning, reporting
  - Documentation & procédures
  - Formation utilisateurs
  - Référentiels métiers / structure
  - Mise en place systèmes qualité documentaires
- 

**TECHNIQUES**

- **Bases de données** : SQL (transposable PostgreSQL), Access ; notions SAS, R
  - **BI / Reporting** : Power BI, dashboards, exports, Conception de tableaux de bord qualité
  - **Progiciels** : Ennov Clinical, CleanWeb, CTMS, LIMS ; MOA/MOE transposable ERP
  - **Normes** : CDISC, GCP, RGPD, CNIL MR01-04
  - **Méthodes** : Agile/Scrum, validation SI
-

## EXPÉRIENCE PROFESSIONNELLE

### CHR de Metz — Data Manager Clinique Senior (CleanWeb)

04/2025 → 10/2025 – Remote

- Mise en place du **Système Qualité Documentaire** (SOP, DMP, DVP).
- Conception eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion comptes & queries.
- Normalisation CDISC, tables d'exports, reporting.
- Coordination Data Management & gouvernance documentaire.

### CRO Euraxipharma — Data Manager Clinique (Ennov Clinical)

2022 → 01/2025 – Tours

- Conception & paramétrage eCRF, automatisation contrôles.
- Rapports, exports, dashboards.
- Gestion utilisateurs, UAT, support DM.

### Popsi Cube / Fovea — Data Manager / Chef de Projet DM

2019 → 2022

- Pilotage du déploiement d'un **CTMS** (cadrage → formation).
- Mise à jour SOP, support utilisateurs.
- Conception eCRF, automatisation contrôles, reporting.

### AREVA — MOA Data Manager (LIMS)

2007 → 2008 – Bessines-sur-Gartempe

- Mise en place d'une **base méta-LIMS** : analyse besoins, paramétrage, dictionnaires.
- Recette UAT, reporting, formation.
- Projet industriel transposable **ERP / MDM**.

### ARC / INVESTIGATION CLINIQUE & PROMOTION

2011 – 2022 – CHU, CLCC, Institut Pasteur

- ARC investigation en hématologie, oncologie, pneumologie, psychiatrie, obstétrique.
- Monitoring, documentation source, PV, coordination infirmière & TEC.
- Gestion d'études multicentriques (oncologie digestive – Observatoire Bretagne–Pays de Loire).

### Technicien / Analyste de laboratoire

2000 → 2008

- Biologie médicale, bactériologie, chimie nucléaire, environnement, contrôle qualité pharmaceutique.

## FORMATIONS

### Formation initiale

- 2019 : Formation Data Manager (Clinact)
- 2010 : Formation ARC (Clinact)
- 2005 : BTS Biochimie (2<sup>eme</sup> Année)
- 2002 : Licence Informatique – applications métiers
- 2000 : DUT Industries Biologiques (2<sup>eme</sup> Année)
- 1999 : Maîtrise Immunologie – Physiologie

### Formation continue

- 2025 : Validation des Systèmes Informatiques SI
- 2025 : GCP-ICH BPC E6 R3
- 2023 : Pharmacovigilance ; Ennov Clinical CDMS
- 2021 : Big Data – visualisation & gestion de projet
- 2020 : CleanWeb CDMS ; Eve-Report PV

---

**VINCENT RONDELAUD**

📍 Chambray-lès-Tours (dp.37)

✉️ vincentrondeaud@yahoo.fr

☎️ +33 6 13 65 85 89

FR Français natif – GB Anglais professionnel

---

**Data Manager SI – Ingénierie Fonctionnelle & Systèmes d'Information Biologie et DPI Hospitalier**

---

**PROFIL PROFESSIONNEL**

Ingénieur fonctionnel SI santé, spécialisé en analyse métier, paramétrage applicatif et gestion de projet, avec une solide expérience en structuration de données médicales, recette et coordination multi-équipes dans un environnement hospitalier.

---

**COMPÉTENCES CLÉS****Analyse & Cadrage**

- Analyse besoins métiers
- Cahiers des charges fonctionnels & techniques
- Cartographie processus & flux
- Analyse d'impacts applicatifs
- Définition des référentiels

**Paramétrage & Déploiement Progiciels**

- Paramétrage modules & dictionnaires
- Gestion droits utilisateurs
- Interfaces, imports/exports, réconciliations
- Automatisation des contrôles

**Recette & Validation**

- Plans de tests, recettes fonctionnelles/techniques
- UAT, passage draft → production
- Rédaction DMP, DVP, rapports de validation
- User Stories & critères d'acceptation

**Gouvernance & Qualité des Données**

- Normalisation CDISC (transposable MDM)
- Règles de cohérence, audit trail
- MDM / qualité / cohérence
- Sécurité & réglementation SI : RGPD, CNIL, notions ITIL, ISO 27001, ANSSI, HDS, NIS
- Data Quality : règles de cohérence, contrôles automatisés, gestion anomalies, dictionnaires, audit trail, MDM.

**Pilotage Projet & Conduite du Changement**

- Coordination multi-équipes
  - Planning, reporting
  - Documentation & procédures
  - Formation utilisateurs
  - Référentiels métiers / structure
  - Mise en place systèmes qualité documentaires
- 

**TECHNIQUES**

- **Bases de données** : SQL (transposable PostgreSQL), Access ; notions SAS, R
  - **BI / Reporting** : Power BI, dashboards, exports, Conception de tableaux de bord qualité
  - **Progiciels** : Ennov Clinical, CleanWeb, CTMS, LIMS ; MOA/MOE transposable ERP
  - **Normes** : CDISC, GCP, RGPD, CNIL MR01-04
  - **Méthodes** : Agile/Scrum, validation SI
-

## EXPÉRIENCE PROFESSIONNELLE

### CHR de Metz — Data Manager Clinique Senior (CleanWeb)

04/2025 → 10/2025 – Remote

- Mise en place du **Système Qualité Documentaire** (SOP, DMP, DVP).
- Conception eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion comptes & queries.
- Normalisation CDISC, tables d'exports, reporting.
- Coordination Data Management & gouvernance documentaire.

### CRO Euraxipharma — Data Manager Clinique (Ennov Clinical)

2022 → 01/2025 – Tours

- Conception & paramétrage eCRF, automatisation contrôles.
- Rapports, exports, dashboards.
- Gestion utilisateurs, UAT, support DM.

### Popsi Cube / Fovea — Data Manager / Chef de Projet DM

2019 → 2022

- Pilotage du déploiement d'un **CTMS** (cadrage → formation).
- Mise à jour SOP, support utilisateurs.
- Conception eCRF, automatisation contrôles, reporting.

### AREVA — MOA Data Manager (LIMS)

2007 → 2008 – Bessines-sur-Gartempe

- Mise en place d'une **base méta-LIMS** : analyse besoins, paramétrage, dictionnaires.
- Recette UAT, reporting, formation.
- Projet industriel transposable **ERP / MDM**.

### ARC / INVESTIGATION CLINIQUE & PROMOTION

2011 – 2022 – CHU, CLCC, Institut Pasteur

- ARC investigation en hématologie, oncologie, pneumologie, psychiatrie, obstétrique.
- Monitoring, documentation source, PV, coordination infirmière & TEC.
- Gestion d'études multicentriques (oncologie digestive – Observatoire Bretagne–Pays de Loire).

### Technicien / Analyste de laboratoire

2000 → 2008

- Biologie médicale, bactériologie, chimie nucléaire, environnement, contrôle qualité pharmaceutique.

## FORMATIONS

### Formation initiale

- 2019 : Formation Data Manager (Clinact)
- 2010 : Formation ARC (Clinact)
- 2005 : BTS Biochimie (2<sup>eme</sup> Année)
- 2002 : Licence Informatique – applications métiers
- 2000 : DUT Industries Biologiques (2<sup>eme</sup> Année)
- 1999 : Maîtrise Immunologie – Physiologie

### Formation continue

- 2025 : Validation des Systèmes Informatiques SI
- 2025 : GCP-ICH BPC E6 R3
- 2023 : Pharmacovigilance ; Ennov Clinical CDMS
- 2021 : Big Data – visualisation & gestion de projet
- 2020 : CleanWeb CDMS ; Eve-Report PV

---

**VINCENT RONDELAUD**

📍 Chambray-lès-Tours (dp.37)

✉️ vincentrondeaud@yahoo.fr

☎️ +33 6 13 65 85 89

FR Français natif – GB Anglais professionnel

---

**Data Manager SI – Ingénierie Fonctionnelle & Systèmes d'Information Biologie et DPI Hospitalier**

---

**PROFIL PROFESSIONNEL**

Ingénieur fonctionnel SI santé, spécialisé en analyse métier, paramétrage applicatif et gestion de projet, avec une solide expérience en structuration de données médicales, recette et coordination multi-équipes dans un environnement hospitalier.

---

**COMPÉTENCES CLÉS****Analyse & Cadrage**

- Analyse besoins métiers
- Cahiers des charges fonctionnels & techniques
- Cartographie processus & flux
- Analyse d'impacts applicatifs
- Définition des référentiels

**Paramétrage & Déploiement Progiciels**

- Paramétrage modules & dictionnaires
- Gestion droits utilisateurs
- Interfaces, imports/exports, réconciliations
- Automatisation des contrôles

**Recette & Validation**

- Plans de tests, recettes fonctionnelles/techniques
- UAT, passage draft → production
- Rédaction DMP, DVP, rapports de validation
- User Stories & critères d'acceptation

**Gouvernance & Qualité des Données**

- Normalisation CDISC (transposable MDM)
- Règles de cohérence, audit trail
- MDM / qualité / cohérence
- Sécurité & réglementation SI : RGPD, CNIL, notions ITIL, ISO 27001, ANSSI, HDS, NIS
- Data Quality : règles de cohérence, contrôles automatisés, gestion anomalies, dictionnaires, audit trail, MDM.

**Pilotage Projet & Conduite du Changement**

- Coordination multi-équipes
  - Planning, reporting
  - Documentation & procédures
  - Formation utilisateurs
  - Référentiels métiers / structure
  - Mise en place systèmes qualité documentaires
- 

**TECHNIQUES**

- **Bases de données** : SQL (transposable PostgreSQL), Access ; notions SAS, R
  - **BI / Reporting** : Power BI, dashboards, exports, Conception de tableaux de bord qualité
  - **Progiciels** : Ennov Clinical, CleanWeb, CTMS, LIMS ; MOA/MOE transposable ERP
  - **Normes** : CDISC, GCP, RGPD, CNIL MR01-04
  - **Méthodes** : Agile/Scrum, validation SI
-

## EXPÉRIENCE PROFESSIONNELLE

### CHR de Metz — Data Manager Clinique Senior (CleanWeb)

04/2025 → 10/2025 – Remote

- Mise en place du **Système Qualité Documentaire** (SOP, DMP, DVP).
- Conception eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion comptes & queries.
- Normalisation CDISC, tables d'exports, reporting.
- Coordination Data Management & gouvernance documentaire.

### CRO Euraxipharma — Data Manager Clinique (Ennov Clinical)

2022 → 01/2025 – Tours

- Conception & paramétrage eCRF, automatisation contrôles.
- Rapports, exports, dashboards.
- Gestion utilisateurs, UAT, support DM.

### Popsi Cube / Fovea — Data Manager / Chef de Projet DM

2019 → 2022

- Pilotage du déploiement d'un **CTMS** (cadrage → formation).
- Mise à jour SOP, support utilisateurs.
- Conception eCRF, automatisation contrôles, reporting.

### AREVA — MOA Data Manager (LIMS)

2007 → 2008 – Bessines-sur-Gartempe

- Mise en place d'une **base méta-LIMS** : analyse besoins, paramétrage, dictionnaires.
- Recette UAT, reporting, formation.
- Projet industriel transposable **ERP / MDM**.

### ARC / INVESTIGATION CLINIQUE & PROMOTION

2011 – 2022 – CHU, CLCC, Institut Pasteur

- ARC investigation en hématologie, oncologie, pneumologie, psychiatrie, obstétrique.
- Monitoring, documentation source, PV, coordination infirmière & TEC.
- Gestion d'études multicentriques (oncologie digestive – Observatoire Bretagne–Pays de Loire).

### Technicien / Analyste de laboratoire

2000 → 2008

- Biologie médicale, bactériologie, chimie nucléaire, environnement, contrôle qualité pharmaceutique.

## FORMATIONS

### Formation initiale

- 2019 : Formation Data Manager (Clinact)
- 2010 : Formation ARC (Clinact)
- 2005 : BTS Biochimie (2<sup>eme</sup> Année)
- 2002 : Licence Informatique – applications métiers
- 2000 : DUT Industries Biologiques (2<sup>eme</sup> Année)
- 1999 : Maîtrise Immunologie – Physiologie

### Formation continue

- 2025 : Validation des Systèmes Informatiques SI
- 2025 : GCP-ICH BPC E6 R3
- 2023 : Pharmacovigilance ; Ennov Clinical CDMS
- 2021 : Big Data – visualisation & gestion de projet
- 2020 : CleanWeb CDMS ; Eve-Report PV

---

**VINCENT RONDELAUD**

📍 Chambray-lès-Tours (dp.37)

✉️ vincentrondeaud@yahoo.fr

☎️ +33 6 13 65 85 89

FR Français natif – GB Anglais professionnel

---

**Data Manager SI – Ingénierie Fonctionnelle & Systèmes d'Information Biologie et DPI Hospitalier**

---

**PROFIL PROFESSIONNEL**

Ingénieur fonctionnel SI santé, spécialisé en analyse métier, paramétrage applicatif et gestion de projet, avec une solide expérience en structuration de données médicales, recette et coordination multi-équipes dans un environnement hospitalier.

---

**COMPÉTENCES CLÉS****Analyse & Cadrage**

- Analyse besoins métiers
- Cahiers des charges fonctionnels & techniques
- Cartographie processus & flux
- Analyse d'impacts applicatifs
- Définition des référentiels

**Paramétrage & Déploiement Progiciels**

- Paramétrage modules & dictionnaires
- Gestion droits utilisateurs
- Interfaces, imports/exports, réconciliations
- Automatisation des contrôles

**Recette & Validation**

- Plans de tests, recettes fonctionnelles/techniques
- UAT, passage draft → production
- Rédaction DMP, DVP, rapports de validation
- User Stories & critères d'acceptation

**Gouvernance & Qualité des Données**

- Normalisation CDISC (transposable MDM)
- Règles de cohérence, audit trail
- MDM / qualité / cohérence
- Sécurité & réglementation SI : RGPD, CNIL, notions ITIL, ISO 27001, ANSSI, HDS, NIS
- Data Quality : règles de cohérence, contrôles automatisés, gestion anomalies, dictionnaires, audit trail, MDM.

**Pilotage Projet & Conduite du Changement**

- Coordination multi-équipes
  - Planning, reporting
  - Documentation & procédures
  - Formation utilisateurs
  - Référentiels métiers / structure
  - Mise en place systèmes qualité documentaires
- 

**TECHNIQUES**

- **Bases de données** : SQL (transposable PostgreSQL), Access ; notions SAS, R
  - **BI / Reporting** : Power BI, dashboards, exports, Conception de tableaux de bord qualité
  - **Progiciels** : Ennov Clinical, CleanWeb, CTMS, LIMS ; MOA/MOE transposable ERP
  - **Normes** : CDISC, GCP, RGPD, CNIL MR01-04
  - **Méthodes** : Agile/Scrum, validation SI
-

## EXPÉRIENCE PROFESSIONNELLE

### CHR de Metz — Data Manager Clinique Senior (CleanWeb)

04/2025 → 10/2025 – Remote

- Mise en place du **Système Qualité Documentaire** (SOP, DMP, DVP).
- Conception eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion comptes & queries.
- Normalisation CDISC, tables d'exports, reporting.
- Coordination Data Management & gouvernance documentaire.

### CRO Euraxipharma — Data Manager Clinique (Ennov Clinical)

2022 → 01/2025 – Tours

- Conception & paramétrage eCRF, automatisation contrôles.
- Rapports, exports, dashboards.
- Gestion utilisateurs, UAT, support DM.

### Popsi Cube / Fovea — Data Manager / Chef de Projet DM

2019 → 2022

- Pilotage du déploiement d'un **CTMS** (cadrage → formation).
- Mise à jour SOP, support utilisateurs.
- Conception eCRF, automatisation contrôles, reporting.

### AREVA — MOA Data Manager (LIMS)

2007 → 2008 – Bessines-sur-Gartempe

- Mise en place d'une **base méta-LIMS** : analyse besoins, paramétrage, dictionnaires.
- Recette UAT, reporting, formation.
- Projet industriel transposable **ERP / MDM**.

### ARC / INVESTIGATION CLINIQUE & PROMOTION

2011 – 2022 – CHU, CLCC, Institut Pasteur

- ARC investigation en hématologie, oncologie, pneumologie, psychiatrie, obstétrique.
- Monitoring, documentation source, PV, coordination infirmière & TEC.
- Gestion d'études multicentriques (oncologie digestive – Observatoire Bretagne–Pays de Loire).

### Technicien / Analyste de laboratoire

2000 → 2008

- Biologie médicale, bactériologie, chimie nucléaire, environnement, contrôle qualité pharmaceutique.

## FORMATIONS

### Formation initiale

- 2019 : Formation Data Manager (Clinact)
- 2010 : Formation ARC (Clinact)
- 2005 : BTS Biochimie (2<sup>eme</sup> Année)
- 2002 : Licence Informatique – applications métiers
- 2000 : DUT Industries Biologiques (2<sup>eme</sup> Année)
- 1999 : Maîtrise Immunologie – Physiologie

### Formation continue

- 2025 : Validation des Systèmes Informatiques SI
- 2025 : GCP-ICH BPC E6 R3
- 2023 : Pharmacovigilance ; Ennov Clinical CDMS
- 2021 : Big Data – visualisation & gestion de projet
- 2020 : CleanWeb CDMS ; Eve-Report PV

---

**VINCENT RONDELAUD**

📍 Chambray-lès-Tours (dp.37)

✉️ vincentrondeaud@yahoo.fr

☎️ +33 6 13 65 85 89

FR Français natif – GB Anglais professionnel

---

**Data Manager SI – Ingénierie Fonctionnelle & Systèmes d'Information Biologie et DPI Hospitalier**

---

**PROFIL PROFESSIONNEL**

Ingénieur fonctionnel SI santé, spécialisé en analyse métier, paramétrage applicatif et gestion de projet, avec une solide expérience en structuration de données médicales, recette et coordination multi-équipes dans un environnement hospitalier.

---

**COMPÉTENCES CLÉS****Analyse & Cadrage**

- Analyse besoins métiers
- Cahiers des charges fonctionnels & techniques
- Cartographie processus & flux
- Analyse d'impacts applicatifs
- Définition des référentiels

**Paramétrage & Déploiement Progiciels**

- Paramétrage modules & dictionnaires
- Gestion droits utilisateurs
- Interfaces, imports/exports, réconciliations
- Automatisation des contrôles

**Recette & Validation**

- Plans de tests, recettes fonctionnelles/techniques
- UAT, passage draft → production
- Rédaction DMP, DVP, rapports de validation
- User Stories & critères d'acceptation

**Gouvernance & Qualité des Données**

- Normalisation CDISC (transposable MDM)
- Règles de cohérence, audit trail
- MDM / qualité / cohérence
- Sécurité & réglementation SI : RGPD, CNIL, notions ITIL, ISO 27001, ANSSI, HDS, NIS
- Data Quality : règles de cohérence, contrôles automatisés, gestion anomalies, dictionnaires, audit trail, MDM.

**Pilotage Projet & Conduite du Changement**

- Coordination multi-équipes
  - Planning, reporting
  - Documentation & procédures
  - Formation utilisateurs
  - Référentiels métiers / structure
  - Mise en place systèmes qualité documentaires
- 

**TECHNIQUES**

- **Bases de données** : SQL (transposable PostgreSQL), Access ; notions SAS, R
  - **BI / Reporting** : Power BI, dashboards, exports, Conception de tableaux de bord qualité
  - **Progiciels** : Ennov Clinical, CleanWeb, CTMS, LIMS ; MOA/MOE transposable ERP
  - **Normes** : CDISC, GCP, RGPD, CNIL MR01-04
  - **Méthodes** : Agile/Scrum, validation SI
-

## EXPÉRIENCE PROFESSIONNELLE

### CHR de Metz — Data Manager Clinique Senior (CleanWeb)

04/2025 → 10/2025 – Remote

- Mise en place du **Système Qualité Documentaire** (SOP, DMP, DVP).
- Conception eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion comptes & queries.
- Normalisation CDISC, tables d'exports, reporting.
- Coordination Data Management & gouvernance documentaire.

### CRO Euraxipharma — Data Manager Clinique (Ennov Clinical)

2022 → 01/2025 – Tours

- Conception & paramétrage eCRF, automatisation contrôles.
- Rapports, exports, dashboards.
- Gestion utilisateurs, UAT, support DM.

### Popsi Cube / Fovea — Data Manager / Chef de Projet DM

2019 → 2022

- Pilotage du déploiement d'un **CTMS** (cadrage → formation).
- Mise à jour SOP, support utilisateurs.
- Conception eCRF, automatisation contrôles, reporting.

### AREVA — MOA Data Manager (LIMS)

2007 → 2008 – Bessines-sur-Gartempe

- Mise en place d'une **base méta-LIMS** : analyse besoins, paramétrage, dictionnaires.
- Recette UAT, reporting, formation.
- Projet industriel transposable **ERP / MDM**.

### ARC / INVESTIGATION CLINIQUE & PROMOTION

2011 – 2022 – CHU, CLCC, Institut Pasteur

- ARC investigation en hématologie, oncologie, pneumologie, psychiatrie, obstétrique.
- Monitoring, documentation source, PV, coordination infirmière & TEC.
- Gestion d'études multicentriques (oncologie digestive – Observatoire Bretagne–Pays de Loire).

### Technicien / Analyste de laboratoire

2000 → 2008

- Biologie médicale, bactériologie, chimie nucléaire, environnement, contrôle qualité pharmaceutique.

## FORMATIONS

### Formation initiale

- 2019 : Formation Data Manager (Clinact)
- 2010 : Formation ARC (Clinact)
- 2005 : BTS Biochimie (2<sup>eme</sup> Année)
- 2002 : Licence Informatique – applications métiers
- 2000 : DUT Industries Biologiques (2<sup>eme</sup> Année)
- 1999 : Maîtrise Immunologie – Physiologie

### Formation continue

- 2025 : Validation des Systèmes Informatiques SI
- 2025 : GCP-ICH BPC E6 R3
- 2023 : Pharmacovigilance ; Ennov Clinical CDMS
- 2021 : Big Data – visualisation & gestion de projet
- 2020 : CleanWeb CDMS ; Eve-Report PV

---

**VINCENT RONDELAUD**

📍 Chambray-lès-Tours (dp.37)

✉️ vincentrondeaud@yahoo.fr

☎️ +33 6 13 65 85 89

FR Français natif – GB Anglais professionnel

---

**Data Manager SI – Ingénierie Fonctionnelle & Systèmes d'Information Biologie et DPI Hospitalier**

---

**PROFIL PROFESSIONNEL**

Ingénieur fonctionnel SI santé, spécialisé en analyse métier, paramétrage applicatif et gestion de projet, avec une solide expérience en structuration de données médicales, recette et coordination multi-équipes dans un environnement hospitalier.

---

**COMPÉTENCES CLÉS****Analyse & Cadrage**

- Analyse besoins métiers
- Cahiers des charges fonctionnels & techniques
- Cartographie processus & flux
- Analyse d'impacts applicatifs
- Définition des référentiels

**Paramétrage & Déploiement Progiciels**

- Paramétrage modules & dictionnaires
- Gestion droits utilisateurs
- Interfaces, imports/exports, réconciliations
- Automatisation des contrôles

**Recette & Validation**

- Plans de tests, recettes fonctionnelles/techniques
- UAT, passage draft → production
- Rédaction DMP, DVP, rapports de validation
- User Stories & critères d'acceptation

**Gouvernance & Qualité des Données**

- Normalisation CDISC (transposable MDM)
- Règles de cohérence, audit trail
- MDM / qualité / cohérence
- Sécurité & réglementation SI : RGPD, CNIL, notions ITIL, ISO 27001, ANSSI, HDS, NIS
- Data Quality : règles de cohérence, contrôles automatisés, gestion anomalies, dictionnaires, audit trail, MDM.

**Pilotage Projet & Conduite du Changement**

- Coordination multi-équipes
  - Planning, reporting
  - Documentation & procédures
  - Formation utilisateurs
  - Référentiels métiers / structure
  - Mise en place systèmes qualité documentaires
- 

**TECHNIQUES**

- **Bases de données** : SQL (transposable PostgreSQL), Access ; notions SAS, R
  - **BI / Reporting** : Power BI, dashboards, exports, Conception de tableaux de bord qualité
  - **Progiciels** : Ennov Clinical, CleanWeb, CTMS, LIMS ; MOA/MOE transposable ERP
  - **Normes** : CDISC, GCP, RGPD, CNIL MR01-04
  - **Méthodes** : Agile/Scrum, validation SI
-

## EXPÉRIENCE PROFESSIONNELLE

### CHR de Metz — Data Manager Clinique Senior (CleanWeb)

04/2025 → 10/2025 – Remote

- Mise en place du **Système Qualité Documentaire** (SOP, DMP, DVP).
- Conception eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion comptes & queries.
- Normalisation CDISC, tables d'exports, reporting.
- Coordination Data Management & gouvernance documentaire.

### CRO Euraxipharma — Data Manager Clinique (Ennov Clinical)

2022 → 01/2025 – Tours

- Conception & paramétrage eCRF, automatisation contrôles.
- Rapports, exports, dashboards.
- Gestion utilisateurs, UAT, support DM.

### Popsi Cube / Fovea — Data Manager / Chef de Projet DM

2019 → 2022

- Pilotage du déploiement d'un **CTMS** (cadrage → formation).
- Mise à jour SOP, support utilisateurs.
- Conception eCRF, automatisation contrôles, reporting.

### AREVA — MOA Data Manager (LIMS)

2007 → 2008 – Bessines-sur-Gartempe

- Mise en place d'une **base méta-LIMS** : analyse besoins, paramétrage, dictionnaires.
- Recette UAT, reporting, formation.
- Projet industriel transposable **ERP / MDM**.

### ARC / INVESTIGATION CLINIQUE & PROMOTION

2011 – 2022 – CHU, CLCC, Institut Pasteur

- ARC investigation en hématologie, oncologie, pneumologie, psychiatrie, obstétrique.
- Monitoring, documentation source, PV, coordination infirmière & TEC.
- Gestion d'études multicentriques (oncologie digestive – Observatoire Bretagne–Pays de Loire).

### Technicien / Analyste de laboratoire

2000 → 2008

- Biologie médicale, bactériologie, chimie nucléaire, environnement, contrôle qualité pharmaceutique.

## FORMATIONS

### Formation initiale

- 2019 : Formation Data Manager (Clinact)
- 2010 : Formation ARC (Clinact)
- 2005 : BTS Biochimie (2<sup>eme</sup> Année)
- 2002 : Licence Informatique – applications métiers
- 2000 : DUT Industries Biologiques (2<sup>eme</sup> Année)
- 1999 : Maîtrise Immunologie – Physiologie

### Formation continue

- 2025 : Validation des Systèmes Informatiques SI
- 2025 : GCP-ICH BPC E6 R3
- 2023 : Pharmacovigilance ; Ennov Clinical CDMS
- 2021 : Big Data – visualisation & gestion de projet
- 2020 : CleanWeb CDMS ; Eve-Report PV

---

**VINCENT RONDELAUD**

📍 Chambray-lès-Tours (dp.37)

✉️ vincentrondeaud@yahoo.fr

☎️ +33 6 13 65 85 89

FR Français natif – GB Anglais professionnel

---

**Data Manager SI – Ingénierie Fonctionnelle & Systèmes d'Information Biologie et DPI Hospitalier**

---

**PROFIL PROFESSIONNEL**

Ingénieur fonctionnel SI santé, spécialisé en analyse métier, paramétrage applicatif et gestion de projet, avec une solide expérience en structuration de données médicales, recette et coordination multi-équipes dans un environnement hospitalier.

---

**COMPÉTENCES CLÉS****Analyse & Cadrage**

- Analyse besoins métiers
- Cahiers des charges fonctionnels & techniques
- Cartographie processus & flux
- Analyse d'impacts applicatifs
- Définition des référentiels

**Paramétrage & Déploiement Progiciels**

- Paramétrage modules & dictionnaires
- Gestion droits utilisateurs
- Interfaces, imports/exports, réconciliations
- Automatisation des contrôles

**Recette & Validation**

- Plans de tests, recettes fonctionnelles/techniques
- UAT, passage draft → production
- Rédaction DMP, DVP, rapports de validation
- User Stories & critères d'acceptation

**Gouvernance & Qualité des Données**

- Normalisation CDISC (transposable MDM)
- Règles de cohérence, audit trail
- MDM / qualité / cohérence
- Sécurité & réglementation SI : RGPD, CNIL, notions ITIL, ISO 27001, ANSSI, HDS, NIS
- Data Quality : règles de cohérence, contrôles automatisés, gestion anomalies, dictionnaires, audit trail, MDM.

**Pilotage Projet & Conduite du Changement**

- Coordination multi-équipes
  - Planning, reporting
  - Documentation & procédures
  - Formation utilisateurs
  - Référentiels métiers / structure
  - Mise en place systèmes qualité documentaires
- 

**TECHNIQUES**

- **Bases de données** : SQL (transposable PostgreSQL), Access ; notions SAS, R
  - **BI / Reporting** : Power BI, dashboards, exports, Conception de tableaux de bord qualité
  - **Progiciels** : Ennov Clinical, CleanWeb, CTMS, LIMS ; MOA/MOE transposable ERP
  - **Normes** : CDISC, GCP, RGPD, CNIL MR01-04
  - **Méthodes** : Agile/Scrum, validation SI
-

## EXPÉRIENCE PROFESSIONNELLE

### CHR de Metz — Data Manager Clinique Senior (CleanWeb)

04/2025 → 10/2025 – Remote

- Mise en place du **Système Qualité Documentaire** (SOP, DMP, DVP).
- Conception eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion comptes & queries.
- Normalisation CDISC, tables d'exports, reporting.
- Coordination Data Management & gouvernance documentaire.

### CRO Euraxipharma — Data Manager Clinique (Ennov Clinical)

2022 → 01/2025 – Tours

- Conception & paramétrage eCRF, automatisation contrôles.
- Rapports, exports, dashboards.
- Gestion utilisateurs, UAT, support DM.

### Popsi Cube / Fovea — Data Manager / Chef de Projet DM

2019 → 2022

- Pilotage du déploiement d'un **CTMS** (cadrage → formation).
- Mise à jour SOP, support utilisateurs.
- Conception eCRF, automatisation contrôles, reporting.

### AREVA — MOA Data Manager (LIMS)

2007 → 2008 – Bessines-sur-Gartempe

- Mise en place d'une **base méta-LIMS** : analyse besoins, paramétrage, dictionnaires.
- Recette UAT, reporting, formation.
- Projet industriel transposable **ERP / MDM**.

### ARC / INVESTIGATION CLINIQUE & PROMOTION

2011 – 2022 – CHU, CLCC, Institut Pasteur

- ARC investigation en hématologie, oncologie, pneumologie, psychiatrie, obstétrique.
- Monitoring, documentation source, PV, coordination infirmière & TEC.
- Gestion d'études multicentriques (oncologie digestive – Observatoire Bretagne–Pays de Loire).

### Technicien / Analyste de laboratoire

2000 → 2008

- Biologie médicale, bactériologie, chimie nucléaire, environnement, contrôle qualité pharmaceutique.

## FORMATIONS

### Formation initiale

- 2019 : Formation Data Manager (Clinact)
- 2010 : Formation ARC (Clinact)
- 2005 : BTS Biochimie (2<sup>eme</sup> Année)
- 2002 : Licence Informatique – applications métiers
- 2000 : DUT Industries Biologiques (2<sup>eme</sup> Année)
- 1999 : Maîtrise Immunologie – Physiologie

### Formation continue

- 2025 : Validation des Systèmes Informatiques SI
- 2025 : GCP-ICH BPC E6 R3
- 2023 : Pharmacovigilance ; Ennov Clinical CDMS
- 2021 : Big Data – visualisation & gestion de projet
- 2020 : CleanWeb CDMS ; Eve-Report PV