

# Vincent Rondelaud

☎ 33 6 13 65 85 89

📍 24 avenue de la république  
37170 Chambray les Tours

✉ vincentrondelaud@yahoo.fr

## Gestionnaire de données – SI & Progiciels (ERP, LIMS, CTMS)

### PROFIL PROFESSIONNEL

Gestionnaire de Base de données / Data Manager orienté SI, spécialisé dans la traduction des besoins métiers en solutions applicatives, le paramétrage de progiciels, la recette, la qualité des données et la coordination projet. Expérience confirmée en environnements réglementés et transposable aux projets ERP et SI transverses).

### FORMATIONS

- 2019 : Formation de Data-Manager (CRO Formatis Mutlihealth Clinact, 78 Vélizy Villacoublay)
- 2025 Validation des Systèmes informatiques SI
- 2025 Attestations GCP-ICH BPC E6 R3
- 2023 Formation de Pharmacovigilance
- 2023 Formation Ennov Clinical CDMS
- 2020 Formation à la base de Pharmacovigilance Eve-Report par Eve Drug
- 2021 M2i Formation : initiation aux techniques de Big Data visualisation / développement –
- Gestion de projet Big Data
- 2020 Formation CleanWeb CDMS

#### F.initiale

- 2010 : Formation d'attaché de recherche clinique ARC (CRO Clinact, 92 Sèvres)
- 2005 : BTS de biochimie (2<sup>e</sup> année Lycée R.Dautry, Limoges) : biologie médicale/santé humaine
- 2002 : Licence en informatique (Faculté des Sciences de Limoges) : chargé d'applications informatiques métiers
- 2000 : DUT Industries Biologiques (IUT de Limoges) : biotechnologie industrielle
- 1999 : Maîtrise de d'Immunologie – Physiologie Recherche : (UFR des Sciences, Limoges)

### COMPÉTENCES

#### Analyse fonctionnelle & cadrage

- Analyse des besoins métiers ; rédaction de cahiers des charges fonctionnels et techniques.
- Cartographie des processus, modélisation des flux et définition des référentiels de données.

#### Paramétrage & déploiement progiciels

- Paramétrage de modules, conception de dictionnaires de données et templates ; gestion des droits utilisateurs.
- Gestion des imports/exports, interfaces, réconciliation inter-systèmes et automatisation des contrôles. Support utilisateurs – gestion des incidents

#### Recette, validation & mise en production

- Élaboration de plans de tests, exécution de recettes fonctionnelles et techniques, UAT client, passage draft → production. Rédaction de User Stories / critères d'acceptation (transposable depuis cahiers des charges fonctionnels)
- Rédaction de DMP, DVP, rapports de validation et procédures opérationnelles.

#### Gouvernance & qualité des données

- Normalisation des données (CDISC transposable en MDM), règles de cohérence, audit trail, traçabilité.
- Conformité RGPD / CNIL, gestion des gels de base et réconciliations.

#### Pilotage de projet SI & conduite du changement

- Pilotage projet : planning, coordination multi-équipes, reporting, formation et support utilisateurs. Assurer une veille technologique, recueil besoins, priorisation, workflows
- Mise en place de systèmes qualité documentaires et SOP.

#### Techniques

- Bases de données / Langages : SQL, Access ; notions SAS, R. Data catalog / référentiels

### EXPÉRIENCES

#### CHR de Metz — Data Manager Clinique sénior

04/2025 → 10/2025 — CDMS CleanWeb (remote)

- Mise en place du Système Qualité Documentaire pour le service Biométrie ; mise à jour des SOP.
- Conception d'eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion des comptes utilisateurs et queries.
- Normalisation des eCRF au CDISC, création de tables d'exports, reporting et coordination DM.
- Transposable : création de référentiels, gouvernance documentaire, coordination MOA.

#### CRO Euraxipharma (Tours) — Data Manager Clinique

2022 → 01/2025 — Ennov Clinical

- Conception d'eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion des comptes utilisateurs et queries.
- Paramétrage applicatif, automatisation des contrôles, création de rapports et tableaux d'exports.

## Langues

- Français : natif.
- Anglais : professionnel.

### **Popsi Cube / Fovea — Data Manager Clinique / Chef de projet DM**

2019 → 2022

- Pilotage du déploiement d'un CTMS en phase pilote pour un CLCC : cadrage, paramétrage, recette, formation.
- Coordination opérationnelle, mise à jour SOP, support utilisateurs.
- Conception d'eCRF : design, tests, validation, UAT, gestion des comptes utilisateurs et queries.
- Paramétrage applicatif, automatisation des contrôles, création de rapports et tableaux d'exports.
- 

### **AREVA (Bessines sur Gartempe) — MOA Data Manager (LIMS)**

2007 → 2008

- Mise en place d'une base méta-LIMS : analyse des besoins, paramétrage, création de dictionnaires de données, recette UAT, reporting et formation.
- Projet industriel transposable aux projets ERP (référentiels, traçabilité, reporting).

### **Missions ARC attaché de recherche clinique / diverses (CHU, CLCC, Institut Pasteur)**

2000 → 2019

- Recueil de données, monitoring, coordination de sites, gestion documentaire et conformité sur études académiques et industrielles.

### **Technicien / Analyste de laboratoire :**

2000 → 2008

- missions en biologie médicale et bactériologie (Limoges), chimie industrielle nucléaire (CNPE/EDF Civaux), chimie environnementale (LDAR 87), et contrôle qualité en industrie pharmaceutique (Catalent/Pharmacia, Limoges).

## **RÉALISATIONS MARQUANTES**

- Mise en place d'un Système Qualité Documentaire pour un service biométrie hospitalier (SOP, DMP, DVP).
- Pilotage d'un CTMS en phase pilote : cadrage, paramétrage, recette, formation.
- MOA LIMS pour AREVA : conception et déploiement d'un référentiel métrologique et reporting environnemental.
- Normalisation eCRF → CDISC : standardisation des datasets et variables pour faciliter intégration et reporting multisystèmes.