



Cheyenne BEUDARD

Clinical Project Manager

Currently pursuing a Master's degree in Management of Clinical Operations with a work-study program, seeking a full-time position starting September 2025.

Contact

Phone

0769340546

Email

beudard.cheyenne@outlook.fr

Address

Bagneux, France

LinkedIn

linkedin.com/in/cheyenne-beudard-14390

Education

2023-2025

Master's Degree (M2) in Clinical Operations and Data Management

Montpellier University

2020-2023

Bachelor of Biology

Rennes University / Galway University

Soft Skills

- **Autonomy** – Able to work independently and take initiative
- **Organization** – Strong ability to prioritize and manage multiple tasks
- **Teamwork** – Collaborative mindset with good communication skills
- **Adaptability** – Comfortable working in fast-paced and changing environments
- **Office 365** – Proficient in Excel, Word, PowerPoint, Outlook, and Teams

Language

English - C1 TOEIC

Spanish

Experience

Septembre 2024 - Septembre 2025

Sanofi Gentilly

Apprentice Global Study Manager

- Actively involved in a global phase III clinical trial on multiple sclerosis, a strategic priority for Sanofi.
- Supporting end-to-end operational planning, vendor coordination, and financial tracking.
- Contributing to patient enrollment analysis, data quality oversight, and risk management.
- Facilitating cross-functional alignment to ensure timely and efficient study execution.

Avril 2024 - Aout 2024

Medical Research Institute of New Zealand

Intern as a Clinical Research Associate

- Performed clinical data monitoring for a phase I study, a phase III study, and a clinical investigation.
- Participated in the design and review of the electronic Case Report Form (eCRF) for a phase I trial.
- Contributed to the development of Data Validation Plans to ensure data accuracy and regulatory compliance.

Février 2024

CHU d'Angers, service de radiologie

Clinical Research Associate Investigator

- Participated in a phase III study on MRI contrast agents.
- Conducted patient follow-up visits.
- Completed eCRF entries for multiple registries.

Reference

Alice Buet-Elfassy

GSM at Sanofi

Alice.buet-elfassy@sanofi.com

Laurence Despagnet

Team Leader at Sanofi

Laurence.despagnet@sanofi.com

Mark Holliday

Clinical Operations Lead

Mark.Holliday@mrinz.ac.nz



Cheyenne BEUDARD

Chef de projet clinique

Actuellement en Master en Management des Opérations Cliniques en alternance, je suis à la recherche d'un poste en CDD ou CDI à partir de septembre 2025.

Contact

Phone

0769340546

Email

beudard.cheyenne@outlook.fr

Address

Bagneux, France

LinkedIn

linkedin.com/in/cheyenne-beudard-143905231

Education

2023-2025

Master (M2) Management des opérations clinique et data management

Université de Montpellier

2020-2023

Licence de biologie

Université de Rennes /
Université de Galway

Soft Skills

- **Autonomie** – Capacité à travailler de manière indépendante et à prendre des initiatives
- **Organisation** – Forte aptitude à prioriser et gérer plusieurs tâches simultanément
- **Travail d'équipe** – Esprit collaboratif avec de bonnes compétences en communication
- **Adaptabilité** – À l'aise dans des environnements rapides et en constante évolution
- **Pack Office 365** – Maîtrise d'Excel, Word, PowerPoint, Outlook et Teams

Language

Anglais - C1 TOEIC

Espagnol

Experience

Septembre 2024 - Septembre 2025

Sanofi Gentilly

Apprentie Global Study Manager

- Implication active dans une étude clinique mondiale de phase III sur la sclérose en plaques, une étude prioritaire pour Sanofi.
- Soutien à la planification opérationnelle, à la coordination des prestataires et au suivi budgétaire.
- Contribution à l'analyse du recrutement des patients, au contrôle de la qualité des données et à la gestion des risques.
- Coordination de la diffusion des newsletters de l'étude auprès des équipes locales, en garantissant une communication cohérente et régulière.

Avril 2024 - Aout 2024

Medical Research institute of New Zealand

Intern as a Clinical Research Associate

- Réalisation du monitoring des données cliniques pour une étude de phase I, une étude de phase III et une investigation clinique.
- Participation à la conception et à la revue du formulaire électronique de recueil des données (eCRF) pour une étude de phase I.
- Contribution à l'élaboration des plans de validation des données.

Février 2024

CHU d'Angers, service de radiologie

Clinical Research Associate Investigator

- Participation à une étude de phase III sur les agents de contraste pour les IRM.
- Viste de suivi des patients.
- Remplissage eCRF pour plusieurs registres.

Reference

Alice Buet-Elfassy

GSM at Sanofi

Alice.buet-elfassy@sanofi.com

Laurence Despagne

Team Leader at Sanofi

Laurence.despagne@sanofi.com

Mark Holliday

Clinical Operations Lead

Mark.Holliday@mrnz.ac.nz