

unicancer

PAYS DE LA LOIRE

RECRUTE:

ATTACHE DE RECHERCHE CLINIQUE INVESTIGATION H/F – CDI 100%

Direction de la Recherche Clinique – Site Saint Herblain

Recrutement n°1962 Date: 04/10/2021

MOTIF

Poste vacant

L'Institut de Cancérologie de l'Ouest, Etablissement de santé (ESPIC), a une triple vocation : le Soin, la Recherche, l'Enseignement. Il participe à des recherches scientifiques et médicales nationales et internationales. L'Institut de Cancérologie de l'Ouest, site de St Herblain, recrute un(e) Attaché(e) de Recherche Clinique Investigateur.

MISSION

Mettre en place et assurer le suivi et la qualité scientifique, technique et réglementaire de plusieurs essais cliniques, sous la responsabilité du chef de projet et en collaboration avec tous les intervenants de la recherche clinique.

PRINCIPALES ACTIVITES

- Rédiger les principales procédures opérationnelles concourant à la réalisation des essais cliniques et coordonner la mise en œuvre
- Permettre les inclusions des patients dans le respect du protocole et des procédures
- Compléter les cahiers d'observation et gérer les demandes de corrections du promoteur
- Coordonner les visites du promoteur (visites de mise en place, assurer les visites de monitoring, permettre le respect des délais de remplissage des données, préparer et participer aux audits et inspections)
- Par délégation de l'investigateur principal, assurer le lien entre les différents acteurs d'un essai clinique afin de coordonner les interventions de tous les praticiens
- Contribuer à la détection des Evénements Indésirables Graves (EIG) et les déclarer dans le respect des délais réglementaires sous la responsabilité des investigateurs
- S'assurer du respect des Bonnes Pratiques Cliniques, des dispositions réglementaires et de la législation en vigueur (vérifier la régularité des documents/informations)
- Appliquer les procédures qualité en vigueur au Centre de Recherche Clinique, certifié ISO 9001V2015

DIPLOMES ET CONDITIONS REQUISES

- Bac + 3 et formation complémentaire en recherche clinique et/ou expérience équivalente
- Expérience de minimum 2 ans sur un poste similaire serait un avantage
- Maîtrise de l'anglais écrit et connaissance de l'anglais parlé
- Aisance relationnelle et rigueur
- Capacité d'adaptation rapide
- Compétences d'analyse, d'organisation et de coordination
- Bonne connaissance de la législation, des recommandations et de la méthodologie relative à la recherche clinique
- Connaissances médicales (pathologies, terminologie, médicaments)
- Bonne maîtrise des outils de bureautique (Excel, Word, Outlook) et adaptabilité aux différents cahiers électroniques mis à disposition par les promoteurs et aux logiciels métiers de l'Institut.

CONTRAT-STATUT

Date de la mission : 15/11/2021Type de contrat : CDI 100 %

CONTACT