

---

RECRUTE :

**ATTACHE DE RECHERCHE CLINIQUE INVESTIGATION PHASES PRECOCES H/F – CDD 100%**  
Direction de la Recherche Clinique – Site Saint Herblain

---

Recrutement n°1964

Date : 06/10/2021

**MOTIF**

Remplacement

L'Institut de Cancérologie de l'Ouest, Etablissement de santé (ESPIC), a une triple vocation : le Soins, 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 Phases Précoces Investigateur.

**MISSION**

Mettre en place et assurer le suivi et la qualité scientifique, technique et réglementaire de plusieurs essais cliniques de phases précoces, 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
- Participer, quand nécessaire, au staff ARPEGO et le préparer en collaboration avec le Technicien de Recherche Clinique Mobile
- Participer aux réunions avec les équipes de l'Unité de Développement des Thérapeutiques Précoces (UDTP)
- Participer, quand nécessaire, aux staffs des différentes filières
- 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
- Connaissances et expérience en gestion d'essais cliniques de phases précoces souhaitées
- 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.
- Pass vaccinal complet

#### **CONTRAT-STATUT**

- Date de la mission : 02/11/2021 au 13/04/2022
- Type de contrat : CDD 100 %

#### **CONTACT**

Merci d'adresser, **au plus tôt**, votre candidature  
à La Direction des Ressources Humaines – INSTITUT CANCEROLOGIE DE L'OUEST  
par mail : [srh.recrutement@ico.unicancer.fr](mailto:srh.recrutement@ico.unicancer.fr)