
RECRUTE :

ATTACHE(E) DE RECHERCHE CLINIQUE MONITORING H/F – CDI 100%

Service Promotion de la Recherche Clinique – Site Angers

Recrutement n°2176

MOTIF

Création de poste

L'Institut de Cancérologie de l'Ouest est un Centre de Lutte contre le Cancer, établissement de santé privé d'intérêt collectif sur deux sites, à St Herblain et à Angers. Nous recrutons pour notre site d'Angers, un(e) Attaché(e) de Recherche Clinique Monitoring.

L'Institut de Cancérologie de l'Ouest (ICO) est un établissement de 125 lits d'hospitalisation conventionnelle, de 120 places d'hospitalisation ambulatoire en médecine et chirurgie. Il met au service du soin et de la recherche des plateaux techniques de pointe et des plateformes technologiques.

Le Projet d'Etablissement de l'Institut de Cancérologie de l'Ouest s'articule autour de 4 axes

- Un centre expert de coordination de parcours, de soins et de services
- Un centre expert où le patient est acteur de son autonomie dans le respect des principes éthiques
- Un centre où la recherche et l'innovation sont intégrées au soin, et le soin à la recherche et l'innovation
- Un centre expert animé par une politique managériale visant l'efficacité, la qualité et la pertinence.

Nos 1 300 collaborateurs travaillent autour de 4 missions : la prévention, le soin, la recherche et l'enseignement.

Notre expertise, reconnue sur le plan international, est nourrie par une dynamique d'innovation.

Rejoindre l'ICO, c'est l'assurance d'une véritable aventure humaine au sein de la Promotion de la Recherche Clinique. Les équipes travaillent au quotidien pour tous nos patients.

MISSION

- Travailler au sein d'une équipe projet constituée entre autres, d'un Responsable du service promotion, de Chefs de Projet, d'assistante administrative et réglementaire, de biostatisticiens et de data-managers
- Assurer le suivi des études cliniques dont l'ICO est Promoteur, au travers des **visites de monitoring dans les centres d'investigation**, pour effectuer la revue de cohérence entre les dossiers sources et le CRF des études en charge, dans le respect de la réglementation en vigueur, des Bonnes Pratiques Cliniques et des procédures opératoires standard applicables
- Assurer l'organisation, la réalisation et la documentation de toutes les activités de monitoring des études cliniques dont il/elle a la charge.
- Être l'interlocuteur privilégié des centres investigateurs et assurer l'intermédiaire entre les centres et le Chef de Projet pour les questions relatives aux protocoles
- Garantir la qualité des données issues des centres d'investigation dont il/elle a la charge

ACTIVITES

- Participer aux réunions/visites de mise en place des études cliniques
- Assurer le **suivi opérationnel de l'essai clinique sur le terrain en se déplaçant sur les sites d'investigation** (visites de monitoring) : Vérification des formulaires de consentements des patients, des déclarations d'évènements indésirables graves/non graves, des cahiers d'observation (CRF), contrôle de cohérence et de conformité avec les données source, Vérification de la bonne application des bonnes pratiques cliniques et de la

réglementation en vigueur, Vérification des documents investigateurs, Gestion des demandes de correction, Rédaction des rapports de monitoring et des suivis téléphoniques

- Faire un retour des difficultés rencontrées sur site au Chef de Projet pour qu'un Plan d'Action puisse être élaboré.
- Répondre aux interrogations des sites investigateurs sur les critères de sélection, la logistique, l'utilisation d'e-CRF, les modalités « pratiques » de recueil des données...
- Assurer le suivi des inclusions, les EIG, les envois de matériel et traitements, les rapatriements de prélèvements biologiques si nécessaire

Selon les besoins du service :

- Participer à la conception/relecture de documents spécifiques de l'étude, à la rédaction des guides de saisie et de monitoring
- Participer à la relecture des protocoles

PROFIL

Connaissances et aptitudes professionnelles

- Parfaite connaissance des BPC, de la législation Française et Européenne et des recommandations relatives à la recherche clinique,
- Capacité d'adaptation et de flexibilité (nombreux déplacements sur les sites investigateurs)
- Qualités organisationnelles, relationnelles, pédagogiques et rigueur
- Savoir travailler en équipe, être capable d'anticipation et avoir l'esprit d'initiative
- Très bonne maîtrise des outils informatiques classiques (Word, Excel, PowerPoint, Outlook, CRF électronique)
- Bon niveau d'anglais

Diplômes et conditions requises

- Études scientifiques supérieures (bac +5)
- Formation complémentaire spécifique au métier d'ARC
- Expérience préalable souhaitée sur un poste d'ARC moniteur
- Pass vaccinal complet

CONTRAT – STATUT

- Date de mission : Octobre 2022
- Type de contrat : CDI 100%
- Site : Angers

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