

# **ATTACHE/E DE RECHERCHE CLINIQUE**

## **Mission générale**

Participer au montage et à l'exécution d'essais cliniques et à la structuration des réseaux et plateformes F-CRIN

## **MISSIONS DE LA FONCTION**

### **1 Accompagner le montage et la conduite de projets de recherche clinique/essais cliniques nationaux/internationaux**

- Réaliser le Monitoring d'essais en France dans le respect des consignes du plan de monitoring,
  - ✓ Réaliser des visites de mise en place, de monitoring et de clôture de centres, conformément au cahier des charges et aux règles de Bonnes Pratiques Cliniques ; Rédiger les rapports de visites et les lettres de suivi en conformité avec les guidelines en vigueur
  - ✓ S'assurer que le suivi des études est réalisé en conformité avec le protocole, les procédures du promoteur et aux BPC/ICH
  - ✓ Interagir avec les équipes cliniques locales ; Identifier les problèmes et faire remonter les informations au promoteur ; Mettre à jour le calendrier des visites
  - ✓ Réaliser des formations locales et globales qui sont attribuées
- Réaliser des tâches support à l'exécution des essais cliniques en délégation du promoteur : suivi du recrutement, suivi logistique, communication
- Aider au montage des projets de recherche clinique et des dossiers afférents en réponse à des appels à projets nationaux ou européens
  - ✓ Accompagner le porteur/promoteur dans la faisabilité du projet, dans le recueil des documents administratifs et réglementaires, dans le calcul prévisionnel du budget, dans le positionnement des partenaires
  - ✓ Participer à la rédaction du protocole et des documents relatifs à l'étude
- Participer à la veille réalisée sur les appels à projets à financement nationaux et internationaux

### **2 Participer aux activités de structuration des composantes de F-CRIN**

- Participer à l'identification des besoins des réseaux de recherche et d'investigation clinique labélisés et assurer un suivi des actions prises en charge
- Animer des groupes de travail thématiques autour de la Recherche clinique dans le cadre de l'activité du processus « Animer, Soutenir nos réseaux et plateformes » avec l'appui de la responsable qualité
- Participer à l'organisation des « journées composantes » F-CRIN
- Participer à l'élaboration et la mise en place de documents communs à l'ensemble des composantes de l'Infrastructure F-CRIN

### **3 Participer au maintien et déploiement de la démarche Qualité F-CRIN**

- Travailler dans le respect de la norme ISO9001 et participer à l'amélioration continue dans le cadre de la certification ISO9001 de l'Unité de coordination F-CRIN

*La liste des missions n'est pas exhaustive, elle est susceptible d'évoluer en fonction du développement de l'Infrastructure F-CRIN*



## QUALIFICATIONS REQUISES

<b>La formation et/ou les qualifications requises</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Formation &amp; compétences en recherche clinique</li></ul>
<b>Les compétences techniques de base</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Première expérience requise dans le monitoring d'études cliniques (1 an minimum)</li></ul>
<b>Les connaissances particulières requises</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Connaissances de la réglementation de la recherche clinique française et européenne</li><li>• Bonne connaissance de l'organisation de la recherche clinique publique</li><li>• Anglais bon niveau (oral et écrit)</li></ul>
<b>Les qualités professionnelles et personnelles requises</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Capacité d'adaptation et d'autonomie, esprit d'initiative</li><li>• Bonne expression orale et écrite, bon relationnel, esprit d'équipe</li><li>• Mobilité sur le territoire national</li></ul>

## STRUCTURE D'ACCUEIL

<b>Nom de la structure</b>	F-CRIN - Unité INSERM UMS015
<b>Site d'affectation</b>	CHU de Toulouse – Purpan - Pavillon Leriche
<b>Responsable(s) hiérarchique(s)</b>	Directeur Manager opérationnelle
<b>Relations fonctionnelles</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Equipe coordination F-CRIN</li><li>• Cellules coordination des composantes labellisées F-CRIN</li><li>• ECRIN – Correspondants français</li><li>• Instances administratives et réglementaires</li><li>• Prestataires de services</li><li>• Représentants du promoteur</li><li>• Médecins investigateurs, services associés et leurs équipe</li></ul>

## CONTRAT

<b>Type / Durée</b>	CDD de 1 an renouvelable,
<b>Rémunération</b>	Rémunération selon les grilles Inserm
<b>Date de prise de fonction envisagée</b>	1 <sup>er</sup> janvier 2022

## POUR POSTULER

Adresser votre CV et votre lettre de motivation à **Mme Lucie Lewden** (Cheffe de projets) par courriel : [lucie.lewden@inserm.fr](mailto:lucie.lewden@inserm.fr)

