
RECRUTE :

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

Direction de la Recherche Clinique – Site de Saint Herblain

Recrutement n°2815

MOTIF

Création

L'ICO est un établissement de santé privé d'intérêt collectif qui assure des missions de prévention, de soin, de recherche et d'enseignement dans le champ de la cancérologie.

Nos 1 600 salariés, répartis sur deux sites (Angers et St Herblain), s'engagent au quotidien dans la prise en charge des patients autour de valeurs fortes : l'engagement, l'esprit d'équipe et le respect.

MISSION

Mettre en place et assurer le suivi et la qualité scientifique, technique et réglementaire de plusieurs essais cliniques touchant tous types de cancers solides pris en charge par le service, 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
- Renseigner les éléments de facturation via la base d'activité
- 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 6 mois sur un poste similaire
- Maîtrise de l'anglais écrit et connaissance de l'anglais parlé
- Aisance relationnelle et rigueur
- Capacité d'adaptation rapide et esprit d'équipe
- Compétences d'analyse, d'organisation et de coordination
- Maîtrise de la législation, de la méthodologie et des recommandations relatives à la recherche clinique
- Connaissances médicales (pathologies, terminologie, médicaments) et expérience préalable en cancérologie
- Maîtrise du pack office 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 : 03/02/2025
- Temps plein
- Type de contrat : CDI 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