

Coordinateur d'Études Cliniques

Contexte

Les Centres d'Investigations Cliniques sont des infrastructures de recherche clinique mises à disposition des investigateurs (biologistes, chercheurs, cliniciens). Cinquante-quatre modules de CIC ont été créés de 1992 à 2009 à l'initiative conjuguée de l'Inserm et de la DHOS. Les CIC sont implantés dans des centres hospitalo-universitaires (CHU) ayant une masse critique en recherche fondamentale afin de permettre le développement d'une recherche clinique translationnelle d'excellence sur le site.

Chaque CIC-IT est thématique. Au CIC-IT de Nancy, notre spécialité concerne l'imagerie par résonance magnétique (IRM). Plus précisément, notre CIC-IT a pour activités la valorisation et la validation :

-  de nouveaux dispositifs médicaux dédiés à l'environnement IRM (ECG, capteur compatibles...);
-  de nouvelles techniques d'acquisition et de traitement des images en IRM (séquences, reconstruction, post-traitements...).
-  Nous proposons également un soutien pour la réalisation de protocoles de recherche clinique utilisant l'imagerie (conception, mise en œuvre et traitement des données).

Missions

Dans le cadre de son implication dans la Plateforme PARTNERS, labellisée FCRIN, le CIC-IT recrute un coordonnateur d'études cliniques afin de gérer les études internationales impliquant l'imagerie médicale. Il a pour mission principale la gestion d'un portefeuille de projets en recherche clinique de la réponse aux appels d'offres à la valorisation des résultats.

Autorité et situation hiérarchique

Sous l'autorité du Coordinateur délégué.

Autorité et situation fonctionnelle

Investigateurs, experts scientifiques.

Activités

-  Rédiger le protocole en conformité avec les objectifs de l'étude et les règles de bonnes pratiques cliniques.
-  Établir / actualiser et mettre en œuvre des procédures, protocoles, consignes et autres documents nécessaires à l'étude (CRF, lettres d'information et de consentement).
-  Mettre en place la coordination de la participation des différents partenaires (chercheurs, cliniciens, organismes participants, promoteurs, industriels).
-  Assurer que les démarches administratives légales ou réglementaires sont menées à bien.
-  Participer à la rédaction des rapports relatifs aux études et d'une manière plus générale à la diffusion des résultats vers les personnes ou groupes concernés.

Compétences

Savoirs :

-  Connaître d'une manière très approfondie la déontologie, l'éthique, la loi et la réglementation concernant la recherche biomédicale.
-  Avoir des connaissances de l'organisation et du fonctionnement de l'établissement médical et de la recherche.
-  Avoir des connaissances en méthodologie des essais cliniques.
-  Maîtriser l'anglais scientifique et médical.

Savoir-faire :

-  Maîtriser les outils de gestion de projet.
-  Maîtriser la gestion et l'organisation des essais cliniques.
-  Savoir communiquer, transmettre les informations relevant de son domaine d'activité professionnelle.

Savoir-être :

-  Travail en équipe pluridisciplinaire.
-  Moteur et dynamique.
-  Organisé et méthodique.

Informations relatives au poste**Localisation :**

-  CHRU de Nancy - Hôpitaux de Brabois – Vandœuvre-lès-Nancy au sein du Centre d'Investigation Clinique - Innovation Technologique

Date de prise de fonction :

-  Poste à pourvoir dès que possible

Type de contrat :

-  Type de contrat : CDD de 2ans avec période d'essai de 3 mois.

Candidature :

-  Le CV et la lettre de motivation sont à envoyer par email à l'adresse suivante :
cic-it-nancy@chru-nancy.fr