

Attaché de Recherche Clinique Promoteur Junior

Le poste est à pourvoir dans le cadre du projet pilote DEFIDIAG, dans le domaine de la génétique médicale. Ce projet fait partie intégrante du Plan France Médecin 2025 (PFMG 2025) qui vise à déployer le séquençage haut débit sur l'ensemble du territoire français dans des conditions de sécurité et de qualité optimale. L'étude pilote DEFIDIAG a pour objectif d'évaluer l'apport du séquençage haut débit dans la déficience intellectuelle.

Profil de poste

Missions

Assister les coordonnateurs d'études cliniques dans la coordination du projet pilote du plan France médecine génomique DEFIDIAG

Activités principales

- Aide à la mise en place du projet :
 - Rédiger des documents pratiques de l'étude (guide investigateur, guide de remplissage, triptyque, procédure de prélèvements et de traitement des échantillons...)
 - Appuyer à l'organisation et à la mise en place des circuits,
 - Appuyer à l'organisation des réunions de mise en place de l'étude
- Appui à la coordination du projet :
 - Gérer la communication avec les centres participants ; appui aux investigateurs
 - Suivre l'avancement de l'étude (newsletter, relance des centres, vérification du respect du protocole, des procédures opératoires standard et de la réglementation, ...),
 - Modifier les documents d'étude en vue d'un amendement,
 - Gérer la logistique de l'étude (matériels, stocks,...) ; les relations avec les différents prestataires (centre de ressources biologiques, imprimeur, fournisseur,...),
 - Appuyer à l'organisation de réunions de suivi de l'étude et des réunions spécifiques (réunions d'analyse intermédiaire, de revue des données,...)
 - Suivre le remplissage de l'e-CRF et contrôler la qualité des données

Activités associées

-

Connaissances

- Connaître la réglementation et les conventions internationales utilisées en recherche clinique
- Connaître l'environnement hospitalier
- Connaître les domaines éthique et déontologique
- Connaître les bases de l'épidémiologie et de la méthodologie des essais
- Notions des bases des statistiques
- Connaître l'anglais spécifique
- Connaître le vocabulaire médical

Savoir-faire

- Utiliser les outils bureautiques (Word, Excel, Power Point, Access, ...)
- Planifier et organiser son activité
- Organiser et conduire des réunions
- Identifier, analyser, prioriser et synthétiser les informations relevant de son domaine d'activité
- Utiliser une base de données
- Maîtriser l'environnement réglementaire en recherche clinique
- Concevoir, formaliser et adapter des procédures / protocoles / modes opératoires / consignes relatives à l'étude
- Rédiger et mettre en forme différents documents
- Posséder des capacités rédactionnelles, relationnelles et d'organisation

Aptitudes

- Bon relationnel

- Esprit d'analyse et d'initiatives
- Rigueur méthodologique
- Capacité d'adaptation
- Sens de la diplomatie et du travail en équipe
- Curiosité intellectuelle et volonté de progresser
- Autonomie et sens des responsabilités
- Respect de la confidentialité

**Spécificité(s) /
Contrainte(s)
du poste** Poste à 80%
Projet unique dans le domaine de la génétique
Horaires flexibles et déplacements à prévoir

**Expérience
souhaitée** Une première expérience en recherche clinique ou expérience professionnelle en milieu hospitalier est souhaitable

**Diplôme(s)
souhaité(s)**

- Bac +3 scientifique minimum
- Formation complémentaire spécifique à la recherche clinique fortement souhaitée

Structure d'accueil

Code unité INSERM CIC 1432

Intitulé Centre d'Investigation Clinique et Epidémiologie Clinique de Dijon

Responsable Pr Christine BINQUET

Composition

Adresse 7 bd Jeanne d'Arc – 21079 DIJON Cedex

**Délégation
Régionale** EST

Contrat

Type CDD (poste à 80%)

Durée 24 mois renouvelables

Rémunération 2075.91 à 2685.09€ bruts par mois

**Date souhaitée de
prise de fonctions** Dès que possible

Pour postuler :

Merci d'envoyer CV et lettre de motivation à :

Marie Laure FREUND

Chargée de recrutement

marie-laure.freund@inserm.fr