

1 IDENTIFICATION DU POSTE

1.1 FONCTION

Ingénieur(e) de Recherche Clinique

1.2 GRADE

Ingénieur Hospitalier (cat A)
Grade déterminé en fonction du niveau de formation

1.3 HORAIRES DE TRAVAIL

A déterminer s'agissant d'un grade A

1.4 QUOTITE DE TEMPS TRAVAIL

Temps plein

1.5 PERIMETRE D'INTERVENTION

Etablissements de santé du Grand Ouest (Bretagne, Pays de Loire, Centre)

1.6 LE(S) LIEN(S) HIERARCHIQUE(S)

Directeur des Ressources Humaines du CHU de Brest
Direction des Affaires Médicales, de la Recherche et de l'Innovation /DRCI du CHU de Brest
Directeur Médecin coordonnateur de la cellule soins premiers

1.7 LE(S) LIEN FONCTIONNEL(S)

Coordonnateur médical du GIRCI GO
Equipe de coordination du GIRCI GO
Déléguée générale du GCS HUGO
Investigateurs cliniciens d'établissements de santé ou de ville
TEC/ARC de recherche d'investigation
Personnels de la DRCI
Pharmaciens
Plateaux techniques impliqués dans les études

1.8 AFFECTATION

Poste basé au CHU de Brest

2 MISSIONS ET ACTIVITES

2.1 MISSIONS GENERALES

L'ingénieur(e) de recherche clinique est chargé(e) d'assurer la rédaction de protocoles de recherche et de leur budget en les adaptant en fonction des appels d'offre auxquels ils répondent quand l'aide de la cellule soins premiers a été demandé par le promoteur, en accord avec les Bonnes Pratiques Cliniques et la législation en vigueur.

Veille d'appels d'offre adaptés aux soins premier et distribution des résultats de cette veille aux responsables recherche des départements universitaires de médecine générale (DUMG) du Grand Ouest (Angers, Brest, Nantes, Rennes, Tours) en fonction des thématiques de recherche des DUMG.

Dépôt des protocoles dans les systèmes de traitement de l'information des différents appels d'offre si l'aide de la cellule soins premiers a été demandée par le promoteur pour le dépôt.

2.2 ACTIVITES ET MISSIONS

La majorité du travail se situe en amont du début de l'étude :

- Rédaction des protocoles de recherche et des budgets
- Participation à la conception des cahiers d'observation
- Evaluation de la faisabilité des centres : coordinateurs locaux (autres DMG) et investigateurs MG
- Participation à la rédaction du guide de monitoring
- Eventuellement élaboration des outils de suivi de l'étude

3 LES COMPETENCES REQUISES

3.1 LA FORMATION ET/OU LES QUALIFICATIONS REQUISES

- Niveau scientifique bac + 5 ans (Ing)
- Formation en recherche clinique type DU ARC (sauf expérience justifiant un défaut de formation initiale) ou Master 2 en recherche clinique ou formation privée (type Clinact)
- Travail préliminaire avec des DRCI et des équipes de soins premiers

3.2 LES CONNAISSANCES PARTICULIERES REQUISES

- Maîtrise de l'anglais scientifique (lecture et écriture).
- Maîtrise des outils informatiques et logiciels bureautiques (Word, Excel, Power point)
- Connaissance des outils de saisie (e-CRF) souhaitée
- Maîtrise du logiciel Easydore souhaitée.

3.3 EXPERIENCES PROFESSIONNELLES REQUISES

- Minimum de 6 mois de terrain (stage ou emploi).

3.4 LES QUALITES PROFESSIONNELLES ET PERSONNELLES REQUISES

- Autonomie
- Rigueur
- Adaptabilité
- Capacité d'organisation
- Qualités rédactionnelles
- Disponibilité géographique

4 LES EXIGENCES PARTICULIERES DU POSTE

Déplacements réguliers dans le Grand Ouest.

Ce profil de poste est sujet à modification en fonction des évolutions règlementaires et institutionnelles.