

Informations générales

Intitulé de l'offre : Attaché-e de recherche clinique H/F

Employeur : Collège de France

Référence offre :

Lieu de travail : Paris

Date de publication :

Type de contrat : CDD

Durée du contrat : 18 mois

Date d'embauche prévue : 1 mars 2025

Quotité de travail : Temps complet

Rémunération : entre 1800 et 2500 € nets selon expérience

Niveau d'études souhaité : BAC+5

Expérience souhaitée : Indifférent

Missions

Dans le cadre du projet ANR CUPS2, l'assistant-e de recherche clinique (ARC) implémentera le protocole de l'étude déjà élaboré. Ceci consistera entre autre à mettre en place sur site les protocoles détaillés, les questionnaires en ligne, les bases de données, les dossiers patients (via RedCap), organiser les visites cliniques sur site, collecter les questionnaires, coordonner la gestion des échantillons récoltés et, plus généralement, assurer la surveillance et le contrôle qualité aux plans scientifique, technique et réglementaire des protocoles de recherche clinique, pour le compte du promoteur de l'étude (le CNRS).

Le ou la candidat-e idéale aura des connaissances très robustes en recherche clinique, ainsi qu'une expérience de terrain de l'utilisation de logiciels associés (notamment RedCap). Des expériences en termes de gestion de base de données, d'épidémiologique et de biologie seront un atout.

Activités

- implémentation de protocole
- mise en place d'une base de donnée de suivi de recherche clinique sur RedCap
- organisation du suivi des participantes
- contrôle de la conformité et de la validité des documents relatifs à une étude clinique
- contrôle de la faisabilité des circuits logistiques de l'étude
- contrôle de l'application des règles, procédures, normes et standards, dans le cadre de l'étude
- contrôle et suivi du bon déroulement des process spécifiques à l'étude clinique
- organisation de réunions et de visites sur site
- gestion des échantillons récoltés
- rédaction de comptes-rendus relatifs à l'étude clinique
- suivi des événements indésirables
- interaction avec des acteurs de la santé publique

Compétences

- excellentes connaissance du cadre réglementaire en recherche clinique
- bonnes connaissances en éthique et déontologie médicales
- bonnes connaissances du vocabulaire médical
- bonnes connaissances en utilisation de logiciel dédié à la recherche clinique (RedCap)
- bonnes connaissances en gestion des données d'étude clinique
- connaissances de bases en informatique et bureautique
- maîtrise de l'anglais (écrit, lu, parlé)

Savoir faire

- analyser et utiliser des informations à partir d'un dossier dossier médical personnalisé
- élaborer, adapter et optimiser le planning de travail, de rendez-vous, de visites
- évaluer la pertinence et la véracité des données et des informations transmises
- identifier les informations communicables à autrui en respectant le secret professionnel
- rédiger et mettre en forme des notes, documents ou rapports, relatifs à l'étude clinique
- s'exprimer en anglais
- s'exprimer en face-à-face auprès d'une ou plusieurs personnes
- travailler en équipe pluridisciplinaire et sur plusieurs sites géographiques

Contexte de travail

Le CIRB est un des laboratoires en pointe de la recherche interdisciplinaire en France :
<https://www.college-de-france.fr/fr/recherche/centre-interdisciplinaire-de-recherche-en-biologie-cirb>

Au sein du laboratoire, l'équipe Écologie et évolution de la santé s'intéresse en particulier aux infections sexuellement transmissibles et au microbiote vaginal :
<https://www.college-de-france.fr/ecology-evolution-of-health>

Ce travail s'inscrit dans le cadre du projet CUPS2 qui vise à comprendre les associations entre utilisation de protections menstruelles et la santé des femmes en développant des analyses au niveau microbiologique et immunologique. L'étude clinique sera implémentée au sein de l'Institut Alfred Fournier à Paris :
<http://www.institutfournier.org/>

L'ARC sera sous la supervision directe de Samuel ALIZON, directeur de recherche au CNRS, du Dr Agathe GOUBARD, biologiste médicale, et des médecins de l'Institut Alfred Fournier. Il ou elle interagira aussi régulièrement avec les autres membres, permanents ou précaires, de l'équipe en particulier au travers des réunions hebdomadaires d'équipe.

Contraintes et risques

La principale contrainte liée à ce poste concerne le travail sur deux sites (Collège de France et Institut Alfred Fournier). Les risques liés à l'activité sont ceux liés au travail prolongé sur écran.

Informations complémentaires

Cette offre est financée par le projet ANR CUPS <https://cups2.pages.in2p3.fr/>
Pour toute question, vous pouvez écrire à samuel.alizon@cnrs.fr

Modalités de candidature

Envoyez dès maintenant, et avant le 3 janvier 2025, à samuel.alizon@cnrs.fr dans un email avec le sujet candidature ARC CUPS2 un CV, une lettre de candidature d'une page et les noms de deux collègues que nous puissions contacter comme référent-es.

Plus d'actualités sont disponibles via la page internet du projet ou le compte mastodon de l'équipe
<https://mastodon.social/@EcoEvoHealth>