

## Attaché(e) de Recherche Clinique promoteur CDI H/F

- Etudes cliniques / Développement clinique
- Région : Ile-de-France – Kremlin-Bicêtre
- Type de contrat : CDI

### Descriptif

**UNICANCER**, acteur majeur de la cancérologie en France, regroupe la communauté des Centres de Lutte Contre le Cancer (CLCC), valorise leur modèle d'organisation en cancérologie et mutualise leurs ressources et leurs compétences afin de donner une dynamique nouvelle à la prise en charge des patients.

**Créé en 1994, R&D UNICANCER est un promoteur académique et un opérateur de recherches cliniques en cancérologie.** Il travaille en direct avec les unités de recherche clinique des CLCC. L'objectif de R&D UNICANCER est de développer une recherche clinique et translationnelle, à la fois pertinente et rigoureuse, dans le but d'améliorer les traitements et la prise en charge :

- Explorer les domaines moins exploités par l'industrie pharmaceutique
- Accélérer les innovations thérapeutiques grâce à la recherche translationnelle
- Développer les collaborations pour faire avancer la recherche avec des sociétés savantes, des associations de patients, l'industrie pharmaceutique, les institutions publiques et avec l'European Organisation for Research and Treatment of Cancer (EORTC)

Nous recherchons, pour le Département Opérations Cliniques :

### Attaché(e) de Recherche Clinique promoteur CDI F/H

#### DESCRIPTION DU POSTE

- Recueillir auprès des investigateurs les éléments nécessaires au démarrage de l'étude
- Planifier et réaliser les visites de mise en place, monitoring et de clôture de l'étude sur site et/ou à distance et réaliser les rapports de visite dans les délais impartis,
- Vérifier la véracité et la qualité des données relatives aux essais dans les sites investigateurs :
  - Vérifier que les protocoles sont respectés par les investigateurs et que les BPC sont appliquées
  - S'assurer de la conformité de la dispensation des traitements pharmaceutique
  - En cas de non-conformités détectées,
- Vérifier que les dossiers investigateurs et pharmacie (IMF) sont complets, assurer le classement et l'archivage de documents dans les SMF
- S'assurer que les Evènements Indésirables Graves (EIG) sont notifiés par les investigateurs
- Communiquer auprès des centres investigateurs sur les éléments relatifs au protocole
- Assurer une interface entre les différents intervenants, répondre aux demandes des investigateurs, être support des équipes de recherche clinique des sites investigateurs, assurer un rôle dans la transmission et/ou le rappel des BPC
- Mettre à jour les tableaux de bord de suivi de l'étude

- Remonter les difficultés rencontrées sur les centres investigateurs, leurs probables origines et proposer des solutions d'amélioration en lien avec l'équipe projet
- Avoir connaissance des SOPs UNICANCER et du référentiel de travail (BPC)
- Participer aux ateliers ARCs de partage d'expériences
- Rendre compte sur l'ensemble de son activité à l'ARC Manager

### **PROFIL**

- Formation scientifique Bac 3/4
- Pack Office
- Déplacements à prévoir (2/3 par semaine France)
- Anglais
- Bon sens relationnel – organisé - autonome

### **REMUNERATION**

33 K€/an

### **AUTRES**

- Convention Collective Nationale des CLCC du 01/01/1999
- Prévoyance, mutuelle
- Restaurant Inter Entreprise et Tickets Restaurant
- Intéressement