

---

RECRUTE :

**DATAMANAGER ENTREPOT DE DONNEES  
ET ETUDES DE DONNEES DE VIE REELLE H/F – CDI 100%**

**Service Data Factory & Analytics - Site St Herblain ou Angers**

---

Recrutement n° 2216

**MOTIF**

Création de poste

L'Institut de Cancérologie de l'Ouest est un Centre de Lutte contre le Cancer, établissement de santé privé d'intérêt collectif sur deux sites, à St Herblain et à Angers.

L'Institut de Cancérologie de l'Ouest (ICO) est un établissement de 125 lits d'hospitalisation conventionnelle, de 120 places d'hospitalisation ambulatoire en médecine et chirurgie. Il met au service du soin et de la recherche des plateaux techniques de pointe et des plateformes technologiques.

Le Projet d'Etablissement de l'Institut de Cancérologie de l'Ouest s'articule autour de 4 axes

- Un centre expert de coordination de parcours, de soins et de services
- Un centre expert où le patient est acteur de son autonomie dans le respect des principes éthiques
- Un centre où la recherche et l'innovation sont intégrées au soin, et le soin à la recherche et l'innovation
- Un centre expert animé par une politique managériale visant l'efficacité, la qualité et la pertinence.

Nos 1 300 collaborateurs travaillent autour de 4 missions : la prévention, le soin, la recherche et l'enseignement.

Notre expertise, reconnue sur le plan international, est nourrie par une dynamique d'innovation.

Rejoindre l'ICO, c'est l'assurance d'une véritable aventure humaine.

**MISSION**

Le data manager contribuera, sous la responsabilité du Camille Morisseau, Data Analyst, à la mise en place et à la structuration de l'entrepôts de données de santé de l'ICO ainsi qu'à la gestion des données pour les études de données de vie réelle.

**PRINCIPALES ACTIVITES**

Le data manager assure les missions suivantes en collaboration avec l'équipe du service Data Factory & Analytics, la Direction des Systèmes d'Information et les experts métiers et cliniciens :

- **Entrepôt de données de santé (EDS) de l'ICO**
  - ✓ Identification / cartographie des données du SIH : échanges avec les professionnels de santé sur l'identification des données d'intérêt exploitables, production de la documentation associée et lien opérationnel avec la DSI pour s'assurer de la faisabilité technique de l'alimentation.
  - ✓ Qualification des données : définition et mise en place des contrôles en lien avec la DSI. Réalisation, analyse des résultats (gestion des incohérences, exhaustivité, format, ...) et rédaction des rapports de qualification.
  - ✓ Production de la documentation et des méta-données (spécifications, dictionnaire de données, nomenclature, guides méthodologiques et d'utilisation).
  - ✓ Garantir la qualité et la sécurité des données recueillies selon les obligations législatives et réglementaires en vigueur
- **Etudes de données de vie réelle :**
  - ✓ Mise en œuvre et suivi de la gestion des données : comptage dans le cadre de faisabilité des études, pré-sélection des patients, aide à la constitution du fichier de recueil / qualification des données.
  - ✓ Contribuer à l'élaboration du protocole et du système de collecte des données.
  - ✓ Effectuer des préconisations sur la gestion de données et revue de cohérence des données collectées.
  - ✓ Planifier son activité en lien avec l'équipe et le responsable du service pour respecter les délais de mise en œuvre du projet.

- **Administratif :**

- ✓ Gestion de la prise en charge et suivi des études de données de vie réelle (outil Medecys)
- ✓ Mise en place de procédure et production de rapports en lien avec son activité EDS et études de données de vie réelle.
- ✓ Suivi administratif des conventions et ouvertures de droit pour les prestataires et partenaires pour les études
- ✓ Tenir à jour son tableau de suivi d'activité

#### **DIPLOMES ET COMPETENCES REQUISES**

- Bac+3 et formation complémentaire en data management et/ou expérience équivalente.
- Maîtrise du logiciel SAS ou de R.
- Maîtrise du langage SQL.
- Connaissance des logiciels de gestion de données (Ennov clinical, RedCap, ...)
- Connaissances de la législation / réglementation de la recherche sur données, du data management et de la protection des données (RGPD);
- Connaissances médicales (pathologies cancéreuses, terminologie, médicaments) ;
- Maîtrise de l'anglais écrit et oral.
- Bonne connaissance de la législation, des recommandations et de la méthodologie, liées à la recherche clinique, BPC.
- Bonne maîtrise des logiciels de bureautique et d'internet.
- Appétence et aptitude pour le travail en équipe projet, rigueur, autonomie dans l'organisation du travail, respect des délais, communication et esprit d'initiative au sein l'équipe
- Pass vaccinal

#### **CONTRAT-STATUT**

- Prise de poste : Au plus tôt
- Type de contrat : CDI 100 %
- Poste sur St Herblain ou Angers

#### **CONTACT**

Merci d'adresser, **au plus tôt**, votre candidature à  
La Direction des Ressources Humaines – INSTITUT CANCEROLOGIE DE L'OUEST  
par mail : [srh.recrutement@ico.unicancer.fr](mailto:srh.recrutement@ico.unicancer.fr)