

## Description du poste

Pays	France
Régions	Paris
Lieu	75015
Métier	Medecin - Cadre médical (Medecin)
Intitulé du poste	MEDECIN RECHERCHE CLINIQUE H/F
Missions/Activités	<p>Vos missions principales seront les suivantes:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Participer avec les autres médecins de la Plateforme ICAReB, à la prise en charge des volontaires sains et malades dans les projets de recherche clinique : information des volontaires, visites médicales de pré-inclusion puis de suivi et, si possible, prélèvements d'échantillons biologiques.</li> <li>-Contribuer avec l'ARC, à sélectionner les volontaires participant aux projets / aux demandes de RBH en cours, sur les critères d'inclusion associés</li> <li>-Contribuer à la mise à jour des données cliniques et biologiques dans les bases de données</li> <li>-Participer à l'initiation, à la conception et à la mise en œuvre des protocoles de recherche impliquant la personne humaine (RIPH).</li> <li>-Activité de gestion et de valorisation des bases de données bio-cliniques associées aux protocoles de recherche menés à la plateforme ICAReB</li> <li>-Optimiser les bdd existantes (notamment RedCap vs Voozadoo, en collaboration avec la data manager de l'équipe)</li> <li>-Réaliser les analyses nécessaire aux différents projets</li> <li>-Valoriser ces analyses dans des publications</li> <li>-Gestion des demandes de ressources biologiques</li> <li>-Participer à la réception et la formalisation des demandes, à leur validation, et à l'organisation des réunions de démarrage</li> <li>-Participer au suivi des distributions en lien avec les membres du personnel d'ICAReB impliqués dans le traitement des demandes de RBH, soit l'équipe investigation clinique si des sujets/données/échantillons spécifiques sont nécessaires, ou l'équipe biobanque pour la préparation et distribution directe d'échantillons</li> <li>-Prendre en charge la coordination de certains projets RIPH en tant que chef de projet</li> <li>-Participer à la coordination de la Qualité (ISO 9001 v2015), dans le cadre de la certification du CRT</li> <li>-Piloter le management de la qualité pour les activités d'investigation clinique en assistant les chefs de projets, ARC et TEC dans leurs tâches reliées à l'activité d'investigation clinique.</li> <li>-Contribuer aux AC/AP prévues au décours du dernier audit, et correspondant aux besoins déjà identifiés à la plate-forme(par exemple: mise en place d'un registre informatisé de participation des volontaires sains, mise en place d'une gestion standardisée des projets de recherche clinique).</li> </ul>
Profil	<p>Profil recherché:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Médecin doté d'un à deux ans d'expérience</li> <li>-Inscription à l'Ordre des Médecins (droit d'exercer à ICAReB)</li> <li>-Capacité de prélèvement ou équivalent</li> <li>-La personne devra connaître les bases de la recherche clinique et/ou la gestion de bases de données (une équivalence en épidémiologie / statistiques serait un plus).</li> </ul>
Type de contrat	Contrat à durée indéterminée
Temps de travail	Temps plein

## Critères candidat

Niveau d'années d'expérience souhaitée	0 à 2 ans
Niveau d'étude souhaité	Supérieur à Bac + 8
Certification ou habilitation requise	Autre
Compétences linguistiques	Anglais (B2 - Opérationnel)

## Demandeur

Poste à pourvoir le	04/01/2021
---------------------	------------