

Attaché de Recherche Clinique (ARC) mobile

Investigation en Cancérologie

StARCC est une initiative interrégionale qui vise à favoriser l'accès aux études cliniques pour les patients atteints de cancer. Dans ce cadre, six ARC mobiles interviennent au sein des établissements de proximité du Nord et du Pas-de-Calais. Chacun est en charge d'un secteur défini mais effectue également des missions transversales à distance pour son équipe ou les autres établissements. L'équipe StARCC 59-62 recherche actuellement deux ARC pour les secteurs du Nord et de l'Artois.

MISSION PRINCIPALE

L'attaché de Recherche Clinique pour l'équipe StARCC 59-62 développe et structure l'activité des équipes de recherche clinique dans les établissements émergents.

Il gère des études cliniques en cancérologie, de la mise en place à la clôture, au sein des établissements du secteur attribué en conformité avec les Bonnes Pratiques Cliniques et la réglementation en vigueur. Il est le garant de la conformité et de la qualité des données recueillies ainsi que du bon déroulement des études cliniques.

Il est l'interface entre les différents acteurs de la recherche clinique au sein des équipes investigatrices et avec les promoteurs.

L'ARC interviendra sur le secteur du Nord ou de l'Artois.

TACHES PRINCIPALES

Gestion des essais cliniques sur site

- Préparer et participer aux visites de faisabilité, mise en place, monitoring et clôture
- Elaborer les procédures, documents et supports techniques d'aide à l'investigation
- Effectuer le screening et pré-screening des patients potentiels
- Participer à l'inclusion et au suivi des patients dans les études et assurer le recueil de données dans les cahiers d'observation (CRF) à partir des documents sources
- Assurer la déclaration et le suivi des événements indésirables graves ou d'intérêt particulier
- Assurer la résolution des demandes de clarification issues du data-management
- Assurer la gestion des kits de prélèvements et garantir la traçabilité des échantillons envoyés
- Participer à l'information et à la formation des différents services supports (unités de soins, laboratoires, pharmacie, radiologie...)

Tâches Transversales

- Optimiser l'organisation existante pour garantir le bon déroulement des études dans les établissements du secteur attribué
- Sensibiliser les médecins à la recherche clinique et aux bonnes pratiques cliniques
- Tenir à jour l'offre des études cliniques ouvertes dans le secteur attribué (répertoire en ligne Archimaid, arbres décisionnels)
- Favoriser l'adressage des patients pour études cliniques (analyse des dossiers de réunions des concertations pluridisciplinaires, élaboration d'outils, recherche d'études et soutien aux investigateurs pour la préparation des dossiers d'adressage)
- Identifier de nouvelles études potentielles à ouvrir selon les pathologies prises en charges et les capacités des établissements partenaires (solicitation des promoteurs)
- Communiquer auprès des acteurs de la recherche clinique sur le projet StARCC

SAVOIR-FAIRE

Savoirs faire techniques

- Analyser et utiliser des informations à partir du dossier du patient et s'adapter aux différents logiciels métiers
- Identifier les informations communicables à autrui en respectant le secret professionnel
- Utiliser les procédures, le langage, les protocoles et la réglementation spécifique à la recherche clinique

Savoirs faire relatifs à la communication, au travail en réseau

- Travailler en équipe au sein de l'équipe StARCC 55-62 (réunions d'équipe, outils de communication, partage d'expérience)
- Travailler en équipe / en réseau au sein des équipes de recherche clinique et avec les établissements partenaires
- Aisance relationnelle et savoir s'exprimer face à différents publics (patients, médecins, infirmiers, personnels administratifs et autres personnels de soins ou de la recherche, promoteurs d'essais cliniques ...)
- Discours adapté et facilitant envers les patients et leurs familles, le personnel soignant
- Capacité à communiquer de façon spontanée et cordiale avec l'encadrement
- Capacité d'adaptation aux différentes organisations de la recherche clinique ou du soin mises en place dans les établissements partenaires

PROFIL RECHERCHE

- Titulaire d'une formation diplômante en recherche clinique
- Expérience professionnelle supérieure à deux ans dans le domaine de la recherche clinique
- Une expérience significative en oncologie ou hématologie serait un plus
- Véhicule personnel et permis B indispensables
- Autonomie et compétences organisationnelles
- Télétravail possible un jour par semaine

Merci de transmettre vos CV et lettre de motivation à :

Céline RATAJCZAK

Coordinatrice Territoriale StARCC 59-62

Celine.ratajczak@chu-lille.fr

03 20 44 63 46

