




## Coordinateur d'Études Cliniques

### Contexte

Les Centres d'Investigations Cliniques sont des infrastructures de recherche clinique mises à disposition des investigateurs (biologistes, chercheurs, cliniciens). Cinquante-quatre modules de CIC ont été créés de 1992 à 2009 à l'initiative conjuguée de l'Inserm et de la DHOS. Les CIC sont implantés dans des centres hospitalo-universitaires (CHU) ayant une masse critique en recherche fondamentale afin de permettre le développement d'une recherche clinique translationnelle d'excellence sur le site.

Chaque CIC-IT est thématique. Au CIC-IT de Nancy, notre spécialité concerne l'imagerie par résonance magnétique (IRM). Plus précisément, notre CIC-IT a pour activités la valorisation et la validation :

-  de nouveaux dispositifs médicaux dédiés à l'environnement IRM (ECG, capteur compatibles...);
-  de nouvelles techniques d'acquisition et de traitement des images en IRM (séquences, reconstruction, post-traitements...).
-  Nous proposons également un soutien pour la réalisation de protocoles de recherche clinique utilisant l'imagerie (conception, mise en œuvre et traitement des données).

### Missions

Dans le cadre de son implication dans la Plateforme PARTNERS, labellisée FCRIN, le CIC-IT recrute un coordonnateur d'études cliniques afin de gérer les études internationales impliquant l'imagerie médicale. Il a pour mission principale la gestion d'un portefeuille de projets en recherche clinique de la réponse aux appels d'offres à la valorisation des résultats.






### Autorité et situation hiérarchique

Sous l'autorité du Coordinateur délégué.

### Autorité et situation fonctionnelle





Investigateurs, experts scientifiques.

### Activités




-  Rédiger le protocole en conformité avec les objectifs de l'étude et les règles de bonnes pratiques cliniques.
-  Établir / actualiser et mettre en œuvre des procédures, protocoles, consignes et autres documents nécessaires à l'étude (CRF, lettres d'information et de consentement).
-  Mettre en place la coordination de la participation des différents partenaires (chercheurs, cliniciens, organismes participants, promoteurs, industriels).
-  Assurer que les démarches administratives légales ou réglementaires sont menées à bien.
-  Participer à la rédaction des rapports relatifs aux études et d'une manière plus générale à la diffusion des résultats vers les personnes ou groupes concernés.

### Compétences




#### Savoirs :

-  Connaître d'une manière très approfondie la déontologie, l'éthique, la loi et la réglementation concernant la recherche biomédicale.
-  Avoir des connaissances de l'organisation et du fonctionnement de l'établissement médical et de la recherche.
-  Avoir des connaissances en méthodologie des essais cliniques.
-  Maîtriser l'anglais scientifique et médical.


**Savoir-faire :**

-  Maîtriser les outils de gestion de projet.
-  Maîtriser la gestion et l'organisation des essais cliniques.
-  Savoir communiquer, transmettre les informations relevant de son domaine d'activité professionnelle.


**Savoir-être :**

-  Travail en équipe pluridisciplinaire.
-  Moteur et dynamique.
-  Organisé et méthodique.


**Informations relatives au poste****Localisation :**

-  CHRU de Nancy - Hôpitaux de Brabois – Vandœuvre-lès-Nancy au sein du Centre d'Investigation Clinique - Innovation Technologique


**Date de prise de fonction :**

-  Poste à pourvoir dès que possible

**Type de contrat :**

-  Type de contrat : CDD de 2ans avec période d'essai de 3 mois.

**Candidature :**

-  Le CV et la lettre de motivation sont à envoyer par email à l'adresse suivante :  
[cic-it-nancy@chru-nancy.fr](mailto:cic-it-nancy@chru-nancy.fr)