

Chargé-e d'appui au projet de recherche

 CDD 36 mois

 Début : Juin / Juillet 2021

 Lieu : MONTPELLIER

 Bac +3

L'Inserm est le seul organisme public français entièrement dédié à la recherche biologique, médicale et en santé des populations. Il dispose de laboratoires de recherche sur l'ensemble du territoire, regroupés en 12 Délégations Régionales. Notre institut réunit 15 000 chercheurs, ingénieurs, techniciens et personnels administratifs, avec un objectif commun : améliorer la santé de tous par le progrès des connaissances sur le vivant et sur les maladies, l'innovation dans les traitements et la recherche en santé publique.

Rejoindre l'Inserm, c'est intégrer un institut engagé pour la parité et l'égalité professionnelle, la diversité et l'accompagnement de ses agents en situation de handicap, dès le recrutement et tout au long de la carrière. Afin de préserver le bien-être au travail, l'Inserm mène une politique active en matière de conditions de travail, reposant notamment sur un juste équilibre entre vie personnelle et vie professionnelle.

L'Inserm a reçu en 2016 le label européen HR Excellence in Research et s'est engagé à faire évoluer ses pratiques de recrutement et d'évaluation des chercheurs.

Emploi

Poste ouvert aux candidats

- Agents fonctionnaires de l'Inserm par voie de mobilité interne
- Agents fonctionnaires non Inserm par voie de détachement
- CDD agents contractuels

Catégorie	A
Corps	Ingénieur-e d'études
Emploi-Type	Chargé-e d'appui au projet de recherche

Structure d'accueil

Département/ Unité/ Institut

Le poste est basé à Montpellier dans l'Unité Mixte de Recherche U1058 « Pathogénèse et Contrôle des Infections Chroniques et Emergentes » (PCCEI), Inserm / Université de Montpellier / Etablissement Français du Sang / Université des Antilles. Le poste est placé sous la supervision du Pr Nicolas Nagot.

A propos de la Structure

L'unité 1058 est une unité de recherche pluridisciplinaire, composée de scientifiques INSERM et EFS, d'universitaires et d'hospitalo-universitaires. Compétente dans le domaine de la recherche en infectiologie, l'UMR 1058 défend une recherche translationnelle, entre fondamentale et clinique, sur la pathogénèse, la transmission et le contrôle du VIH, d'autres infections chroniques (virus des hépatites, mycobactéries) et d'infections émergentes (arbovirus, prions), le plus souvent en partenariat avec des équipes de recherche des Antilles et des pays du Sud (Afrique subsaharienne et Asie du Sud-Est).

Directeur

Pr Philippe VAN DE PERRE

Adresse

60 rue de Navacelles, 34000 MONTPELLIER

Délégation Régionale

Occitanie Méditerranée

Description du poste

Mission principale

En collaboration avec le Chef de Projet International, le/ la chargé-e d'appui au projet de recherche réalisera le suivi et le contrôle qualité du projet de recherche ANRS 12424 DATURA (« ***Determination of Adequate Tuberculosis Regimen in Adults and adolescents hospitalised with HIV-associated severe immune suppression*** »), conformément au protocole de l'étude et selon les bonnes pratiques cliniques sur les sites de recherche (6 sites en Afrique et Asie).

Activités principales

- Assister le chef de projet international dans le suivi de l'étude au niveau international
- Préparer et réaliser les visites de mise en place, de monitoring et de clôture des sites
- Veiller au respect de la réglementation et des règles d'assurance qualité
- Communiquer avec les centres de coordination nationaux
- Coordonner et superviser les activités de monitoring national
- Gérer et suivre les non conformités
- Gérer et mettre à jour l'eTMF (classement et archivage)
- Gérer les déclarations d'EIG/faits nouveaux et de grossesses à la pharmacovigilance
- Mettre en place et gérer les outils de monitoring
- Préparer et rédiger des comptes rendus de visite de monitoring
- Assurer la formation et l'information des partenaires de la recherche dans les différents pays
- Monitoring centralisé à distance : participer aux activités de data management en collaboration avec le Data Manager international
- Communiquer avec l'unité de pharmacovigilance et le promoteur

Spécificité(s) et environnement du poste

- Poste à Temps Plein (pas de temps partiel possible),
- Déplacements de 6 à 8 semaines par an au minimum dans les pays des études (Cambodge, Cameroun, Guinée, Ouganda, Vietnam, Zambie), selon les possibilités de voyage
- Enjeux forts liés :
 - 1) au suivi de plusieurs études cliniques en parallèle
 - 2) à la mise en place d'un contrôle efficace et régulier dans des pays à ressources limitées

Connaissances

- Connaissance et compréhension de l'environnement de la recherche clinique en France et à l'international;
- Bonne connaissance de la réglementation relative aux recherches biomédicales;
- Capacité à construire des outils de suivi des activités cliniques et de monitoring;
- Capacité à transmettre l'information sur des supports appropriés en fonction des publics
- Notions de bases en gestion de bases de données / statistiques
- Connaissance indispensable de l'anglais, bon niveau à l'oral comme à l'écrit (niveau B2)

Savoir-faire

- Utiliser les outils bureautiques (Word, Excel, Power Point, Access, ...)
- Planifier et organiser son activité
- Organiser et conduire des réunions
- Savoir rendre compte et alerter sur le déroulement des activités cliniques

Aptitudes

- Sens de l'organisation, de la méthode et de la rigueur
- Capacité d'adaptation
- Capacité à savoir fédérer les acteurs dans un contexte multiculturel et à obtenir leur adhésion
- Esprit d'analyse, de synthèse et d'initiatives efficace
- Goût du travail en équipe

Expérience(s) souhaité(s) Une première expérience en recherche clinique (gestion et monitoring d'essais cliniques) est indispensable

- Niveau de diplôme et formation(s)**
- Bac +3 scientifique minimum
 - Formation complémentaire spécifique d'ARC indispensable

Informations Générales

Date de prise de fonction Juin ou Juillet 2021

Durée (CDD et détachements) 36 mois
Renouvelable : OUI NON (renouvellement maximum de 12 mois)

- Temps de travail**
- Temps plein
 - Nombre d'heures hebdomadaires : 38h30
 - Congés Annuels et RTT : 44 jours annuels (à proratiser en fonction de la date d'arrivée de l'agent)

Activités télétravaillables OUI * NON
* Préciser les modalités de télétravail possible.

Rémunération

- **Contractuels : à partir de 2096,67 € brut mensuel** ; la rémunération peut être revalorisée en fonction de l'expérience professionnelle sur des postes de niveau équivalent.

Modalités de candidature

Date limite de candidature 15 mai 2021

Contact Vanessa DAOUDI

Contractuels

- Envoyer CV et lettre de motivation à Mme Vanessa DAOUDI (vanessa.daoudi@inserm.fr)

Pour en savoir +

- Sur l'Inserm : <https://www.inserm.fr/> ; site RH : <https://rh.inserm.fr/Pages/default.aspx>
- Sur la politique handicap de l'Inserm et sur la mise en place d'aménagements de poste de travail, contactez la Mission Handicap : emploi.handicap@inserm.fr