

## Attaché(e) de recherche clinique (ARC)

### Profil de poste

**Emploi-type** A2A41 - Ingénieur-e biologiste en traitement de données

**BAP** A

**Missions** L'équipe « VIH, hépatites virales et comorbidités : épidémiologie clinique et santé publique » inclut un des centres de méthodologie et de gestion des essais cliniques (CMG-EC) des études promues par l'Agence nationale de recherche sur le SIDA et les hépatites virales (Inserm-ANRS) et par l'Inserm. Ce CMG-EC prend en charge les aspects méthodologiques des projets dans le domaine des maladies infectieuses et la vaccinologie (rédaction du protocole et du plan d'analyse, analyse statistique), en assure la gestion (aspects logistiques, monitoring, contrôle qualité des données) et participe à leur valorisation. Le CMG-EC est certifié ISO 9001 :2008 pour ses activités en recherche clinique (certificat n° QUAL-2009-33716). Le CMG-EC collabore étroitement avec le Vaccine Research Institute (VRI) et est une composante de la plateforme EUCLID/F-CRIN.

#### Tâches et Missions :

L'ARC a pour mission de :

- Assurer la mise en place et le suivi des études dans un environnement international
- Garantir la qualité des données recueillies selon les règles des Bonnes Pratiques Cliniques
- Veiller au respect de la réglementation et des règles d'assurance qualité
- Garantir la confidentialité des données médicales
- Rédiger et réviser les documents relatifs à ses fonctions et activités
- Assurer la formation et l'information des partenaires de la recherche

#### Activités principales

Il assure au cours des recherches biomédicales les tâches suivantes:

- Participation à la rédaction et à la gestion des documents de la recherche
- Mise en place et gestion des outils de monitoring, des circuits des médicaments et des prélèvements
- Préparation et réalisation des visites de mise en place, de monitoring et de clôture des centres
- Gestion des inclusions des participants dans l'étude
- Gestion des déclarations d'EIG et de grossesses à la pharmacovigilance
- Vérification et récupération des consentements
- Gestion des données : suivi du recueil, demandes de correction, codage
- Communication avec les sites cliniques et le promoteur
- Préparation de réunions et rédaction de comptes-rendus
- Participation à la communication et à la valorisation des résultats de la recherche
- Gestion et suivi des non-conformités
- Classement et archivage des documents

#### Activités associées

**Connaissances** • Bonne connaissance de la réglementation relative aux recherches biomédicales

**Savoir-faire**

- Notions de codage

**Aptitudes**

- Rigueur et goût du travail en équipe
- Maîtrise de l'anglais oral et écrit, bilingue apprécié

**Spécificité(s) /  
Contrainte(s)  
du poste**

Il s'agit d'un travail en équipe, encadré par un chef de projet et le coordonnateur métier. Ce poste comprend des déplacements en France et à l'étranger.

**Expérience  
souhaitée**

Expériences / Connaissances indispensables :

- 1 an d'expérience minimum (hors stage) en gestion et monitoring d'essais ou études cliniques

**Diplôme(s)  
souhaité(s)**

Bac +3 (minimum), Formation spécifique d'ARC

**Structure d'accueil****Code unité**

U1219

**Intitulé**

Centre Inserm Bordeaux Population Health

**Responsable**

Pr Christophe TZOURIO

**Composition**

11 équipes labélisées et 2 équipes émergentes

**Adresse**

Université de Bordeaux – Case 11 – 146 rue Léo Saignat – 33076 Bordeaux Cedex

**Délégation  
Régionale**

INSERM, Délégation régionale Aquitaine Poitou-Charentes

**Contrat****Type**

CDD à temps plein basé à Bordeaux

**Durée**

1 an éventuellement renouvelable

**Rémunération**

De 1 860€ à 2 685€ selon expériences

**Date souhaitée de  
prise de fonctions**

**Poste à pourvoir dès que possible**

*Référence de l'offre : ARC 06-01-2017*

Toute candidature (lettre de motivation avec référence du poste et CV) est à adresser à :

Audrey LEGRAND

INSERM U1219 – Université de Bordeaux

146 rue Léo Saignat – CS61292 - 33076 Bordeaux cedex

fax : 05 57 57 11 72

**audrey.legrand@isped.u-bordeaux2.fr**