

## FICHE DE POSTE

<b>Intitulé du poste</b>	<b>Attaché(e) de Recherche Clinique – Filière RespiFIL</b>
<b>Contexte</b>	<p>Les filières de soins maladies rares ont été mises en place par le ministère de la santé, dans le but de :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Structurer la coordination de la prise en charge diagnostique, thérapeutique et médicosociale des personnes atteintes de maladies rares</li> <li>- Améliorer la visibilité des centres de référence pour faciliter l'orientation des patients et des soignants, à l'échelon national et international</li> <li>- Assurer le développement et l'animation de la filière composée de tous les acteurs impliqués dans la prise en charge médicale, l'innovation diagnostique et thérapeutique, la recherche clinique et translationnelle, et le secteur médico-social.</li> </ul> <p>La filière de santé maladies respiratoires rares RespiFIL cible l'ensemble des pathologies rares du système respiratoire. Elle regroupe les centres de référence pédiatriques et adultes, les centres de compétences, les laboratoires de diagnostics et de recherche travaillant sur la thématique, les sociétés savantes et les associations de patients.</p>
<b>Mission principale</b>	<p>Pour répondre à son objectif de promotion de la recherche, la filière RespiFIL souhaite recruter un ARC dont les missions seront d'accompagner, conseiller, soutenir et coordonner les acteurs recherche de la filière dans le but de faciliter et optimiser la mise en place des projets de recherche.</p>
<b>Activités du poste</b>	<p><u>Activités :</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Visites de mise en place sur les sites des centres d'investigation;</li> <li>- Contrôle et suivi sur site du bon déroulement du (des) processus spécifique(s) des études ;</li> <li>- Selon les études : <ul style="list-style-type: none"> <li>o Aide à l'inclusion des patients dans les études de recherche clinique</li> <li>o Organisation de la vérification des données en vue des monitorings;</li> <li>o Saisie des données dans l'e-CRF ;</li> </ul> </li> <li>- Organisation de réunions, visites de suivi et de clôture des essais;</li> <li>- Rédaction de documents techniques, rapports de visites, relatifs à son domaine d'activité;</li> <li>- Participation aux réunions des investigateurs et manifestations de recherche clinique</li> </ul>
<b>Profil recherché</b>	<p><u>Formation :</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Niveau scientifique bac + 3 ans</li> <li>- Formation en recherche clinique type DIU FARC</li> </ul> <p><u>Expérience</u> Expérience réussie d'un an minimum dans une fonction similaire (C.R.O, industrie, hôpital)</p> <p><u>Compétences requises :</u></p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Savoirs généraux : <ul style="list-style-type: none"> <li>o Bonne expression orale et écrite</li> </ul> </li> <li>- Connaissance : <ul style="list-style-type: none"> <li>o du vocabulaire médical;</li> <li>o des méthodes de recherche clinique;</li> <li>o de la réglementation relative à la recherche clinique;</li> <li>o de l'organisation et fonctionnement interne des établissements hospitaliers et laboratoires;</li> <li>o de l'anglais scientifique;</li> </ul> </li> </ul> <p><u>Savoir-faire :</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Animer et développer un réseau professionnel</li> <li>- Elaborer, adapter et optimiser le planning de travail, de rendez-vous, de visites</li> <li>- Evaluer la pertinence/ la véracité des données, et / ou informations</li> <li>- Identifier les informations communicables à autrui en respectant le secret professionnel</li> <li>- Rédiger et mettre en forme des notes, documents, et/ou rapports, relatifs à son domaine de compétence</li> <li>- Travailler en équipe / en réseau</li> <li>- Utiliser les logiciels métier et outils internet spécifiquement développés par RaDiCo</li> <li>- Utiliser les outils bureautique / TIC</li> <li>- Maîtriser les techniques du Web 2.0</li> </ul> <p><u>Qualités requises :</u> Bon relationnel, sens de l'organisation, autonomie, rigueur, esprit d'équipe, force de proposition, confidentialité,</p>
<b>Rattachement/ liens hiérarchiques</b>	<p><u>Liaisons hiérarchique:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Le coordinateur de la filière : Annick Clement</li> <li>- La chef de projet : Claire Baudon</li> </ul> <p><u>Liaisons fonctionnelles avec :</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Les chargés de missions</li> <li>- Les membres de la filière et les centres de référence de la filière</li> <li>- Toute structure de recherche (unités de recherche clinique, centre d'investigation clinique, ..) promoteurs institutionnels ou industriels, pôles hospitaliers (cliniciens, pharmaciens, biologistes ...), médecins investigateurs pour le pilotage des projets, structures spécifiques aux maladies rares</li> <li>- Instances administratives et réglementaires (comité de protection des personnes, agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé, comité nationale informatique et liberté, agence de biomédecine ...)</li> <li>- ARC et TEC des sites</li> </ul>
<b>Localisation du poste</b>	Poste basé à Paris, Hôpital Trousseau Déplacements à prévoir dans les centres hospitaliers en région
<b>Rémunération</b>	Rémunération selon les diplômes et l'expérience (grille de la fonction publique)
<b>Type de contrat</b>	Contrat à durée déterminée (CDD)
<b>Date de début</b>	1 <sup>er</sup> janvier 2018

**Contact**Chef de projet de la filière RespiFIL : [claire.baudon@aphp.fr](mailto:claire.baudon@aphp.fr)