



L'INSTITUT PAOLI CALMETTES (IPC), Centre Régional de Lutte Contre le Cancer situé à Marseille, est un des acteurs majeurs dans la Lutte contre le Cancer en France.

Etablissement privé à but non lucratif, l'IPC mobilise aujourd'hui près de 1800 personnes dans plus de 150 métiers différents pour assurer une mission de service public à travers le soin, la recherche et l'enseignement.

Au sein du Département de la Recherche Clinique et de l'Innovation (labellisé DRCI en 2011), l'Unité Promotion coordonne la préparation, la mise en œuvre et le suivi des études cliniques en oncologie et onco-hématologie pour lesquelles l'IPC est promoteur.

Les essais cliniques IPC Promoteur comportent des recherches sur médicaments (en partenariat avec des industriels), des essais de thérapie cellulaire, des essais de dispositif médical et des essais hors produits de santé (recherche translationnelle, études observationnelles, ...). Plusieurs projets mono et multicentriques ont été sélectionnés dans le cadre d'appels à projets compétitifs.

Dans le cadre d'une création de poste, l'Unité Promotion du DRCI recherche un :

ATTACHE DE RECHERCHE CLINIQUE PROMOTION : MONITORING DES ESSAIS CLINIQUES H/F

Rattaché(e) à l'Unité Promotion et basé(e) à l'IPC, vous aurez pour mission de garantir la bonne réalisation d'essais mono- ou multicentriques nationaux dans le respect des bonnes pratiques cliniques et de la réglementation en vigueur.

Missions du poste :

- Préparer et effectuer des visites de mise en place, de monitoring et de clôture des centres investigateurs, sur site ou à distance, et rédiger un rapport clair et précis des actions menées ou à mener suite à ces visites ;
- Participer à la formation et à l'information du personnel impliqué dans l'étude clinique ;
- Vérifier la réception, la dispensation des unités de traitement, des produits et matériels pour les études cliniques ;
- Participer à la création et/ou à la revue de la documentation relative aux centres investigateurs ;
- Contrôler l'application des procédures et de la réglementation (notamment déclaration des événements indésirables graves).



Profil recherché :

- Formation scientifique / santé (bac +3 minimum)
- Connaissance de la réglementation des essais cliniques
- Une première expérience, idéalement en oncologie ou en onco-hématologie, serait souhaitable
- Maîtrise de l'anglais médical (écrit et oral)
- Notions d'utilisation de logiciels de gestion des essais cliniques
- Rigueur, sens de l'organisation
- Engagement professionnel et sens des responsabilités
- Esprit d'équipe et adaptabilité

Contrat :

- Poste à temps plein, CDD de 12 mois évolutif en CDI
- Rémunération brute annuelle : entre 32 et 34 k€
- Mobilité : Déplacements (visites sur site) essentiellement en France
- Système de primes individuelles et d'intéressement avec abondement
- Avantages sociaux : crèche, mutuelle, prévoyance, restaurant d'entreprise, parking, abonnement annuel RTM, CSE ...

Contact :

Un CV accompagné d'une lettre de motivation sont à envoyer par mail à :

genred@ipc.unicancer.fr