



FICHE MÉTIER - CHEF DE PROJET DE RECHERCHE CLINIQUE (CDP)

HCL
HOSPICES CIVILS
DE LYON

Identification du poste

- Grade : Chargé d'étude
- Rattachement du poste : DRS, services cliniques, structures d'appui à la recherche (CIC, CRC, PSP, IC-HCL, CMRC, cellule recherche Imagerie/Biologie/Pharmacie)

Présentation générale du poste

Concevoir la méthode générale et/ou détaillée de projets de recherche, piloter et coordonner les différentes étapes de mise en oeuvre et s'assurer de leur finalité. Cette mission est réalisée en lien avec l'investigateur et la DRS.

Missions principales

Montage des projets

- Accompagnement d'investigateurs pour la conception de projets de recherche en adéquation avec le cadre réglementaire et administratif
- Recherche de moyens financiers, humains et logistiques pour la mise en oeuvre des projets
- Montage des budgets et soumission aux appels d'offres
- Rédaction des documents d'études
- Interaction avec l'ensemble des partenaires impliqués dans le projet en interne et en externe
- Faisabilité des circuits logistiques de l'étude
- Identification des risques du projet

Valorisation des études

- Participation à la valorisation et la communication scientifique autour des projets
- Rédaction des rapports d'études, en lien avec les ARC coordinateurs d'études, les statisticiens et l'investigateur coordonnateur
- Aide à la rédaction de publications et posters
- Communications orales

Missions complémentaires

- Management d'équipe possible
- Supervision globale de l'activité de recherche
- Participation à l'animation de la recherche clinique
- Organisation de conférences, évènements, commissions spécialisées, groupes de travail et groupes projet

CHEF DE PROJET DE RECHERCHE CLINIQUE (CDP)



Missions principales (suite)

Coordination d'études

- Supervision et contrôle du déroulement des études en lien avec l'ensemble des partenaires
- Aide à la sélection des centres investigateurs en lien avec l'investigateur, étude de la faisabilité de l'étude dans les différents centres
- Participation à l'élaboration des conventions de collaborations et des contrats d'engagement avec les partenaires (centres investigateurs, laboratoires, université, prestataires ...), en lien avec les secteurs impliqués de la DRS
- Supervision de la mise en place des études dans les centres investigateurs et des infrastructures nécessaires
- Participation à l'établissement du plan de monitoring en prenant en compte l'évaluation du risque du projet en lien avec le chef de projet de la DRS
- Suivi budgétaire en lien avec les secteurs impliqués de la DRS et les différentes structures internes le cas échéant
- Animation des réunions de projets (COPIL, comité de surveillance, comité scientifique, réunion de suivi investigateurs...)
- Elaboration, mise en place, exploitation de tableaux de bord et suivi des indicateurs d'avancement du projet défini en début d'étude
- Élaboration et proposition de modifications (objectifs, qualité, coûts, délais...) liées à des contraintes d'étude ou de réalisation
- Le cas échéant, encadrement du personnel assurant la coordination et/ou l'investigation de projets de recherche
- Supervision de la qualité des données

Caractéristiques du poste

Qualifications requises

- Formation universitaire scientifique Bac +5 minimum
- Formation complémentaire à la Recherche Clinique (DIU-FARC ou équivalent) si formation initiale sans rapport avec les métiers de la recherche clinique
- Notion de Statistiques
- Maîtrise des outils bureautiques et logiciels métiers.
- Connaissance de l'organisation et du milieu hospitalier

Compétences

- Validation des Bonnes Pratiques Cliniques et de la réglementation de la recherche clinique
- Connaissances scientifiques et médicales générales
- Anglais scientifique
- Méthodes de recherche clinique
- Concevoir, piloter et évaluer un projet/un processus relevant de son domaine de compétence
- Ethique et déontologie médicales
- Autonomie et rigueur et organisation
- Esprit de synthèse et adaptabilité
- Aptitude au travail en équipe dans un environnement pluridisciplinaire
- Capacité à organiser et planifier des activités
- Qualités humaines et relationnelles, comportement adapté dans l'environnement hospitalier et les relations avec autrui
- Respect de la confidentialité et du secret professionnel
- Bonnes aptitudes de communication
- Piloter, animer/communiquer, motiver une ou plusieurs équipes
- Rédaction scientifique

Conditions d'exercice

- Déplacements possibles sur les tous les sites des HCL
- Poste classé à repos fixe, du lundi au vendredi, sur une base de 39h hebdomadaires
- Droit aux congés pour un temps plein : 28 CA et 20 RTT annuels

Cette fiche métier peut être sujette à modification en fonction de l'évolution des organisations.