

Le Centre de Ressources Autisme (CRA) (www.autisme-ressources-lr.fr) basé à l'Hôpital La Colombière (CHU de Montpellier) pilote des projets de recherche s'intéressant à la fois aux facteurs de risques et aux facteurs pronostiques des troubles du Spectre Autistique (TSA). Le CRA coordonne la Cohorte ELENA (www.elena-cohorte.org), unique cohorte prospective française multicentrique composée de 800 enfants et adolescents avec TSA. Le suivi de cette cohorte est toujours en cours et des projets ancillaires sont en cours de mise en place.

Pour compléter son équipe, le CRA recherche un(e) :

Attaché(e) de Recherche Clinique

Les activités principales

L'ARC est chargé d'aider à la mise en œuvre et à la réalisation d'études au sein du Centre de Ressources Autisme Languedoc-Roussillon, en contribuant par son action aux inclusions, au suivi et à la qualité scientifique et technique des projets de recherche clinique. L'ARC doit, avant toute participation à une étude, se former ou être formé à la pathologie, aux traitements et faire des recherches bibliographiques.

Au sein du Centre de Ressources Autisme, l'ARC aura les missions suivantes :

- Screening des patients pouvant être inclus dans les protocoles en cours
- Suivi des inclusions
- Saisie des données dans un e-CRF (Clinsight) à partir du dossier médical
- Participation et organisation des visites sur site (monitoring) et aux réunions de travail
- Participation au data-management (vérification des cohérences, réponses aux queries)
- Participation au montage de dossiers de réponse aux appels d'offre
- Participation au montage de dossier réglementaire (CPP, CNIL,...)
- Participation à la production de rapports, de comptes rendus
- Relances téléphoniques des familles pour compléter les questionnaires
- Support technique aux familles et aux investigateurs pour l'utilisation de la plateforme web

Relations professionnelles les plus fréquentes:

- Médecins, investigateurs
- Personnel médical, non médical
- Représentant du promoteur

Savoir / Savoir-faire requis

- S'exprimer face à **différents publics** (médecins, pharmaciens, équipes soignantes...)
- Faire preuve **d'adaptabilité** :
 - sur différentes méthodologies
 - sur l'aspect réglementaire (loi de santé publique, loi de Bioéthique, CNIL...)
 - sur différents protocoles
 - face à plusieurs investigateurs et intervenants
- Assurer l'**interface** entre plusieurs intervenants (investigateurs, DRI, patient...) : Il est nécessaire de prendre en compte les obligations de chacun.

- Assurer la **véracité des informations** recueillies en recherche clinique par le médecin investigateur.
- Contrôler les **différents circuits utilisés** en recherche clinique.
- **Compléter** une base de données informatique (e-CRF, ...).
- **Rédiger** et mettre en forme des documents.
- Utiliser les outils bureautiques.
- Aptitude à **l'organisation du travail**, aux **relations humaines** et à la communication.
- Esprit d'initiative, sens de responsabilité et de **rigueur**.
- **Respect scrupuleux** des principes de **confidentialité** en regard des patients et des données de l'étude.

Contact :

Un CV accompagné d'une lettre de motivation sont à envoyer par mail à : rech-clinique-autisme@chu-montpellier.fr