



Animateur(trice) Qualité et Amélioration continue (H/F)

Bac+2 à Bac +5

Etudes Cliniques / Développement clinique - Recherche publique

Région : Centre – Val de Loire

Type de contrat : CDD

Durée : 18 mois

Rémunération : non précisée

Structure

Le GORTEC (Groupe Oncologie Radiothérapie Tête et Cou), Groupe Coopérateur en Oncologie ORL constitué de professionnels de la santé (médecins et paramédicaux) et de scientifiques (chercheurs), est une entité créée en 1999. Son objectif est de promouvoir la recherche dans le domaine de la cancérologie et plus particulièrement chez les patients porteurs de tumeurs de la tête et du cou dans le but d'augmenter les taux de guérison. Les thèmes de recherche abordés dans ces études cliniques sont essentiellement orientés sur des études de stratégies de diagnostic et ou thérapeutique ou sur l'évaluation de nouveaux concepts de traitement.

Le GORTEC est promoteur d'études cliniques (Phases I à III) et s'attache à les mener en toute indépendance avec l'implication d'environ 25 salariés. Il s'appuie sur un réseau national d'une centaine de centres ainsi que des collaborations à l'international avec d'autres groupes académiques. En France, les études sont menées dans des centres hospitaliers universitaires, centres de lutte contre le cancer, hôpitaux généraux et centres privés. Les résultats des études sont présentés dans des congrès internationaux (ASCO, ESMO, ...) et publiés dans des revues internationales.

Le GORTEC est labellisé par l'INCa en tant qu'intergroupe de dimension international dans les cancers ORL.

Mission

Sous la responsabilité de la Responsable des Opérations Cliniques, de la Qualité et des Affaires Règlementaires, vos missions seront :

- Rédiger / mettre à jour les documents qualité
- Contribuer à l'amélioration continue du système qualité
- Vous assurer de la cohérence des documents avec le système qualité globale et de leur conformité aux réglementations et normes applicables, en collaborant avec la Chargée des Affaires Règlementaires
- Contribuer au suivi de la qualité des activités internes telles que les opérations cliniques (audit interne, indicateurs de performance, écarts, CAPA, ...)
- Aider à préparer et suivre les inspections effectuées par les Autorités compétentes ou les audits réalisés par nos partenaires

Profil

- Formation Bac+2 à Bac+5 en management de la qualité, de préférence spécialisée dans le domaine de la recherche clinique

- Connaissance de la norme ISO 9001, des outils de pilotage de l'amélioration continue (CAPA, KPI, contrôle du changement...)
- Une connaissance des Bonnes Pratiques Cliniques et/ou de la réglementation en vigueur dans les essais cliniques et/ ou une expérience dans le domaine de la recherche clinique serait un plus
- Bonne maîtrise des outils de bureautique (Excel, Word...)
- Capacité rédactionnelle avec esprit de synthèse mais également pensée critique
- Capacité à travailler dans la transversalité et dans un contexte collaboratif
- Bon sens relationnel et communication aisée

Lieu

Poste dans les locaux du GORTEC à Tours (37)

Candidature par CV + LM auprès de christelle.lopez@gortec.fr