

Coordonnateur(trice) de recherche / assistant(e) de recherche

Hôpital général juif - Montréal, QC

Titre du poste : Coordonnateur(trice) de recherche clinique et assistant(e) de recherche

Date de début : immédiatement

Lieu : Centre d'Excellence en Thrombose et Anticoagulation (CETAC), Hôpital général juif, 3755, chemin de la Côte-Sainte-Catherine, Montréal (Québec) H3T 1E2

Résumé du poste: Sous la direction du Dre Vicky Tagalakis et des chercheurs cliniques sur la thrombose, les docteurs Hirsch, Kahn and Simard, le/la candidat(e) effectuera des tâches liées à la gestion quotidienne des essais cliniques sur la thrombose et des études d'observation menés sur le site de l'HGJ. Cela impliquera le recrutement et le suivi de patients, la tenue de dossiers et les communications avec le site central de l'étude, dans le respect des principes de bonnes pratiques cliniques (BPC).

Fonctions, responsabilités et exigences (incluant mais sans s'y limiter) :

- Agir en tant que première ligne de contact pour les études sur le site de l'HGJ
- Dépister, recruter et suivre les patients et effectuer la saisie des données pour les études de recherche clinique liées à la thrombose
- Gérer le processus d'expédition des médicaments et autres fournitures d'étude, le cas échéant
- Communiquer et coordonner les soumissions avec le comité d'éthique de la recherche, si nécessaire

Connaissances, compétences, aptitudes et caractéristiques professionnelles :

- Solides compétences interpersonnelles et capacité à travailler à la fois de manière indépendante et en tant que membre d'une équipe de recherche;
- Bilinguisme (anglais et français, à l'écrit et à l'oral) avec de solides compétences rédactionnelles en anglais;
- Capacité avérée à organiser la charge de travail et à gérer plusieurs tâches simultanément afin de fournir les résultats attendus, de respecter le calendrier de l'étude et de respecter les échéances importantes;
- Certifié(e) en bonnes pratiques cliniques (BPC);
- Expérience des soumissions au CER, en particulier par l'intermédiaire de la plateforme Networked Academic Guidance and Network Oversight (NAGANO), est un atout
- Grande capacité à prendre des initiatives et soucieux du détail;
- Solides compétences en matière de résolution de problèmes;
- Maîtrise de Microsoft Office;
- Une bonne connaissance des systèmes de gestion des essais cliniques (CTMS) est un atout
- Intérêt/connaissance de la thrombose est un atout

Qualifications minimales :

- Diplôme de premier cycle ou supérieur dans un domaine lié à la santé;
- Expérience professionnelle en recherche clinique impliquant un contact direct avec les patients (ne pas postuler si vous n'avez pas cette expérience)

Détail du salaire

- En fonction de l'expérience et des politiques de l'Institut Lady Davis de recherches médicales.

Les candidat(e)s intéressé(e)s sont invité(e)s à soumettre une lettre de motivation, un CV et un relevé de notes universitaire non officiel à lori.young@ladydavis.ca

Les candidatures seront acceptées jusqu'à ce que le poste soit pourvu. Seuls les candidats sélectionnés pour une entrevue seront contactés.