

## LOCALISATION ET RATTACHEMENT

### **Lieu d'exercice :**

Centre de recherche et de formation (CRCF)/Site ANRS du Sénégal, à Dakar, Sénégal

↳ Rattachement administratif du poste : CRCF, CHNU de Fann, Avenue Cheikh Anta Diop, Dakar.

### **Liaisons hiérarchiques :**

Coordonnateur Sud du Site ANRS : Dr Ibra Ndoye

Coordonnateur du CRCF : Pr Moussa Seydi

Secrétaire général du CRCF : Dr Karim Diop

### **Liaisons fonctionnelles :**

- ✓ CRCF (Équipe paramédicales et médicales, chercheurs du CRCF, SENEGAL)
- ✓ Service des maladies infectieuses du CHU de l'hôpital FANN (SENEGAL)
- ✓ CTA (Centre de Traitement Ambulatoire, SENEGAL)
- ✓ CEPIAD (Centre de prise en charge intégrée des addictions de Dakar)
- ✓ Comité National d'Éthique pour la recherche en santé (CNEERS) du SENEGAL
- ✓ Direction de la pharmacie du SENEGAL
- ✓ Laboratoire de virologie/bactériologie de l'hôpital Aristide Le Dantec
- ✓ Autres structures impliquées dans les projets de recherche

**Horaires de travail :** Contrat sénégalais

## ACTIVITES

### **Missions (En collaboration avec l'Expert Technique International).**

- Faciliter la mise en place des projets de recherche du site ANRS et du CRCF et leur conduite, en conformité avec les protocoles
- Assurer le respect des Bonnes Pratiques de la recherche clinique, épidémiologique et de laboratoire.
- Organiser une fois tous les deux ans une formation sur les BPC pour le personnel du CRCF et les structures collaboratives.
- Coordonner les Techniciens d'Études Cliniques impliqués dans les essais en cours au CRCF et assurer la continuité de leur formation
- Coordonner la finalisation des Procédures Opérationnelles Standard (POS) du CRCF

### **Activités principales (avec les TEC du CRCF)**

- ✓ Faciliter la mise en place des études : vérification sur le site de la faisabilité des circuits logistiques de l'étude et propositions de solutions adaptées, préparation des documents essentiels à la réalisation de l'étude, aide à la création, à la vérification et mise en place des procédures
- ✓ Assurer la pertinence et la complétude des lettres d'informations aux patients en collaboration avec la médiatrice éthique du CRCF
- ✓ Faciliter le suivi des études: préparation des documents et du matériel nécessaires aux consultations, vérification du remplissage des cahiers d'observation d'après le dossier source, suivi des RDV et des résultats biologiques, faciliter la coordination entre les différents acteurs de la recherche, organisation de la vérification des données en vue des monitorages, mise à jour des procédures
- ✓ Superviser et contrôler la saisie des données
- ✓ S'assurer de la complétude et de la qualité des données récoltées
- ✓ Détecter et déclarer aux promoteurs des Effets Indésirables Graves (avec l'équipe d'investigation et les partenaires de l'étude)
- ✓ Vérifier le respect de la confidentialité de l'information médicale recueillie ainsi que des bonnes pratiques cliniques, épidémiologiques et de laboratoire, relatives aux projets de recherche
- ✓ Assurer le classement, l'archivage de documents et des données, la saisie de la traçabilité
- ✓ Participer aux réunions d'équipes et formations proposées
- ✓ Rédiger un rapport annuel d'activité

## COMPÉTENCES REQUISES

### **Savoir faire requis**

- ✓ Planifier et organiser ses activités de recherche clinique
- ✓ Présenter et synthétiser des documents
- ✓ Concevoir des actions de formation en recherche clinique
- ✓ Animer des actions de formations à la recherche clinique
- ✓ S'exprimer clairement vis-à-vis d'interlocuteurs divers
- ✓ Définir un plan de classement et d'archivage des études cliniques
- ✓ Utiliser les outils bureautiques
- ✓ Présenter et synthétiser des documents

### **Connaissances associées**

- ✓ Connaissance de la pathologie VIH et des hépatites virales
- ✓ Connaissance de la réglementation, des principes éthiques et déontologiques en matière de recherche en santé au Sénégal
- ✓ Connaissance des méthodes de la recherche en santé
- ✓ Maîtriser les principes d'organisation et de développement des études cliniques ou épidémiologiques et leurs cadres juridiques.
- ✓ Expérience d'utilisation des logiciels Word et Excel ou de base de données ainsi que maîtrise des outils de communication par internet.

### **Qualités requises**

- ✓ Disponibilité et autonomie dans son travail
- ✓ Aptitudes à l'organisation du travail, aux relations humaines et à la communication,
- ✓ Esprit d'initiative, sens des responsabilités et de la rigueur
- ✓ Faculté d'adaptation et sens du travail en équipe
- ✓ Respect scrupuleux des principes de confidentialité au regard des patients et des données d'études

### **PREREQUIS**

- ✓ Diplôme de Technicien supérieur en analyses biomédicales, Diplôme d'État d'Infirmier ou Diplôme équivalent
- ✓ Diplôme universitaire de formation en ARC/TEC ou diplôme équivalent dans le domaine de la recherche médicale (CESAM)
- ✓ Expérience professionnelle dans le domaine de la recherche clinique
- ✓ Master en santé publique ou en recherche clinique souhaité

### **Dépôt des dossiers**

**Dépôt des dossiers (CV+Lettre de motivation+copie des diplômes) au Secrétariat du Centre Régional de recherche et de Formation de Fann (CRCF)**

**Envoi par courrier électronique : [gabriele.laborde-balen@ird.fr](mailto:gabriele.laborde-balen@ird.fr) et à [nebita07@gmail.com](mailto:nebita07@gmail.com)**

**Date limite de candidature : 11/06/2016**