

## Data Manager – H/F

Informations sur le poste	
Date de parution	14/09/2018
Lieu	Toulouse
Prise de poste	Selon disponibilités
Type de contrat	CDD 9 mois
Temps de travail	Temps plein
Niveau d'études	Bac+2 minimum
Niveau d'expérience requis	Débutant accepté selon profil

Coordonnées du recruteur
<p><b>Institut Claudius Regaud</b> IUCT – Oncopole 1 avenue Irène Joliot-Curie 31059 Toulouse Cedex 9</p> <p><b>Merci de postuler sur le site :</b> <a href="http://www.claudiusregaud.fr/Le-recrutement/Offres-d-emploi">www.claudiusregaud.fr/Le-recrutement/Offres-d-emploi</a></p>

L'établissement
<p>Etablissement privé d'intérêt collectif, l'Institut Claudius Regaud (ICR) est le Centre de Lutte Contre le Cancer (CLCC) de Midi-Pyrénées. Il fait partie du groupe UNICANCER, qui réunit les 18 CLCC français et leur fédération qui consacrent entièrement leur activité à la cancérologie.</p> <p>Le soin, la recherche et l'enseignement en cancérologie sont les missions majeures de l'ICR, qui regroupe un effectif de 950 personnes dont 80 médecins et chercheurs.</p> <p>L'ICR est certifié depuis 2017 sans recommandation ni réserve par la Haute Autorité de Santé dans le cadre de la procédure d'évaluation V2014.</p> <p>En 2014 l'ICR a intégré l'Institut Universitaire du Cancer, hôpital de l'Oncopôle de Toulouse (IUCT-O), avec des services de cancérologie du CHU de Toulouse (<a href="http://www.iuct-oncopole.fr">www.iuct-oncopole.fr</a>).</p>

Le poste
<p>L'ICR recrute un data manager H/F en CDD temps plein.</p> <p>Sous la responsabilité du Responsable Data Management, le data manager assure la gestion des étapes successives du processus de Data Management des projets gérés par l'Institut, en relation avec les biostatistiques et les opérations cliniques.</p> <p>Il garantit également le maintien de la certification ISO9001/2015 de la Cellule de Data Management.</p> <p>Les activités principales du poste sont les suivantes :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Participer à l'élaboration des cahiers d'observations.</li> <li>- Concevoir les bases de données et les masques de saisies sous Ennov clinical®.</li> <li>- Développer, valider et mettre à jour les eCRFs sous CSOnline®.</li> <li>- Rédiger et mettre à jour les documents essentiels de data management.</li> <li>- Accompagner les utilisateurs finaux des eCRFs.</li> <li>- Définir, paramétrer et exécuter le plan de validation des données.</li> <li>- Assurer la mise en place et le suivi des projets en lien avec les activités de data management.</li> <li>- Organiser les revues de données et le gel de la base de données.</li> <li>- Exporter les données pour l'analyse.</li> <li>- Garantir la qualité, la confidentialité et la sécurité des données selon les réglementations en vigueur.</li> <li>- Participer à la mise en place et à la mise à jour des procédures standards (SOP) de data management.</li> </ul> <p>Horaires :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- du lundi au vendredi,</li> <li>- de 9h15 à 17h30 (pause repas 30 min),</li> <li>- RTT.</li> </ul>

### **Profil recherché**

BAC+2 minimum en informatique / statistique appliqué à la gestion des données biomédicales ou équivalent.

Un profil « Essais cliniques et validation », « Licence statistique et traitement informatique des données en santé », ou équivalent serait apprécié.

Une première expérience professionnelle en gestion de données est un plus.

### **Compétences**

- Informatique :
  - La maîtrise du logiciel SAS est indispensable.
  - La connaissance des logiciels Ennov clinical® et/ou Redcap® est vivement souhaitée.
  - La connaissance de logiciels statistiques (Stata®...), de Business Object® et /ou du logiciel MS Project® serait un plus.
- Anglais (lu, écrit, parlé).

### **Savoir-être**

- Rigueur, méthode, autonomie, adaptabilité.
- Sens de la confidentialité.
- Sens de l'analyse et de la synthèse.
- Dynamisme et esprit d'équipe.