|  |  |
| --- | --- |
| **TITRE D'EMPLOI** : Coordonnateur de recherche clinique**INSTITUT DE RECHERCHE DU CUSM** | **JOB TITLE:** Clinical research coordinator RESEARCH INSTITUTE OF THE MUHC |
| SOMMAIRE DU POSTENous recrutons un coordonnateur de recherche clinique pour joindre le Département d'urgence pédiatrique à l'Hôpital de Montréal pour enfants. Notre salle d’urgence s'occupe des enfants malades et blessés tout en menant des projets de recherche pour améliorer les résultats cliniques et l'expérience du patient. Sous la supervision du directeur de recherche, nous cherchons une personne motivée, organisée et enthousiaste pour rejoindre notre équipe dynamique.Plus précisément, le coordonnateur sera responsable de la gestion de base de données, d'occasionnellement approcher les familles pour participer à la recherche clinique, d'effectuer un suivi téléphonique des participants, d'entrer des données de toutes sortes (dossiers médicaux, questionnaires, données administratives, données de laboratoire) et de contrôler la qualité de la capture des données obtenues, s'assurer du respect global des protocoles de chacune des études sous sa responsabilité et, occasionnellement, approcher des familles pour leur proposer de participer à des projets de recherche clinique.**FONCTIONS ET ATTRIBUTIONS*** Mène des études au sein de la division de médecine d'urgence pédiatrique, selon les protocoles et les directives de la directrice de la recherche de la division (PEM-ADR);
* Travaille sur plusieurs études selon les besoins, tel que planifié avec la PEM-ADR;
* Soumet les études au Comité d'éthique de la recherche et s'assure que les approbations éthiques se poursuivent tout au long de l'étude;
* Soumet des manuscrits pour publication dans différents journaux scientifiques, en lien avec les études complétées
* Coordonne le lancement des études et assure les activités quotidiennes dans la réalisation des projets;
* Surveille l'avancement des activités de recherche et prépare des rapports périodiques et ad hoc;
* Remplit les documents réglementaires et signale les événements indésirables / modifications / écarts au protocole;
* S'assure de la conformité aux lignes directrices du protocole et aux exigences des organismes de réglementation, le cas échéant;
* Coordonne les visites d'étude selon le protocole d'étude;
* Effectue une présélection des patients basée sur les dossiers médicaux des patients;
* Recrute des participants à la recherche au besoin;
* Assure une documentation appropriée de la surveillance des chercheurs;
* Réalise et / ou vérifie les questionnaires de l’étude;
* Effectue le suivi des participants selon le protocole;
* Effectue la saisie des données au besoin;
* Tient des dossiers de sélection et d'inscription adéquats;
* Assure la coordination de tous les aspects de la collecte de données, conformément aux directives GCP et les documents sont complétés en temps opportun;
* Communique avec les chercheurs et autres parties prenantes du projet;
* Supervise et assure le suivi des activités effectuées par les commis à la recherche
* Collecte des données cliniques, ainsi que des informations sur les patients;
* Impliqué dans le budget de l'étude et la facturation, le cas échéant
* Accompli toute autre tâche pertinente requise par le supérieur immédiat et / ou le délégué
 | POSITION SUMMARYWe are recruiting a Clinical Research Coordinator to join the Pediatric Emergency Department at the Montreal Children's Hospital. Our emergency room cares for sick and injured children while conducting research projects to improve clinical outcomes and patient experience. Under the supervision of the Research Director, we are looking for a motivated, organized and enthusiastic person to join our dynamic team.More specifically, the coordinator will be responsible for database management, performing telephone follow-up of participants, entering data of all kinds (medical records, questionnaires, administrative data, laboratory data), controlling data entry quality, ensuring overall compliance with study protocols, and occasionally approaching families to participate in clinical research .**GENERAL DUTIES:*** Conducts studies in the division of Pediatric Emergency Medicine, according to the protocols and guidance from the Director of Research of the Division (PEM-ADR);
* Works on several studies as needed, as discussed with the PEM-ADR;
* Submits studies to Research Ethics Board and ensures ethical approvals are continued throughout the study;
* Submits completed study manuscripts to scientific journals online platforms as required;
* Coordinates study initiation and ensures smooth and efficient day-to-day activities in the carrying out of the projects;
* Monitors the progress of the research activities and prepares periodic and ad hoc reports;
* Completes regulatory documents and reports adverse events/amendment/deviation;
* Ensures compliance with protocol guidelines and requirements of regulatory agencies, if applicable;
* Coordinates study visits as per study protocol;
* Conducts patient prescreening based on patient medical charts;
* Recruits research participants as needed;
* Ensures proper documentation of investigator oversight;
* Conducts and/or verifies study questionnaires;
* Follows-up of participants as per protocol;
* Performs data entry as required;
* Maintains adequate screening and enrollment records;
* Provides coordination of all aspects of data collection and source documentation, as per GCP guidelines and documents are completed in a timely manner;
* Communicates with investigators and other project stakeholders;
* Supervises and tracks Research Clerk activities;
* Collects clinical data, as well as patient information;
* Implicated in the study budget and invoicing, as needed
* Accomplishes any other relevant duties as required by the immediate superior and/or delegate
 |
| EXIGENCES DU POSTE * Maitrise en sciences ou en génie
* Une (1) année d'expérience en recherche clinique est un atout;
* Bilingue: français et anglais parlé et écrit;
* Solides compétences en communication écrite et verbale;
* Capable de travailler de manière autonome, avec une supervision minimale;
* Autonome, organisé et possède un sens de l'éthique;
* Expérience en supervision, un atout;
* Confortable avec les enfants et dans la salle d'urgence;
* Connaissances médicales, un atout;
* Une connaissance approfondie d'Exel (par exemple, la création de macros ou formules complexes) et des compétences informatiques sont nécessaires.
 | **REQUIREMENTS*** Master’s in science or Engineering
* One (1) year experience in clinical research is an asset;
* Bilingual: French and English spoken and written;
* Solid written and verbal communication skills;
* Able to work under minimal supervision;
* Self-directed, organized and sense of ethics;
* Supervision experience an asset;
* Comfortable around children and in Emergency room setting;
* Medical knowledge an asset;
* Advanced knowledge of exel (e.g. creation of complex formulas and macros) and computer skills are necessary.
 |
| **CONDITIONS DE TRAVAIL :**Statut : Contrat temps partiel – un an - renouvelableÉchelle de rémunération : $38,847.66/annum to $72,145.65/annum ( $21.34/hour to $39.64/hour) - selon les compétences et l’expériencePériode de travail : 35 heures par semaineConditions particulières : lundi au vendredi (jour)Site de travail : Site Glen | **WORKING CONDITIONS:**Status: Part-time contract – one year renewable as per fund availabilityPay scale: $38,847.66/annum to $72,145.65/annum ($21.34/hour to $39.64/hour)Commensurate to qualifications and experienceWork Shift : 35 hours/ week daysWorking conditions: Monday to Friday (daytime)Work Site : Glen site |
| **DÉLAI D’AFFICHAGE :** **DATE DE DISPONIBILITÉ:** 4 janvier 2021 | **POSTING PERIOD:** **DATE AVAILABLE:** January 4 2021 |
| **Veuillez faire parvenir votre CV et lettre d’accompagnement à :** | **Please submit résumé and cover letter to:** |
| **LE POSTE AFFICHÉ N’EST PAS UN POSTE D’HÔPITAL** | **THIS IS NOT A HOSPITAL POSITION.** |
| **Institut de recherche du CUSM encourage l'équité en matière d'emploi.** | **Research Institute of the MUHC encourages equity in employment.** |
| **La présente offre d’emploi est subordonnée à l’obtention d’un permis de travail valide.** | **This job offer is conditional upon the obtainment of a valid work permit.** |
| *N. B. : Dans le but d'alléger le texte, le genre masculin inclut le féminin.* | *NOTE: The masculine gender has been used for brevity and includes the feminine gender.*  |