



CLINICAL TRIAL PROJECT LEADER

PREVIA MEDICAL

Contact

Quentin FRANCOIS (CEO) : quentin.francois@previa-medical.com

Lyon, France (19 RUE PERE CHEVRIER 69007 LYON)

Français



PREVIA est une intelligence artificielle spécialisée dans la détection précoce de pathologies dans les établissements de santé. Compatible avec les principaux dossiers médicaux du marché grâce à la technologie FHIR , elle analyse les données de milliers de patients en temps réel et identifie avec précision les risques de complication. Le premier score SEPSI-SCORE, certifié dispositif médical en 2021 , permet d'alerter jusqu'à 48h avant les premiers symptômes de septicémie. Les professionnels de santé démarrent les traitements plus tôt permettant de réduire les durées de séjour et augmenter les chances de survie des patients.

Description du poste

Nous recherchons un coordonnateur d'étude clinique multicentrique passionné et dynamique pour rejoindre notre équipe. Le titulaire du poste sera responsable de la coordination de toutes les activités liées à l'étude clinique multicentrique, y compris la gestion des sites d'étude et des équipes de recherche, la coordination des activités de collecte de données, la liaison avec les comités d'éthique et la garantie de la conformité avec les réglementations.

Responsabilités principales

- Coordonner toutes les activités liées à l'étude clinique multicentrique, y compris la planification, la mise en œuvre, la supervision et la clôture de l'étude.
- Établir et maintenir des relations avec les investigateurs, les équipes de recherche, les comités d'éthique et les partenaires externes impliqués dans l'étude.
- Assurer le respect des bonnes pratiques cliniques (BPC) et des réglementations locales et internationales en matière d'études cliniques.
- Élaborer et mettre à jour les protocoles, les manuels d'opérations, les formulaires de consentement éclairé et les autres documents de l'étude.
- Gérer la collecte, la saisie, la vérification et la transmission des données de l'étude.
- Surveiller et évaluer la performance des sites d'étude et des équipes de recherche.
- Effectuer des visites de surveillance sur site et des audits de qualité pour garantir la qualité et l'intégrité des données de l'étude.
- Assurer une communication efficace entre les différents acteurs de l'étude, y compris les partenaires externes et les sponsors.

Nous offrons la possibilité à des candidats postdoctoraux passionnés par la recherche clinique de rejoindre notre équipe en tant que Clinical Trial Project Leader. Si vous avez récemment obtenu votre doctorat et que vous souhaitez acquérir une expérience de gestion de projets de recherche clinique, nous vous encourageons à postuler.

Pourquoi PREVIA

Rejoindre PREVIA vous donnerait l'opportunité de travailler avec une équipe de professionnels passionnés qui cherchent à améliorer les soins de santé pour les patients du monde entier. Vous pourriez également travailler sur des projets innovants dans le domaine de l'IA et de la santé, qui ont un impact réel sur la vie des patients.

PREVIA est une entreprise en croissance rapide, avec une culture d'entreprise positive et axée sur l'éthique. Si vous êtes à la recherche d'une entreprise innovante, dynamique et axée sur l'impact social, PREVIA pourrait être un excellent choix pour vous.

English



PREVIA is an artificial intelligence capable of forecasting pathologies. Compatible with all major EHR systems using FHIR technology, it analyzes the data of thousands of patients in real time and accurately identifies the complications risks. The first score SEPSI-SCORE, MD certified in 2021, alerts up to 48 hours before the first symptoms of sepsis. Health care professionals can trigger treatment protocols earlier, reducing lengths of stay and saving lives.

Job Description

We are looking for a passionate and dynamic Clinical Trial Coordinator to join our team. The successful candidate will be responsible for coordinating all activities related to the multicenter clinical trial, including managing study sites and research teams, coordinating data collection activities, liaising with ethics committees, and ensuring compliance with regulations.

Main Responsibilities

- Coordinate all activities related to the multicenter clinical trial, including planning, implementation, supervision, and study closure.
- Establish and maintain relationships with investigators, research teams, ethics committees, and external partners involved in the study.
- Ensure compliance with Good Clinical Practices (GCP) and local and international regulations for clinical trials.
- Develop and update study protocols, operation manuals, informed consent forms, and other study documents.
- Manage the collection, entry, verification, and transmission of study data.
- Monitor and evaluate the performance of study sites and research teams.
- Conduct on-site monitoring visits and quality audits to ensure the quality and integrity of study data.

- Ensure effective communication among study stakeholders, including external partners and sponsors.

We offer the opportunity for postdoctoral candidates passionate about clinical research to join our team as Clinical Trial Project Leaders. If you have recently obtained your doctorate and wish to gain experience in managing clinical research projects, we encourage you to apply.

Why Choose PREVIA?

Joining PREVIA would give you the opportunity to work with a talented and passionate team of professionals who are committed to improving healthcare for patients worldwide. You could also work on innovative and exciting projects in the field of AI and health, which have a real impact on patients' lives.

PREVIA is a fast-growing company, with a positive and ethics-focused corporate culture. If you are looking for an innovative, dynamic, and socially impactful company, PREVIA could be an excellent choice for you.