

Les Objectifs de l'E.R.I.C

Faciliter l'inclusion des patients et assurer le bon déroulement du suivi des essais cliniques **institutionnels** et **industriels** ne pouvant prétendre à l'aide du CIC IC (hors thématiques).

Mettre à disposition de tous les investigateurs du CHRU de Tours des ressources nécessaires à la réalisation des projets de recherche clinique.

Assurer un encadrement institutionnel des **Attachés de Recherche Clinique Investigateur (ARC investigateur)** et **Infirmier(e)s de Recherche Clinique (IRC)**.

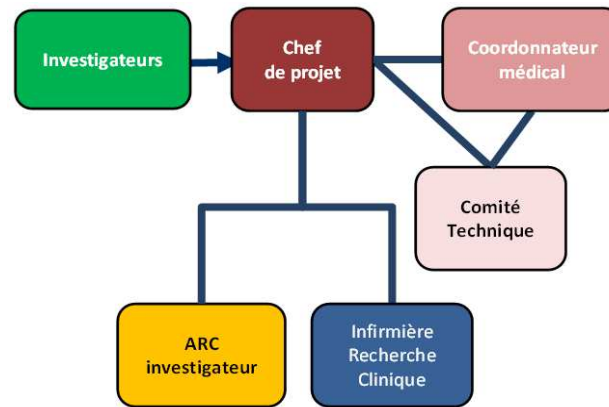
Le Comité Technique E.R.I.C

Le Comité Technique se réunit une à deux fois par an, et présente un bilan d'activité de l'ERIC. En dehors de ces réunions, il aide le coordonnateur médical et le chef de projet de l'ERIC pour des questions ponctuelles.

Composition du comité technique :

- *Coordonnateur médical, Chef de projet*
- *Directeur de la Recherche*
- *Collège de médecins investigateurs*
- *Représentants du CIC*
- *Représentant de la PUI*
- *Représentants Pôles Imagerie et Biologie*
- *2 ARCs investigateur*
- *1 IRC*

La Gouvernance de l'E.R.I.C



La Plateforme Recherche du CHRU

Sous la responsabilité de la Direction de la Recherche, l'Équipe de Renforcement de l'Investigation Clinique (E.R.I.C) travaille en étroite collaboration avec l'ensemble des acteurs de la Recherche Clinique du CHRU :

- *DRCI*
- *CIC 1415 (CIC IC & IT)*
- *Centre de Ressources Biologiques (CRB-T)*
- *Tumurothèque, CEPIBAC, UREH, UEME*
- *Pôle Pharmacie*
- *Pôle Biologie*
- *Pôle Imagerie*
- *Pharmacovigilance & Contrôle qualité*



Equipe de Renforcement
de l'Investigation Clinique

RECRECITER
PLUS ET MIEUX

Coordonnateur Médical
Pr Emmanuel GYAN
emmanuel.gyan@univ-tours.fr

Chef de projet
Olivier LOUVEAU
o.louveau@chu-tours.fr
02.18.37.05.34

Assistante
Laure PIOCHON
l.piochon@chu-tours.fr
02.47.47.36.64



L'Équipe

L'Équipe de Renforcement de l'Investigation Clinique (E.R.I.C) peut intervenir sur les différents sites du CHRU de Tours :

- Bretonneau
- Trousseau
- Clocheville
- Clinique Psychiatrique Universitaire (CPU)
- Ermitage

L'équipe est constituée de plus de **40 professionnels** : **Attachés de Recherche Clinique Investigateur (ARC investigateur)** et **Infirmier(e)s de Recherche Clinique (IRC)**, impliqués dans la conduite des essais cliniques à promotion institutionnelle et industrielle afin de garantir une qualité de recrutement, de saisie des données dans le respect des Bonnes Pratiques Cliniques.



BRETONNEAU CLOCHEVILLE TROUSSEAU ERMITAGE

Les Missions des ARCs investigateur

Pour chaque projet de recherche qui lui est confié, l'**ARC investigateur** a pour objectif l'aide aux médecins investigateurs dans le respect des Bonnes Pratiques Cliniques. Il est l'interlocuteur privilégié des investigateurs et des promoteurs.

En fonction des besoins de l'équipe investigatrice, l'**ARC investigateur** peut prendre en charge un grand nombre de fonctions d'aide technique à l'inclusion et à l'organisation logistique des essais cliniques :

- Participation à la faisabilité des essais.
- Aide de l'investigateur à l'évaluation des surcoûts.
- Mise en place des circuits locaux (biologie, imagerie, anatomo-pathologie).
- Organisation des visites de mise en place avec les ARCs promoteur.
- Assistance à l'investigateur pour la programmation des examens de screening, l'inclusion du patient.
- Réalisation des procédures de randomisation (IWRS) et d'obtention des traitements de l'étude.
- Vérification sous le contrôle des investigateurs du respect des critères d'éligibilité ou de non éligibilité.
- Responsabilité du remplissage des cahiers d'observation (papier ou électronique).
- Remplissage et transmission des déclarations d'EIG sous la responsabilité de l'investigateur.
- Préparation des visites de monitoring.
- Suivi des inclusions dans les études pour mesurer le rythme d'inclusion.
- Organisation du classement et de l'archivage.
- Contact privilégié des cellules promotion extérieure de la Direction de la Recherche.
- Vigilance quant à l'adéquation du temps réel/temps théorique consacré à l'étude.
- Participation à la rédaction des procédures de recherche clinique.

- Participation aux réunions investigateur de l'étude dont il est le référent.
- Suppléance (back-up) de manière à garantir la continuité des actions protocolaires

Les Missions des IRC

En plus des missions de l'**ARC investigateur** les **Infirmier(e)s de Recherche Clinique (IRC)** peuvent être impliqué(e)s dans :

- Prise en charge des actes techniques spécifiques (prélèvements sanguins et urinaires, ECG, PK...)
- Prise en charge et accompagnement des patients.
- Information des patients concernant les actes de l'essai et le déroulement des visites.
- Gestion du calendrier des visites et des examens éventuels.
- Gestion et utilisation du traitement.
- Administration des traitements à l'étude.
- Gestion des questionnaires d'évaluation, du carnet patient.

