

CHEF DE PROJETS – RECHERCHE CLINIQUE

- Localisation : Structure européenne Increase (Centre d'Investigation Clinique 1435) - CHU de Limoges, 2 avenue Martin Luther King, 87042 Limoges Cedex
- Possibilité de télétravail : oui
- Type de contrat : CDD temps complet jusque fin 2023 (possibilité d'extension par la suite)
- Rémunération : Selon profil
- Date d'entrée souhaitée : le plus rapidement possible
- Contact : Elodie PFENDER, pharmacien délégué du CIC (elodie.pfender@chu-limoges.fr)

Présentation

IMI (Innovative Medicines Initiative) est un programme unique de partenariat public-privé paneuropéen entre la Commission européenne et l'EFPIA (European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations), destiné à financer différents projets au travers d'appels d'offres.

Certains projets issus de ces appels d'offres s'inscrivent dans le programme européen ND4BB (New Drug For Bad Bugs), qui a pour but de lutter contre les résistances antimicrobiennes en développant de nouveaux antibiotiques via la mise en place d'une plateforme d'essais cliniques performante, associant recherche privée et publique.

C'est dans le cadre des projets issus de ce programme et des appels d'offres de l'IMI que nous cherchons un CHEF DE PROJETS EN RECHERCHE CLINIQUE H/F. Le poste est à pourvoir le plus rapidement possible – avec des possibilités de télétravail.

Mission Principale

- Coordination Scientifique de projets de recherche clinique européens :
 - ✓ Animation scientifique des activités, en lien les acteurs impliqués (acteurs académiques, Promoteur industriel, CRO)
 - ✓ Interface avec les différents partenaires européens (publics et privés)

Autres Missions

- Gestion de projets de recherche clinique européens :
 - ✓ Gestion des plannings (livrables) et des budgets
 - ✓ Soumissions réglementaires pour la France
 - ✓ Aide au suivi des activités (rédaction de rapports annuels)
 - ✓ Suivi du recrutement et de l'avancement des études
 - ✓ Participation à la rédaction de documents à l'étude (protocole, revue des CRF completion guidelines, formulaire de consentement, Newsletters,...)
 - ✓ Organisation et participation à des événements (réunions internes ou externes)
 - ✓ Analyse des risques et des dérives ; proposition de plans d'actions
 - ✓ Possibles déplacements en France et à l'étranger

Compétences

- Communiquer oralement avec les différents interlocuteurs dans une langue différente (anglais)
- Anticiper et s'adapter, réagir rapidement
- Avoir des capacités d'analyse et un esprit de synthèse
- Se montrer intéressé(e), curieux(se), chercher l'information avec discernement et esprit critique
- Etre à l'écoute, être capable de s'autoévaluer
- Etre organisé(e) et rigoureux(se)
- Savoir prioriser
- Etre disponible, autonome et se montrer responsable
- Flexibilité, adaptation, réactivité, créativité

Formation / Expérience

De formation scientifique (niveau thèse ou Master 2), vous justifiez d'une expérience significative en gestion de projets. La connaissance des essais cliniques et de l'infectiologie serait un plus.

Vous maîtrisez la langue anglaise (oral et écrit) ainsi que les logiciels bureautiques.