

Chef-fe de projet en recherche clinique vaccinale – émergence

 CDD 12 mois

 Début : dès que possible

 Villejuif

 Télétravail possible

 Bac + 5

L'Inserm est le seul organisme public français entièrement dédié à la recherche biologique, médicale et en santé des populations. Il dispose de laboratoires de recherche sur l'ensemble du territoire, regroupés en 12 Délégations Régionales. Notre institut réunit 15 000 chercheurs, ingénieurs, techniciens et personnels administratifs, avec un objectif commun : améliorer la santé de tous par le progrès des connaissances sur le vivant et sur les maladies, l'innovation dans les traitements et la recherche en santé publique.

Rejoindre l'Inserm, c'est intégrer un institut engagé pour la parité et l'égalité professionnelle, la diversité et l'accompagnement de ses agents en situation de handicap, dès le recrutement et tout au long de la carrière. Afin de préserver le bien-être au travail, l'Inserm mène une politique active en matière de conditions de travail, reposant notamment sur un juste équilibre entre vie personnelle et vie professionnelle.

L'Inserm a reçu en 2016 le label européen HR Excellence in Research et s'est engagé à faire évoluer ses pratiques de recrutement et d'évaluation des chercheurs.

Emploi

Poste ouvert aux candidats

- Agents fonctionnaires de l'Inserm par voie de mobilité interne
- Agents fonctionnaires non Inserm par voie de détachement
- CDD agents contractuels

Catégorie	A
Corps	Ingénieur de Recherche
Emploi-Type	A2B42 – Chef-fe de projet en recherche clinique J1C45 – Responsable de l'administration et du pilotage

Structure d'accueil

Département/ Unité/ Institut

US19 – SC10 Essais Thérapeutiques et Maladies Infectieuses

A propos de la Structure

L'ingénieur-e travaillera au sein de l'Unité INSERM US19 « SC10 » qui est une unité de méthodologie et de gestion d'essais thérapeutiques et d'études en recherche clinique/épidémiologie clinique dans le domaine des maladies infectieuses (en particulier VIH, maladies infectieuses émergentes, vaccin). Le SC10 rassemble toutes les compétences et ressources nécessaires pour la conception méthodologique, le développement des protocoles, la coordination et le monitoring des essais, la gestion financière, l'assurance qualité, le data management, l'analyse statistique et l'interprétation des données, la rédaction d'articles scientifiques.

Directeur Aurélia VESSIERE

Adresse 16, Avenue Paul Vaillant Couturier, Hôpital Paul Brousse, 94807 Villejuif cedex

Délégation Régionale Paris-IDF Sud

Description du poste

Mission principale	<p>La personne recrutée s'insérera au sein du SC10 et aura 2 missions principales :</p> <p>1) Les maladies infectieuses émergentes étant un enjeu sanitaire majeur, elles ont été placées au cœur du plan Innovation santé 2030. Dans ce cadre, la plateforme I-REIVAC Emergence a reçu un financement de l'ANR de cinq ans pour renforcer sa capacité à mener des études cliniques vaccinales en situation d'urgence ou de crise sanitaire.</p> <p>La personne recrutée pilotera le « Work Package 4 », dédié à la coordination de trois Centres de Méthodologie et de Gestion (CMG) ou Unité de Recherche Clinique (URC), dont le SC10, pour développer des compétences partagées et des outils communs. Des réunions régulières seront organisées entre les partenaires. Il/elle contribuera au suivi du projet, à l'organisation de ces rencontres et à la création de documents communs et s'assurera de la réalisation des livrables définis dans le calendrier du projet. Une articulation avec les CMG d'une autre plateforme OPEN-ReMI sera à prévoir. La personne recrutée jouera un rôle clé dans la structuration et la pérennisation de la collaboration.</p> <p>2) Il/elle assurera un rôle de coordination, de gestion et de suivi de projets de recherche clinique en vaccinologie notamment ceux en collaboration avec le réseau I-REIVAC. Il/elle sera notamment chargé(e) de rédiger les documents pour les appels à projets, de préparer le dossier pour la soumission réglementaire, de mettre en place et de suivre les aspects opérationnels et logistiques, de clôturer les projets et de participer à leur valorisation.</p>
Activités principales	<ul style="list-style-type: none"> • Monter, planifier, coordonner et superviser les projets, assurer leur suivi opérationnel, scientifique et financier avec l'ensemble des personnes impliquées, dans le respect des délais, des budgets et des exigences réglementaires • Organiser et animer les réunions de suivi de projet, encadrer l'équipe projet • Porter des propositions et coordonner le « Work Package 4 » d'I-REIVAC Emergence (suivi scientifique en lien avec les équipes impliquées et la coordination I-REIVAC) • Tenir à jour les documents communs sur la thématique du Work Package • Participer aux activités collectives du SC10
Spécificité(s) et environnement du poste	<ul style="list-style-type: none"> • Travail en équipe et en interaction avec la directrice de l'unité, le pôle Biostatistiques, les autres pôles du SC10 et le promoteur, les investigateurs, les coordonnateurs et les responsables scientifiques (dont cliniciens, immunologistes, virologues) et si applicable les ARCs et data managers extérieurs, les prestataires et les firmes pharmaceutiques • Collaboration sur le WP4 avec 2 autres CMG ou URC et la coordination I-REIVAC • Restauration collective subventionnée sur place • Accessible en métro
Connaissances	<ul style="list-style-type: none"> • Connaissance approfondie de la recherche clinique, en particulier en vaccinologie • Réglementation des essais cliniques, des RIPH et des recherches dans le domaine de la santé • Connaissance du RGPD • Outils de gestion de projet • Anglais scientifique (écrit et oral) – niveau minimum B1 (CECRL)
Savoir-faire	<ul style="list-style-type: none"> • Rédaction de protocoles et rapports d'étude clinique, de documents techniques en recherche clinique et synthèse de littérature scientifique spécialisée • Utilisation d'un logiciel e-CRF (Ennov Clinical, CleanWeb, ...) • Bureautique (Word, Excel, Powerpoint) • Savoir identifier les documents requis pour des projets de recherche
Aptitudes	<ul style="list-style-type: none"> • Bonne aptitude pour la coordination de projets de recherche clinique • Excellente capacité organisationnelle, rigueur et autonomie • Capacité d'animation et de reporting • Sens du travail en équipe et de la communication • Qualités rédactionnelles • Capacité à mener simultanément plusieurs activités

- Motivation, implication et réactivité

Expérience(s) souhaité(s)

- Expérience en recherche clinique ; si possible sur des essais vaccinaux
- Expérience de pilotage de projets

Niveau de diplôme et formation(s)

- Bac +5 (ingénieur, diplôme en biologie, santé) / doctorat en Santé Publique, Biologie-Santé
- Formation de Chef de projet ou d'ARC souhaitée

Informations Générales

Date de prise de fonction

Dès que possible

Durée (CDD et détachements)

12 mois

Renouvelable : OUI NON

Temps de travail

- Temps plein
- 38h30 hebdomadaires
- Congés Annuels et RTT : 32 jours + 13 jours de RTT pour une année civile

Activités télétravaillables

OUI * NON

Télétravail possible à discuter avec le supérieur hiérarchique (8 jours/mois de manière progressive).

Rémunération

Minimum 2985 € brut selon grille Inserm, en fonction de l'expérience professionnelle sur des postes de niveau équivalent.

Prises en charge partielles de la mutuelle et des transports publics (Ile de France).

Modalités de candidature

Contact

Christine DURIER christine.durier@inserm.fr
Aurélia VESSIERE aurelia.vessiere@inserm.fr

Contractuels

Candidater (CV et lettre de motivation) sur <https://inserm.softy.pro/offre/205231-chefde-projet-en-recherche-clinique-vaccinale-emergence-h-f>

Pour en savoir +

- Sur l'Inserm : <https://www.inserm.fr/> ; site RH : <https://rh.inserm.fr/Pages/default.aspx>
- Sur la politique handicap de l'Inserm et sur la mise en place d'aménagements de poste de travail, contactez la Mission Handicap : emploi.handicap@inserm.fr