

Chef de projet (H/F)

 CDD jusqu'au 31/12/2022

 Début : dès que possible

 Bordeaux

 Minimum 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

Catégorie A

Corps

Emploi-Type

A1A41 – Ingénieur-e biologiste en analyse de données

RIFSEEP (régime indemnitaire fonctionnaire)

Fonction :
Groupe :
Domaine :

Structure d'accueil

Département/ Unité/ Institut

INSERM U1219

A propos de la Structure

Centre Inserm Bordeaux Population Health

Directeur

Stéphanie Debette

Adresse

Université de Bordeaux – Case 11 – 146 rue Léo Saignat – 33076 Bordeaux Cedex

Délégation Régionale

Nouvelle-Aquitaine

Description du poste

Mission principale

**Le CMG-EC du Centre INSERM U1219
situé à Bordeaux**

RECHERCHE UN-E CHEF DE PROJET

pour un contrat en CDD renouvelable

Référence : CDP 03 2022

Le centre Inserm U1219 inclut un des centres de méthodologie et de gestion des essais cliniques (CMG-EC) en commun avec le CIC-EC. Le CMG-EC prend en charge les aspects méthodologiques des projets promus par l'Inserm-ANRS principalement dans le domaine des maladies infectieuses (VIH, EBOLA, Covid-19,...) et en vaccinologie, en assure la gestion et participe à leur valorisation. Le CMG-EC est certifié ISO 9001 pour ses activités en recherche clinique. Le CMG-EC collabore étroitement avec l'ANRS|MIE, le Vaccine Research Institute (VRI) et est une composante de la plateforme EUCLID/F-CRIN.

Le CMG-EC recherche un-e Chef de Projet pour participer à un essai vaccinal dans le domaine du VIH.

Activités principales

Tâches et missions

Le/La chef de projet a pour mission de coordonner une équipe projet, de participer aux aspects méthodologiques et scientifique des études, d'assurer le suivi de l'étude et la communication avec le promoteur, les collaborateurs et partenaires, de s'assurer du respect de la réglementation et des règles d'assurance qualité, de rédiger et réviser les documents qualité relatifs à ses fonctions et d'assurer la diffusion de l'information concernant les études qu'il prend en charge.

Il/Elle assure au cours des recherches les tâches suivantes (liste non exhaustive) :

- Coordonner et participer à la conception du projet
- Réaliser une veille bibliographique spécifique au projet
- Assurer la coordination de la recherche jusqu'à la clôture de l'étude
- Participer à la rédaction du protocole et des amendements, de la note d'information-consentement, du cahier d'observation et des autres documents de la recherche
- Valider le plan de monitoring en collaboration avec le méthodologiste
- Organiser et animer les réunions, préparer les présentations et rédiger les comptes rendus (Equipe projet, Comité de Pilotage, Conseil Scientifique)
- Mettre en place et suivre le circuit des médicaments expérimentaux, des prélèvements et des événements indésirables/grossesses
- Mettre en place les prestations (cahiers des charges, appels d'offre)
- Participer à l'évaluation des budgets et réaliser les demandes budgétaires auprès du promoteur
- Superviser les inclusions, le recueil des données et le contrôle de leur qualité ainsi que les aspects logistiques de la recherche
- Effectuer une revue des données et valider le codage des événements indésirables et des traitements (WHODRUG, MedDRA)
- Participer à l'analyse des données
- Participer à la communication (newsletters, lettres d'information aux participants) et à la valorisation des résultats de la recherche
- Rédiger le rapport final de la recherche
- Gérer les non conformités relatives à l'étude

Spécificité(s) et environnement du poste

Il s'agit d'un travail en équipe, encadré par le responsable d'équipe et le coordonnateur métier.

Connaissances

- Connaissance en système de management de la qualité serait un plus
- Protocoles expérimentaux (connaissance approfondie)
- Recueil, analyse et traitement des données (connaissance approfondie)
- Biologie (connaissance générale)
- Cadre légal et déontologique
- Langue anglaise : B1 à B2 (cadre européen commun de référence pour les langues)

Savoir-faire

- Utilisation des outils informatiques courants (logiciels de traitement de texte et de gestion de bases de données)
- Garantir la qualité et la pertinence des outils d'analyse et des résultats
- Coordination de projet

Aptitudes

- Rigueur
- Sens de la planification
- Appétence pour le travail en équipe
- Communication orale et écrite (français et anglais)

Expérience(s) souhaité(s)

- Expertise en recherche clinique et méthodologie, documentée par un diplôme dans un des domaines suivants : santé publique, épidémiologie, méthodologie des essais cliniques ou équivalent ; ainsi que par une expérience dans la conduite de cohortes et/ou d'essais cliniques randomisés (RIPH1, RIPH 2)
- Règlementation relative aux recherches impliquant la personne humaine (BPC, ICH, lois,...)
- Niveau anglais B1 (participation à la rédaction d'article scientifique, animation de réunion, groupe de travail,...)

Niveau de diplôme et formation(s)

- Doctorat en médecine, en pharmacie, en sciences ou diplôme d'ingénieur exigé

Informations Générales**Date de prise de fonction****Poste à pourvoir dès que possible****Durée (CDD et détachements)**

Jusqu'à la fin de l'année 2022

Renouvelable : OUI NON**Temps de travail**

- Temps plein
- 38,5h hebdomadaires
- Congés Annuels et RTT : 44 jours + 2 jours éventuels de fractionnement

Activités télétravaillables OUI NON

Possibilité de télétravail jusqu'à deux jours/semaine après plusieurs mois en poste

Rémunération

De 2 403,93€ à 3 191,18€ selon expérience

Modalités de candidature**Date limite de candidature**

30/04/2022

Contact

Mme Audrey Legrand, assistante de gestion administrative

Contractuels**Référence de l'offre : CDP 03 2022**

Toute candidature (lettre de motivation avec référence du poste et CV) est à adresser à :

Mme Audrey LEGRAND
INSERM U1219 – Université de Bordeaux
146 rue Léo Saignat – CS61292 – 33076 Bordeaux cedex
fax : 05 57 57 11 72

courriel : secretariat-CMG@u-bordeaux.fr

Seules les candidatures complètes seront examinées (CV + lettre de motivation)

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