

# Responsable de la base de données et recherche sur les maladies rares d'Orphanet

 CDD 12 mois  Début : dès que possible  Paris  Télétravail partiel  Bac +5 à 8

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

<b>Catégorie</b>	A
<b>Corps</b>	Ingénieur de Recherche
<b>Emploi-Type</b>	F1A41 - Responsable des ressources et de l'ingénierie documentaire

## Structure d'accueil

**Unité** Unité de Service 14 – ORPHANET

### A propos de la Structure

L'Unité de Service 14 de l'Inserm, US14-Orphanet, est en charge de l'information sur les maladies rares et les médicaments orphelins et de sa diffusion au niveau national et international à destination des professionnels de santé et du grand public. Ainsi, Orphanet produit et met à disposition de la société un large panel de données scientifiques, textuelles et dites de ressources expertes sur les maladies rares et les médicaments Orphelins.

Les ressources expertes sont un répertoire d'informations sur les centres experts, les laboratoires de diagnostic, les projets de recherche, les essais cliniques, les registres, les réseaux, les plateformes technologiques, les associations de patients et les médicaments orphelins, dans le domaine des maladies rares dans les pays du réseau Orphanet (à ce jour le réseau regroupe 42 pays).

**Directeur** Ana RATH

**Adresse** 96 rue DIDOT PARIS 14ème

**Délégation Régionale** Paris – IDF Centre-Est

## Description du poste

**Mission principale**

- Au sein de l'équipe « ressources expertes » d'Orphanet, la personne recrutée aura pour mission
- D'assurer l'identification, la qualification, la collecte et la mise à jour de la base de données relative à la recherche en France, ainsi que dans d'autres pays du réseau Orphanet et/ou du consortium IRDiRC,
  - D'apporter une expertise scientifique et méthodologique auprès des utilisateurs internes et externes d'Orphanet pour les projets de recherche, les registres, les biobanques et les plateformes de recherche, sous la forme de rapports, des formations ou des collaborations,
  - De piloter les partenariats scientifiques et techniques relatifs à son activité, et notamment la plateforme d'analyse de la recherche sur les maladies rares, en partenariat avec la société MyScienceWorks.

**Activités principales**

- Identifier les sources, sélectionner, analyser, enregistrer et mettre à jour des données relatives aux projets de recherche, registres, biobanques, et plateformes/infrastructures de recherche sur les maladies rares en France, et participer à la coordination de ces activités au sein du réseau Orphanet
- Contribuer à la collecte des données relatives à la recherche des maladies rares au niveau international, dans le cadre du consortium IRDiRC ([www.irdirc.org](http://www.irdirc.org)).
- Prendre part au contrôle qualité des données des ressources expertes selon les procédures en vigueur
- Aider aux décisions par son expertise sur les données relatives à la recherche de la base de données (aussi bien auprès des utilisateurs externes qu'au sein de l'unité)
- Produire et mettre à jour les documents de procédures liées à l'activité
- Exploiter la base de données à des fins de contrôle qualité et de reporting
- Participer à la mise en place de partenariats permettant de faciliter la collecte des informations
- Participer à la conception et aux tests des outils informatiques en relation avec l'activité
- Faire évoluer et mettre en œuvre la politique de contrôle qualité en coopération avec la responsable qualité
- Les activités sont susceptibles d'évoluer en fonction des besoins des projets. Il pourra notamment être demandé au candidat de participer à des activités de collecte et/ou de contrôle qualité sur les autres ressources expertes

**Spécificité(s) et environnement du poste**

- Étroites interactions avec les autres membres de l'équipe, les membres du réseau Orphanet et experts internationaux
- Interactions avec l'équipe technique et des partenaires techniques et scientifiques extérieurs

**Connaissances**

- Très bonne culture scientifique, médicale et de recherche
- Très bon niveau d'anglais (contact avec des experts internationaux) : écrit et oral de niveau minimum B2-Cadre Européen Commun de Référence pour les langues
- Très bonne maîtrise d'Excel, des outils bureautiques et des moteurs de recherche
- Bonne connaissance des bases de données scientifiques et bibliographiques
- La connaissance du domaine des maladies rares serait un plus

**Savoir-faire**

- Piloter un projet dans un cadre multidisciplinaire
- Savoir traiter et analyser des données variées et complexes
- Utiliser / Comprendre le langage scientifique et médical
- Savoir rendre compte de son activité (indicateurs, rapports)

**Aptitudes**

- Excellente capacité d'organisation et d'adaptation afin de définir les priorités d'action
- Esprit rigoureux et systématique
- Esprit d'analyse et de synthèse
- Capacité décisionnelle
- Savoir travailler en équipe
- Être participatif et en recherche de solutions
- Dynamisme et curiosité

- Sens des délais et du résultat
- Savoir communiquer
- Capacité à sensibiliser et à animer un réseau d'interlocuteurs

#### Expérience(s) souhaité(s)

- Expérience dans la recherche
- Expérience de la documentation médicale et/ou des bases de données
- Expérience dans la gestion de projet souhaitée
- Expérience de travail dans un milieu international souhaitée
- Expérience du travail en équipe

#### Niveau de diplôme et formation(s)

- Un diplôme de niveau 7 est requis sur ce poste
- Un Doctorat en biologie, génétique ou sciences de la vie est souhaité pour ce poste

### 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
- 45 jours de Congés Annuels et RTT

#### Activités télétravaillables

OUI \*  NON

\* Préciser les modalités de télétravail possible.

#### Rémunération

- **Contractuels** : Entre 2 985 et 4 380 € brut mensuel en fonction de l'expérience professionnelle sur des postes de niveau équivalent.

### Modalités de candidature

#### Contact

Ana RATH

#### Contractuels

- Envoyer CV et lettre de motivation à [jobs.orphanet@inserm.fr](mailto:jobs.orphanet@inserm.fr)
- Précisez vos prétentions salariales.

#### 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](mailto:emploi.handicap@inserm.fr)