

RESPONSABLE SCIENTIFIQUE ET MEDICAL DE LA BASE DE DONNEES « MALADIES RARES » (H/F)

Profil de poste

Emploi-type Responsable des ressources et de l'ingénierie documentaire

BAP F - Culture, Communication, Production et diffusion des savoirs

Missions Au sein de l'équipe Base de Données Maladies, le responsable scientifique et médical de la base de données maladies rares a pour mission de renseigner et mettre à jour l'inventaire des maladies rares d'Orphanet sur la base des informations scientifiques et médicales pertinentes et des interactions avec les experts du domaine. Il/elle met en place le circuit de validation de la nomenclature Orphanet des maladies rares en relation avec la Responsable de la base de données des maladies et en interaction avec des experts internationaux. Il/elle a pour mission de coordonner et participer à la mise à jour des alignements de la nomenclature Orphanet avec d'autres terminologies médicales telles que la Classification internationale des maladies.

Activités principales

- Contribuer, en lien avec la direction scientifique, à la définition de la politique d'inventaire des maladies rares et de ses alignements terminologiques.
- Piloter le processus d'alignements terminologiques (développer la stratégie, planifier, organiser la mise en œuvre, contrôler).
- Faire évoluer et mettre en œuvre la politique de contrôle qualité en coopération avec l'équipe contrôle qualité.
- Réaliser des recherches bibliographiques (PubMed, GoogleScholar, ...)
- Analyser et sélectionner des données pertinentes en vue de mettre à jour l'inventaire et la classification des maladies rares de la base Orphanet.
- Réaliser les alignements entre l'inventaire des maladies rares d'Orphanet et d'autres terminologies médicales.
- Produire des données standardisées à partir des données collectées.
- Synthétiser et produire des documents de travail à visée décisionnelle.
- Animer des réunions internes.
- Réaliser la mise à jour de la base de données.
- Interagir avec les experts pour valider la mise à jour des données.

Activités associées

- Coordonner la circulation de l'information au sein de l'équipe.
- Produire et mettre à jour les documents de procédures liés à l'ensemble des activités.
- Traiter les résultats des requêtes systématiques afin de corriger les erreurs détectées.

Connaissances

- Connaissance du domaine scientifique et médical
- Culture du domaine des maladies rares
- Connaissance des techniques documentaires
- Anglais : Oral et écrit de niveau minimum B2-Cadre Européen commun de référence pour les langues

Savoir-faire

- Piloter un projet dans un cadre multidisciplinaire : identifier les étapes essentielles, suivre l'état d'avancement des tâches, identifier des risques et apporter des solutions, tenir informés les décideurs de l'état d'avancement du projet.
- Maîtriser les techniques documentaires.
- Maîtriser les outils informatiques, bureautiques, en particulier Excel (exigé) et utiliser les moteurs de recherches sur Internet.
- Maîtriser les outils de recherches bibliographiques PubMed et Google Scholar

Aptitudes	<ul style="list-style-type: none"> • Excellente capacité d'organisation 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
Spécificité(s) / Contrainte(s) du poste	<ul style="list-style-type: none"> • Étroites interactions avec d'autres membres de l'équipe et experts français et internationaux
Expérience souhaitée	<ul style="list-style-type: none"> • Expérience de la documentation médicale et/ou base de données • Expérience du travail en équipe • Expérience du contexte international
Diplôme(s) souhaité(s)	<ul style="list-style-type: none"> • Doctorat en biologie en médecine ou en pharmacie souhaitée

Structure d'accueil

Code unité	US14
Intitulé	Unité de Service 14 – ORPHANET
Responsable	Ana RATH
Composition	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. Composée d'une quarantaine de personnes, cette unité a des partenariats avec des organismes publics et privés, français et européens, dans 41 pays dont les 27 états membres de l'Union européenne. Elle produit notamment une ontologie des maladies rares, une base de données scientifiques, une encyclopédie et un répertoire des ressources expertes spécifiques aux maladies rares dans 41 pays.
Adresse	96 rue DIDOT PARIS 14 ^{ème}
Délégation Régionale	DR PARIS 6

Contrat

Type	CDD
Durée	1 an renouvelable
Rémunération	2.476 € à 3.286 € brut mensuel selon expérience
Date souhaitée de prise de fonctions	dès que possible

Pour postuler

Adresser votre CV et lettre de motivation sous la référence US14-2018-15

- Annie Olry
 - E-mail : jobs.orphanet@inserm.fr
- Tél : +33 (0)1 56 53 81 37