

CHEF DE PROJETS CLINIQUE SENIOR (H/F)

Date de publication de l'annonce : Janvier 2022

LE POSTE

Type : CDI, accessible aux personnes handicapées
Déplacements ponctuels sur le territoire national
Lieu : Montpellier (avec télétravail possible sur une partie du temps)

NOTRE SOCIETE

Nous sommes une équipe de 10 personnes spécialisée dans l'accompagnement de l'innovation en santé numérique pour permettre aux utilisateurs et à leur écosystème de bénéficier des solutions les plus sûres et les mieux adaptées à leurs besoins. KYomed INNOV est lauréate du Programme Investissement d'Avenir avec plus de 7 ans d'existence et plus de 150 projets accompagnés.

La santé numérique est en pleine expansion et dans ce cadre, nous recherchons des collaborateurs qui pourront nous accompagner dans notre forte croissance.

Nos missions :

- Accélérer l'innovation en santé numérique
- Valider scientifiquement des solutions de santé en vie réelle
- Développer des produits avec et pour leurs utilisateurs

Nos expertises :



VOTRE MISSION :

Rendre plus sûres et accessibles les solutions numériques de nos clients

Le/la Chef de Projets Cliniques Sénior sera principalement chargé(e) de :

- Monter et réaliser des projets d'investigation clinique de dispositifs médicaux
- Proposer des orientations stratégiques en lien avec l'évolution du marché des investigations cliniques en vie réelle
- Rédiger les procédures du département clinique et créer des documents attenants à ce volet qualité
- Etc...

Pour résumer, accompagné(e) d'un méthodologiste confirmé et d'un Chef de projets cliniques, vous aiderez nos clients à optimiser leurs études cliniques, tant sur le point méthodologique, que sur l'optimisation de l'étude en elle-même (coûts-délais).

PROFIL - COMPETENCES

Formation & expérience

- De formation BAC+5/8 type Pharmacien, Master ou Doctorat.
- Expérience d'au moins 5 ans en management d'études cliniques, en CRO et/ou dans le domaine des dispositifs médicaux est indispensable
- Une expérience dans les outils numériques de gestion d'études cliniques (ePRO, e-CRF, e-consentement) et dans les essais en vie réelle est un plus

Savoirs

- Maîtriser les outils de bureautique (Outlook, Powerpoint, Excel, Word)
- Maîtriser les outils numériques de gestion des essais cliniques (eCRF, e-consent, ePRO)

Savoir-faire essentiels

- Être doté(e) d'une bonne capacité rédactionnelle et savoir adapter ses écrits à chaque cible
- Connaître les procédures des essais cliniques et les bonnes pratiques cliniques
- Interpréter et exploiter des informations scientifiques de manière synthétique

Savoir être essentiels

- Anglais courant indispensable
- Communiquer par oral et par écrit de manière claire sur le déroulement et sur les résultats d'une étude avec des sous-traitants et les clients
- Rigueur, dynamisme, réactivité, implication, capacité d'adaptation au changement
- Avoir le sens des priorités et de l'organisation

MOTS CLEFS :

Gestion de projets cliniques, santé, santé numérique, étude en vie réelle, investigation clinique, dispositifs médicaux, stratégie et méthodologie clinique.

SALAIRE

Selon expérience

Pour postuler, envoyez votre CV à l'adresse suivante : rh@kyomed.com (mentionner la référence PMCE-07) avant le 18/02/2022.