

Firme pharmaceutique européenne (2500 personnes, implantée dans plus de 40 pays), spécialisée dans les produits high tech recherche pour sa plus grande filiale située en région parisienne :

**Coordinateur d'études cliniques (h/f)
CDI**

Au sein de la direction médicale, vous serez en charge du bon déroulement des études cliniques et du recueil des données en garantissant leur qualité selon les procédures internes et la législation.

A ce titre :

- vous participez à l'élaboration des protocoles, de ses annexes et aux cahiers d'observation
- vous créez le budget et assurez le suivi financier de vos études
- vous formez et encadrez l'équipe de recherche clinique (ARC, Gestionnaires d'études) réalisant le monitoring
- vous sélectionnez, élaborez le cahier des charges, coordonnez et évaluez l'activité des CRO mandatées pour les mises en place et suivis de ces essais
- vous assurez une interface avec les différents départements tels que la pharmacovigilance, la qualité...

De part votre expertise en recherche clinique (comprenant idéalement une partie de coordination d'études et/ou de management d'ARC) vous êtes capable d'évaluer les contraintes, d'appliquer les actions correctives nécessaires pour mener à bien les projets que vous piloterez.

Votre anglais est fluide.

Votre motivation, votre dynamisme, vos aptitudes à la communication ainsi qu'à travailler en équipe ne sont plus à démontrer.

Nous vous proposons de nous rejoindre en posant votre candidature auprès de notre cabinet conseil en recrutement en précisant la référence : AMIP/CEC/09/10

ALTIGAPHARMA-Valérie CHARLON

Recrutement cadres

6 rue Louis Pasteur - 92100 BOULOGNE

01.41.31.56.00

recruvc@altigapharma.com - www.altigapharma.com

Confidentialité absolue