

Responsable de l'administration et du pilotage

Concours externes 2023 – Ingénieurs et techniciens - Profil de poste – Concours n°7 – 4 postes

1^{er} poste

Corps IR – Ingénieur de Recherche

BAP J – Gestion et pilotage

Spécialité Santé publique

**RIFSEEP (régime
indemnitaire
fonctionnaire)** Fonction : Responsable de domaine fonctionnel
Groupe : 3
Domaine : accompagnement de la recherche

Affectation Institut Thématique Santé Publique (ISP) – Siège, Paris

A propos de la Structure

L'Institut thématique Santé publique (ISP) soutient et coordonne l'activité des 83 équipes de recherche qui développent des travaux consacrés à la santé publique ou à la recherche clinique. Ses équipes travaillent sur tous les déterminants de la santé, de l'environnement physico-chimique aux facteurs sociaux, comportements, addictions et au système de santé, et sur l'ensemble des pathologies, mécanismes, et facteurs les influençant, de la fertilisation, au développement jusqu'au vieillissement et aux maladies dégénératives, en passant par cancers et maladies métaboliques. Les disciplines concernent une vaste palette allant des sciences humaines et sociales à l'épidémiologie, la toxicologie et la science des données. Pour avancer sur ces questions, les équipes mettent en place cohortes, études cas-témoins, analyses de bases médico-administratives, approches qualitatives... Plus d'1% de la population française est volontaire dans une cohorte de l'Inserm.

L'ISP soutient ses équipes notamment dans le développement de grandes infrastructures de recherche que sont les cohortes et leurs bibliothèques, les registres de pathologie et décès et autres grands projets, notamment concernant l'émergence de nouvelles thématiques de recherche. Il est en particulier actuellement impliqué dans le lancement de 2 programmes d'impulsion concernant l'exposome et le changement climatique, et un grand plan sur les cohortes.

Missions

Dans le cadre des missions de l'Institut de Santé Publique, le/la responsable de l'administration et du pilotage s'insérera au sein de l'équipe de l'Institut dans son rôle d'accompagnement et d'animation de la recherche en santé publique. Doté d'un grand intérêt pour les questions sociétales et de santé publique, d'une très bonne organisation et capacité de dialogue, il/elle suivra pour l'ISP et en interaction directe avec sa direction les grands projets et infrastructures de santé publique. Cela pourra concerner toute thématique de santé publique, incluant la réaction aux crises, et la structuration de grandes infrastructures (cohortes, registres, unités de service...) et plans de recherche (en santé publique ou sur le développement des recherches concernant les liens entre changement climatique et santé par exemple). Il/elle pourra assurer

un soutien institutionnel au montage ou à la coordination de projets transversaux ou d'infrastructures ou plans ambitieux, éventuellement européennes ou internationales.

Activités principales

- Assurer le suivi et aider au montage de grands projets suivi par l'ISP (projets de santé publique en France et à l'international impliquant des équipes Inserm et au-delà).
- Rédaction de dossiers de financement et documents de synthèse relatifs à ces projets, discussions avec les directions ministérielles assurant la tutelle de l'Inserm (Ministères en charge de la Recherche et de la Santé principalement).
- Animation de réseaux de chercheurs en santé publique, relation avec d'autres organismes de recherche.
En lien avec la direction de l'ISP, participer à la réflexion sur l'opportunité ou l'utilité d'un soutien institutionnel de l'Inserm à des grands projets et infrastructures spécifiques.
- Participer, en relation avec les autres EPST et les ministères concernés, aux actions collaboratives et/ou menées directement par l'ISP impliquant d'autres acteurs.
- Organisation et préparation des réunions de tout conseil scientifique mis en place au niveau de l'ISP ;
- Participation aux actions d'information internes (notes, inserts dans les outils de communication de l'Inserm) et externes (organisation d'événements scientifiques).

Connaissances

- Bonne connaissance de l'environnement des grands projets de recherche, si possible en santé publique.
- Connaissance souhaitée des problématiques de santé publique.
- Connaissance souhaitée des problématiques de santé environnementale.
- Bonne connaissance du milieu de la recherche national et si possible européen et de ses fonctionnements réglementaires, administratifs et financiers.

Savoir-faire

- Bonne aptitude ou intérêt pour la coordination de projets de recherche.
- Excellente capacité organisationnelle et rédactionnelle.
- Aptitude à gérer un grand nombre de projets et échéances simultanément.
- Capacité d'initiative et d'animation.
- Animation des réunions et de réseaux nationaux et européens.
- Maîtriser la pratique des logiciels bureautiques courants.
- Communication.

Aptitudes

- Esprit de synthèse et d'analyse.
- Sens des responsabilités.
- Motivation, implication et bon relationnel.
- Anglais écrit et oral indispensable.
- Réactivité, rigueur et esprit d'initiative.

Expérience souhaitée

- Expérience dans le milieu de la recherche dans un contexte collaboratif de haut niveau ; éventuellement expérience d'animation d'un grand projet ou d'une grande infrastructure de recherche.

Diplôme(s) souhaité(s)

- Bac +5 (ingénieur, diplôme en biologie, santé, sciences politiques) / doctorat en Santé Publique, Biologie-Santé.

Diplôme requis

- Diplôme de niveau 7 (anciennement I).

Environnement de travail

Temps de travail

- Temps plein
- 38H30
- 32 Congés Annuels et 13 RTT

Activités télétravaillables

☒ OUI * ☐ NON

* 2 jours/semaine maximum sur accord du responsable hiérarchique

Rémunération

Selon la grille indiciaire correspondant au corps de recrutement, une reprise d'ancienneté selon le niveau d'expérience et un régime indemnitaire (RIFSEEP) correspondant à la fonction occupée.

Rémunération indicative brute moyenne mensuelle inclus IFSE* (sur la base d'un indice moyen de rémunération) : 3 108€

** Indemnité de Fonctions, de Sujétions et d'Expertise*

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

Concours externes 2023 – Ingénieurs et techniciens - Profil de poste – Concours n°7 – 4 postes

2^{ème} poste

Corps IR – Ingénieur de Recherche

BAP J – Gestion et pilotage

Spécialité Evaluation

RIFSEEP (régime indemnitaire fonctionnaire)
 Fonction : Responsable de domaine fonctionnel
 Groupe : 3
 Domaine : accompagnement de la recherche

Affectation **Département de l'Evaluation et du Suivi des Programmes (DESP) – Siège, Paris**

A propos de la Structure

Le DESP est en charge de la mise en œuvre de l'évaluation scientifique à l'Inserm et il est responsable de la qualité des processus d'évaluation. Il organise les processus et accompagne les instances dans les processus des structures, des programmes et des activités des chercheurs Inserm. Le DESP assure aussi la mise en œuvre d'outils de pilotage et de suivi de l'activité de l'organisme.

Il réalise ses missions en lien avec les instances d'évaluation de l'Inserm, les instituts thématiques, la direction générale, les partenaires et les autres structures soutien et supports.

Missions

Sous la responsabilité de la Direction du DESP, le/la Responsable de l'administration et du pilotage sera en charge :

- D'organiser pour l'Inserm l'évaluation des structures, du recrutement, de l'activité et des promotions des chercheurs de l'organisme par les instances dédiées.
- De représenter l'organisme pendant les réunions des commissions scientifiques spécialisées et en rendre compte à la direction du DESP.
- De mettre en place et gérer des appels à projets spécifiques tournés vers la communauté scientifique et rendre compte des résultats à la direction du DESP.
- De donner un avis d'opportunité à la direction générale sur les demandes de mobilité des chercheurs.
- D'assurer le lien entre les instances d'évaluation, les instituts thématiques et la direction générale.

Activités principales

- Organiser et participer aux réunions des commissions scientifiques spécialisées en gérant les conflits d'intérêts et en veillant à la conformité de leur travail avec la réglementation en vigueur.
- Assister aux visioconférences / occasionnellement aux visites sur site au cours de l'évaluation des structures par le HCERES.
- Rédiger des rapports destinés à la direction générale et aux directeurs des instituts thématiques.
- Gérer des appels à projets : rédaction des textes d'appel à projet et des procédures d'évaluation, mise en place des comités d'experts ad hoc et suivi de la procédure.
- Participer à l'accompagnement scientifique des chercheurs à l'interface entre la gestion administrative et le conseil sur l'activité de recherche.
- Assurer les interfaces avec les autres départements pour le suivi des dossiers.
- Participer au suivi des projets transversaux de politique interne à l'Inserm.
- Contribuer au système qualité du Département : contribuer à améliorer la qualité de l'évaluation, en proposant de nouveaux outils.

Activités associées

- Développer des activités de recherche sur l'évaluation des programmes transversaux.
- Développer des analyses bibliographiques avec les instituts thématiques.

Connaissances	• Connaissance approfondie de domaines scientifiques de la recherche biomédicale. • Connaissance de l'organisation de l'ESRI. • Connaissance de l'anglais écrit et parlé.
Savoir-faire	• Analyses thématiques et rédaction de rapports et de notes. • Maîtrise des logiciels de bureautique courants.
Aptitudes	• Bonnes habilités sociales en raison des contacts avec les membres de la communauté scientifique et les experts scientifiques sollicités. • Sens de l'organisation ; facilité d'adaptation, rigueur et bon sens. • Aimer le travail en équipe.
Spécificité(s) et environnement du poste	• Nécessité d'aménager ses horaires en fonction du calendrier et de la charge de travail. • Respect de la confidentialité des échanges. • Ce poste induit des relations fonctionnelles avec les autres pôles du DESP, les autres départements du Siège, les Délégations régionales, l'HCERES, les différents partenaires universitaires et organismes de recherche et les différents centres hospitaliers.
Expérience souhaitée	• Expérience postdoctorale souhaitée dans un laboratoire académique en France ou à l'étranger. • Expérience dans l'administration souhaitée. • Expérience en évaluation de la recherche souhaitée.
Diplôme(s) souhaité(s)	• Thèse de sciences.
Diplôme requis	• Diplôme minimum de niveau 7 (anciennement I).

Environnement de travail

Temps de travail	• Temps plein • 38H30 • 32 Congés Annuels et 13 RTT
Activités télétravaillables	☒ OUI * ☐ NON * 2 jours/semaine maximum sur accord du responsable hiérarchique
Rémunération	Selon la grille indiciaire correspondant au corps de recrutement, une reprise d'ancienneté selon le niveau d'expérience et un régime indemnitaire (RIFSEEP) correspondant à la fonction occupée. Rémunération indicative brute moyenne mensuelle inclus IFSE* (sur la base d'un indice moyen de rémunération) : 3 108€ <i>* Indemnité de Fonctions, de Sujétions et d'Expertise</i>
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

Concours externes 2023 – Ingénieurs et techniciens - Profil de poste – Concours n°7 – 4 postes

3^{ème} poste

Corps IR – Ingénieur de Recherche

BAP J – Gestion et pilotage

Spécialité Pharmacovigilance

RIFSEEP (régime indemnitaire fonctionnaire)
 Fonction : Responsable de domaine fonctionnel
 Groupe : 3
 Domaine : accompagnement de la recherche

Affectation Agence Nationale de Recherches sur le Sida (ANRS) - | MALADIES INFECTIEUSES EMERGENTES (MIE), Paris

A propos de la Structure L'ANRS | Maladies infectieuses émergentes est, depuis le 1er janvier 2021, une agence autonome de l'Inserm, sous la tutelle du ministère de l'Enseignement supérieur, de la Recherche et de l'Innovation et du ministère des Solidarités et de la Santé, résultant du rapprochement de l'ANRS (Agence nationale de recherches sur le sida) et du consortium REACTing.

L'agence a pour mission l'animation, l'évaluation, la coordination et le financement de la recherche sur le VIH/sida, les hépatites virales, les infections sexuellement transmissibles, la tuberculose et les maladies infectieuses émergentes et ré-émergentes (infections respiratoires émergentes dont la Covid-19, fièvres hémorragiques virales, arboviroses...). Avec une approche One Health, s'intéressant à la santé humaine, animale et à l'impact de l'homme sur l'environnement, l'agence prépare la réponse aux enjeux scientifiques posés par les maladies émergentes et à son déploiement en temps de crise.

Missions Au sein de l'ANRS MIE, dans le cadre de la promotion de recherches cliniques nationales et internationales, vous serez principalement en charge de la surveillance de la sécurité des participants :

- Réaliser l'évaluation et la surveillance des risques liés aux recherches cliniques.
- Assurer le suivi et l'évaluation de la sécurité des participants dans le respect des procédures opératoires standards du promoteur et des exigences réglementaires et éthiques de la recherche.

Activités principales

- Mise en place du circuit de notification des événements indésirables et des aspects de sécurité du protocole.
- Gestion des notifications d'événements indésirables graves, avec évaluation de la causalité et du caractère attendu ou inattendu par rapport aux traitements expérimentaux.
- Réalisation de levée d'insu si besoin.
- Transmission des événements aux promoteurs, aux autorités de santé et aux partenaires industriels.
- Identification, rédaction et transmission des faits nouveaux de sécurité aux promoteurs, aux autorités de santé et aux partenaires industriels.
- Rédaction et transmission des lettres d'information relative à la sécurité aux investigateurs.
- Codage en MedDRA des événements indésirables graves et des grossesses.
- Validation des codages des événements indésirables non graves.
- Participation rédactionnelle aux publications de tolérance des essais.
- Identification des incohérences potentielles entre la base de donnée de vigilance et la base de donnée clinique avec l'appui du data manager de l'étude (i.e. réconciliation).
- Gestion des documents de référence (analyse d'impact des mises à jour).
- Participer à la veille bibliographique des informations de sécurité.

- Rédaction du rapport annuel de sécurité et réalisation de l'évaluation du bénéfice risque de l'étude.
- Rédaction de la section concernant les aspects de sécurité du rapport final de l'étude.
- Mise à jour des procédures opératoires standardisées relatives aux données de sécurité.
- Participation à la préparation des audits et inspections du service.

Activités associées

-

Connaissances

-

Savoir-faire

- Maîtrise de l'outil informatique.
- Maîtrise de l'anglais oral et écrit.
- Capacité de compréhension des communications et articles scientifiques.
- Capacité démontrée pour le travail en équipe.

Aptitudes

- Aisance rédactionnelle et de communication en français et en anglais.
- Esprit de synthèse, sens de l'organisation et rigueur.
- Impartialité et discrétion dans l'appréciation des dossiers.
- Capacité d'adaptation.
- Aptitude à communiquer et goût pour les contacts humains.

Spécificité(s) et environnement du poste

- Déplacements professionnels à prévoir.

Expérience souhaitée

- Expérience en pharmacovigilance.
- Règlementation sur la recherche clinique.
- Une expérience en infectiologie, virologie serait un plus.

Diplôme(s) souhaité(s)

- Diplôme d'Etat de Docteur en Pharmacie ou,
- Diplôme d'Etat de Médecine ou,
- Bac +5 en Sciences ou diplôme d'Etat de Docteur es Sciences.

Diplôme requis

- Diplôme minimum niveau 7 (anciennement I).

Environnement de travail

Temps de travail

- Temps plein
- 38H30
- 32 Congés Annuels et 13 RTT

Activités télétravaillables

- ☒ OUI * ☐ NON
- * 2 jours/semaine maximum sur accord du responsable hiérarchique

Rémunération

Selon la grille indiciaire correspondant au corps de recrutement, une reprise d'ancienneté selon le niveau d'expérience et un régime indemnitaire (RIFSEEP) correspondant à la fonction occupée.

Rémunération indicative brute moyenne mensuelle inclus IFSE* (sur la base d'un indice moyen de rémunération) : 3 108€

* Indemnité de Fonctions, de Sujétions et d'Expertise

Concours externes 2023 – Ingénieurs et techniciens - Profil de poste – Concours n°7 – 4 postes

4^{ème} poste

Corps IR – Ingénieur de Recherche

BAP J – Gestion et pilotage

Spécialité Recherche clinique

RIFSEEP (régime indemnitaire fonctionnaire)
 Fonction : Responsable de domaine fonctionnel
 Groupe : 3
 Domaine : accompagnement de la recherche

Affectation **Agence Nationale de Recherches sur le Sida (ANRS) - | MALADIES INFECTIEUSES EMERGENTES (MIE), Paris**

A propos de la Structure

L'ANRS | Maladies infectieuses émergentes est, depuis le 1er janvier 2021, une agence autonome de l'Inserm, sous la tutelle du ministère de l'Enseignement supérieur, de la Recherche et de l'Innovation et du ministère des Solidarités et de la Santé, résultant du rapprochement de l'ANRS (Agence nationale de recherches sur le sida) et du consortium REACTing.

L'agence a pour mission l'animation, l'évaluation, la coordination et le financement de la recherche sur le VIH/sida, les hépatites virales, les infections sexuellement transmissibles, la tuberculose et les maladies infectieuses émergentes et ré-émergentes (infections respiratoires émergentes dont la Covid-19, fièvres hémorragiques virales, arboviroses...). Avec une approche One Health, s'intéressant à la santé humaine, animale et à l'impact de l'homme sur l'environnement, l'agence prépare la réponse aux enjeux scientifiques posés par les maladies émergentes et à son déploiement en temps de crise.

Missions

Au sein du Département Recherche Clinique de l'Agence, le/la Responsable de l'administration et du pilotage assurera la mise en place et le suivi de recherches cliniques dont les essais vaccinaux, et l'animation de la recherche, en France et à l'international (principalement dans les Pays à faibles revenus ou revenus intermédiaires), dans le domaine des maladies infectieuses.

Activités principales

Activité de gestion réglementaire et financière des recherches :

- Mettre en conformité les documents de la recherche selon les dispositions légales et réglementaires en vigueur.
- Evaluer et suivre le budget de recherche global et annuel et le surcoût hospitalier en liaison avec le département Soutien Structurant de la Recherche le CMG et l'investigateur coordonnateur.
- Coordonner la mise en place et le suivi d'un portefeuille de projets de recherches.
- Mettre en place la logistique de la recherche avec tous les intervenants (investigateur coordonnateur, CMG...) telles que coordonner l'élaboration et le suivi des contrats de fourniture de médicaments avec l'industrie pharmaceutique ; sélectionner les prestataires en liaison avec le CMG ; organiser et participer aux réunions avec les associations de patients pour chaque nouvelle recherche.
- Obtenir les autorisations réglementaires de la recherche : constituer et envoyer les dossiers et amendements aux autorités réglementaires (Comité d'Ethique/CPP, ANSM, CNIL, ...) en liaison avec le chef de projet du CMG, l'investigateur coordonnateur, le/les industrie(s) pharmaceutique(s).
- Effectuer le suivi scientifique et réglementaire des recherches ; enregistrer la recherche sur les différentes bases de données.

Activité de gestion administrative et scientifique des recherches :

- Participer aux réunions de pilotage de la recherche (Conseil Scientifique, Comité Indépendant de Surveillance, réunions d'investigateurs ...).
- Suivre l'avancement de la recherche en liaison avec le chef de projet du CMG.
- Relire les abstracts soumis aux congrès internationaux et nationaux et suivre les publications de chaque recherche.

Activité d'animation scientifique :

- Suivi des Actions Coordonnées, groupes de travail et/ou Comités Scientifiques Sectoriels dans le domaine des maladies infectieuses.

Connaissances

- Connaissances en gestion de la recherche clinique, notamment dans ses aspects réglementaires.
- Connaissances scientifique et/ou médicale.
- Connaissances en gestion financière et budgétaire appréciée.

Savoir-faire

- Bonne pratique de l'anglais.
- Maîtrise de l'outil informatique.

Aptitudes

- Organisation, réactivité, rigueur, méthode, autonomie, adaptabilité.
- Savoir organiser son travail en tenant compte des échéances, des contraintes et des imprévus.
- Sens de responsabilités, du dialogue, esprit d'équipe.

Expérience souhaitée

- Expérience dans un poste similaire appréciée.

Diplôme(s) souhaité(s)

- Master/Doctorat de science ou biologie médicale.

Diplôme requis

- Diplôme minimum de niveau 7 (anciennement I).

Environnement de travail**Temps de travail**

- Temps plein
- 38H30
- 32 Congés Annuels et 13 RTT

Activités télétravaillables

- ☒ OUI * ☐ NON
- * 2 jours/semaine maximum sur accord du responsable hiérarchique

Rémunération

Selon la grille indiciaire correspondant au corps de recrutement, une reprise d'ancienneté selon le niveau d'expérience et un régime indemnitaire (RIFSEEP) correspondant à la fonction occupée.

Rémunération indicative brute moyenne mensuelle inclus IFSE* (sur la base d'un indice moyen de rémunération) : 3 108€

* Indemnité de Fonctions, de Sujétions et d'Expertise

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