



Chef de Projet Clinique Senior (H/F) *Senior Clinical Project Manager*

Dans le cadre de son développement, Nexbiome Therapeutics recrute un Chef de Projet Clinique Senior. Poste en CDI basé à Clermont-Ferrand (Puy-de-Dôme 63) avec possibilité de télétravail.

➤ Nexbiome Therapeutics - premier incubateur privé de biotechs dans le microbiote

Chez Nexbiome Therapeutics, nous définissons le microbiote comme un écosystème de micro-organismes dont la composition prédispose à la santé ou à la maladie. Dès lors, nous sommes convaincus que le microbiote représente le réservoir d'avenir des solutions thérapeutiques en santé humaine.

Notre mission est de détecter les meilleurs projets de recherche et d'en faire des biotechs qui créeront les médicaments innovants de demain. Notre ambition est de faire émerger des champions mondiaux dans tous les segments thérapeutiques pour lesquels la santé par le microbiote a du sens.

Créée en 2021, la société Nexbiome Therapeutics possède un pipeline de 10 projets dans plusieurs aires thérapeutiques (gynécologie, gastroentérologie, rhumatologie, etc.) et à diverses étapes de développement (discovery, formulation, préclinique et clinique). Notre objectif est de porter tous ces projets jusqu'à une première preuve de concept chez l'Homme (Phase I/II).

Pour mieux nous connaître, rendez-vous sur le site web de l'entreprise : <https://www.nexbiome.com>.

➤ Mission

Sous la responsabilité du Directeur des Opérations et en étroite collaboration avec la responsable Scientifique, la responsable Technique ainsi que les autres chefs de projet, vous intervenez dans le cadre d'études cliniques internationales de phase I/II. Vous aurez pour rôle de participer au design des études et de garantir le démarrage et le bon suivi des essais cliniques à travers la gestion des CROs et des centres investigateurs afin d'assurer la qualité des données recueillies au cours des études cliniques.

Vous aurez comme missions principales :

- D'assurer le management et la supervision des projets cliniques en lien avec les différentes parties prenantes internes et externes (CROs, centres investigateurs, KOLs, autorités compétentes, experts).
- Vous serez garant de la réalisation des études cliniques à travers le suivi opérationnel et la coordination de toutes leurs étapes de réalisation (préparation, soumission autorités, lancement, suivi / monitoring et clôture) dans le respect des délais impartis et des budgets.
- Vous participerez à la conception et/ou relecture des synopsis, des protocoles de recherches cliniques et de l'ensemble de la documentation nécessaire à la conduite des études.
- Vous participerez à la réalisation et/ou supervision des tâches administratives en lien avec la réalisation des études (demandes d'autorisation et d'amendement auprès des autorités compétentes etc.).

- Vous travaillez dans le respect des procédures internes et des réglementations internationales.
- Vous animerez les comités de pilotage clinique.
- Vous participerez à la rédaction et à la réalisation des avis scientifiques pour la partie clinique.

➤ Profil recherché

- De formation scientifique supérieure, vous bénéficiez d'une expérience significative (idéalement +7 ans) dans un poste équivalent acquise si possible dans un environnement biotech.
- Vous connaissez les Bonnes Pratiques Cliniques (BPC) et vous maîtrisez toutes les étapes de mise en œuvre d'une étude clinique interventionnelle et de coordination de celle-ci avec l'ensemble des parties prenantes.
- Vous êtes expérimenté en gestion de projet.
- Vous parlez couramment l'anglais
- Autonome et rigoureux, vous avez la capacité d'identifier les priorités, de prendre des initiatives et d'assumer des responsabilités.
- Vous aimez travailler en équipe, notamment au sein d'une entité de taille humaine où les valeurs sont le respect, la soif de découvrir ainsi que la création de valeur par le travail collaboratif.

➤ Points clés

- **Poste (CDI) à temps plein - Statut Cadre**
- **Salaire à partir de 55K€ / en adéquation avec l'expérience**
- **A pourvoir à partir du 1^{er} avril 2023**
- Poste basé sur Clermont-Ferrand. Possibilité de télétravail.
- Mutuelle prise en charge à 100% par l'employeur
- Tickets restaurants

Au sein d'une équipe à taille humaine vous évoluerez dans un environnement flexible, propice aux échanges, à la bienveillance et au partage. Vous profiterez également d'un cadre stimulant, en mode coworking avec accès possible à une salle de sport, healthy bar etc. (espace de coworking Turing 22).

➤ Pour postuler :

Adresser votre dossier (CV + lettre de motivation) uniquement par e-mail à l'adresse suivante : contact@nexbiome.com

