

<b>PROFIL DE POSTE</b>	
Titre	<b>Chercheur (recherche Clinique) H/F</b>
Catégorie	Post-doc sénior
Employeur	Institut de Recherche pour le développement, 911 Avenue Agropolis, 34394 Montpellier, France
Contexte	<p>L'unité TransVIHMI est une unité de recherche affiliée à l'Institut de Recherche pour le Développement (IRD), un institut public français sous la double tutelle des ministères de l'Enseignement supérieur, de la Recherche et de l'Innovation et de l'Europe et des Affaires Étrangères. L'unité TransVIHMI mène des projets de recherche multidisciplinaires dans le domaine du VIH/SIDA, et autres maladies infectieuses comme la tuberculose, les hépatites virales, les maladies tropicales négligées et plus récemment l'infection à virus Ebola.</p> <p>Epicentre est une organisation créée par Médecins Sans Frontières (MSF) en 1986. Elle mène des activités d'épidémiologie, de formation et de recherche pour les interventions de MSF. Les activités servant les populations vivant dans des conditions précaires sont conduites en Ouganda, au Niger, en France et au sein des programmes de MSF et autres partenaires. Elles concernent principalement les maladies infectieuses et la malnutrition.</p> <p>L'unité TransVIHMI et Epicentre ont une collaboration de recherche qui inclut les activités de recherche sur la tuberculose dans le centre de recherche d'Epicentre à Mbarara en Ouganda. Beaucoup de ces projets sont dirigés ou impliquent l'unité TransVIHMI (via le Dr. Maryline Bonnet).</p>
Supérieur hiérarchique	Dr Maryline Bonnet
Mission	Développer, mettre en œuvre et coordonner des projets de recherche internationaux sur la tuberculose.
Tâches principales	<p>Sous la responsabilité du directeur de la recherche à Epicentre et le responsable du groupe tuberculose de l'unité TransVIHMI, les tâches principales sont de:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Participer à la coordination des projets de recherche clinique tuberculose engageant l'IRD et Epicentre en garantissant le respect des Bonne Pratiques Cliniques (BPC) dans les sites d'étude, la bonne communication avec les partenaires et décideurs et le suivi des autres tâches de coordination;</li> <li>– Aider au développement de la documentation des études pour faciliter la collaboration et le contrôle de qualité ;</li> <li>– Participer au développement de futurs projets de recherche clinique sur la tuberculose engageant Epicentre et l'IRD, en travaillant sur le développement de protocoles d'étude et de projets de soumission à des appels d'offre, et la mise en œuvre des études;</li> <li>– Contribuer au travail de recherche clinique sur la tuberculose au sein d'Epicentre en assurant la cohérence du portfolio de recherche via la communication avec les collègues de Médecins Sans Frontière et d'Epicentre ;</li> <li>– Effectuer des visites de sites d'étude et fournir un appui au personnel d'étude sur site en collaboration avec les coordinateurs et principal investigateurs des études;</li> <li>– Contribuer à la mise en œuvre des essais en participant aux formations du personnel, en développant et révisant les Procédures Opératoires Standardisées (SOP) et assurant un contact avec les partenaires (comités d'éthique, comités indépendants, manufacturer, comités de pilotage etc.) selon la demande;</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>– Aider à l'analyse des données et à la préparation des rapports d'étude clinique, publications, rapport final et présentations;</li> <li>– Participer aux réunions scientifiques à l'IRD à Montpellier et à Epicentre à Paris.</li> </ul>
Profile	<ul style="list-style-type: none"> <li>– Diplôme de médecine. Une expérience clinique en Afrique est préférable;</li> <li>– Doctorat en épidémiologie ou santé publique ;</li> <li>– 1-5 ans d'expérience professionnelle dans le domaine, et si possible en lien avec la tuberculose.</li> <li>– Compréhension des guides ICH et de la mise en œuvre d'essais dans le contexte des pays à ressources limitées;</li> <li>– Bonne communication orale et écrite en française et anglais;</li> <li>– Volonté de voyager sur Paris de façon mensuelle et d'effectuer des visites de sites d'essai et de partenaires (entre 30 et 40% du temps);</li> <li>– Flexibilité sur les heures de travail.</li> </ul>
Conditions	<ul style="list-style-type: none"> <li>– Poste basé à l'IRD Montpellier, France</li> <li>– Début: novembre 2019</li> </ul>
Salaire	3 100 euros bruts
Type de contrat	CDD de 24 mois
Contact	<p>Envoyer une lettre de motivation et un CV à Maryline Bonnet: <a href="mailto:maryline.bonnet@ird.fr">maryline.bonnet@ird.fr</a></p> <p>Seuls les candidats retenus pour entretien seront contactés.</p> <p>Date limite de soumission : 30 septembre 2019</p>