

Attaché de recherche clinique F/H

Catégorie	A -
Branche d'activité	A - biologie et santé
Modalités de recrutement	Contractuel CDD 2 mois (salaire en fonction de l'expérience professionnelle)
Localisation	CIRB, 11 place Marcelin Berthelot, 75005 Paris et Institut Alfred Fournier 25 bd Saint-Jacques 75014 Paris
Date de prise de fonction souhaitée	Juillet 2026
Modalités de candidature	Lettre de motivation + CV à job-ref-povmgrohlo@emploi.beetween.com

Contexte

Le Collège de France est un grand établissement public d'enseignement supérieur et de recherche. Institution unique en France et sans équivalent à l'étranger, le Collège de France répond à une double vocation : être à la fois le lieu de la recherche la plus audacieuse et celui de son enseignement. Voué à la recherche fondamentale, le Collège de France possède cette caractéristique singulière : il réalise puis enseigne « le savoir en train de se constituer dans tous les domaines des lettres, des sciences ou des arts ». Situé sur différents sites de Paris (place Marcelin Berthelot, rue du Cardinal Lemoine, rue d'Ulm, Belle Gabrielle) l'établissement héberge un millier de personnes : enseignants-chercheurs, chercheurs, doctorants et post-doctorants, ingénieurs et techniciens, bibliothécaires, administratifs.

Le Collège de France est membre associé de l'Université Paris Sciences et Lettres (PSL).

Le Centre Interdisciplinaire de Recherche en Biologie (CIRB), situé au Collège de France dans le centre de Paris, est une structure de recherche associant le Collège de France, le CNRS et l'INSERM. Le Centre comprend plusieurs plateformes techniques (imagerie, histologie, culture, expérimentation animale, ...). La mutualisation de moyens financiers sous la forme de ressources levées auprès des équipes du CIRB et du soutien financier de différents acteurs (EPST, Fondations, Région, Industrie) a contribué à financer ces outils et permet leur fonctionnement et entretien. Le CIRB continue à développer des interactions fortes avec des institutions de PSL, telles l'Ecole Normale Supérieure et l'Institut Curie.

Ce poste s'inscrit dans le cadre du projet ANR CUPS2 (<https://cups2.pages.in2p3.fr/>), dirigé par Samuel ALIZON au CIRB (Centre interdisciplinaire de recherche en Biologie) et géré par le Collège de France. Ce projet collaboratif a pour but d'étudier l'impact des protections menstruelles internes sur l'immunité, le microbiote vaginal et la santé des femmes. Il implique une étude clinique qui sera réalisée à l'Institut Alfred Fournier à Paris.

Environnement de travail

Vous serez principalement basé.e au CIRB au sein du Collège de France et, en partie, à l'Institut Alfred Fournier (25 bd Saint Jacques 75014, Paris, <http://www.institutfournier.org/>) où sera implémentée une étude clinique. Vos interlocuteurs principaux seront le Dr Samuel ALIZON, la Dr Agathe GOUBARD, responsable du laboratoire d'analyses, et la Prof Géraldine SCHLECHT-LOUF, responsable des analyses immunologiques.

Le travail impliquera beaucoup d'échanges avec les médecins et personnels de l'Institut Fournier, vous serez dédié.e au projet, les équipes de recherche et les participantes.

Missions

Vous serez placé.e sous l'autorité hiérarchique du Dr Samuel ALIZON.

Vos principales missions seront les suivantes :

- Implémenter le protocole de l'étude clinique.
- Organiser et coordonner le déroulement des visites des participantes sur site.
- Superviser le remplissage en ligne de sondages et questionnaires.
- Superviser la mise en place et le remplissage des bases de données.
- Superviser la récolte des échantillons (par les médecins et infirmiers) et leur analyse (par le/la TEC).
- Assurer la surveillance et le contrôle qualité aux plans scientifique, technique et réglementaire des protocoles de recherche clinique, pour le compte du promoteur de l'étude (le CNRS)

Activités principales

- Implémentation de protocole d'étude clinique
- Mise à jour de l'ecrf
- Organisation du suivi des participantes
- Contrôle de la conformité et de la validité des documents relatifs à une étude clinique
- Contrôle de l'application des règles, procédures, normes et standards, dans le cadre de l'étude
- Contrôle et suivi du bon déroulement des process spécifiques à l'étude clinique
- Organisation de réunions et de visites sur site
- Gestion des échantillons récoltés
- Suivi des événements indésirables
- Interaction avec des acteurs de la santé publique

Compétences

- Excellentes connaissances du cadre réglementaire en recherche clinique
- Bonnes connaissances en éthique et déontologie médicales
- Bonnes connaissances du vocabulaire médical
- Bonnes connaissances en utilisation de logiciel dédié à la recherche clinique (redcap)
- Bonnes connaissances en gestion des données d'étude clinique
- Connaissances de bases en informatique et bureautique
- Maîtrise de l'anglais (écrit, lu, parlé)

Particularités du poste

Le poste implique un travail sur deux sites (CIRB et, principalement, l'Institut Alfred Fournier).

Profil de poste

- BAC +5 avec diplôme d'attaché de recherche clinique (ARC).
- Une expérience préalable d'ARC serait un plus

Modalités de candidature

Le dossier de candidature, constitué des documents suivants :

- Une lettre de motivation
- Un curriculum vitae

Il doit être adressé avant le 26 mai 2026 à l'attention de la direction des ressources humaines à l'adresse suivante : job-ref-povmgrohlo@emploi.beetween.com