

Sous la supervision de la Responsable des Affaires Cliniques, et en étroite relation avec la R&D, les Affaires Réglementaires et le Marketing, vous aurez en charge le suivi des projets/produits afin de garantir leur marquage CE. Dans ce cadre, vos missions principales seront :

- de conduire les évaluations cliniques et rédiger les rapport associés (CER) selon les textes en vigueur et dans le respect des plannings établis ;
- d'établir en collaboration avec les ARC & Chefs de projet Cliniques le pan d'investigation clinique (études pré-marquage ou PMCF)
- de suivre les revues de phases de projets, de participer aux processus de gestion des risques et de surveillance post-marché en tant que représentant des Affaires Cliniques ;
- de participer activement à la veille scientifique ;
- de rédiger des articles scientifiques, whitepapers etc.

Votre profil :

De formation scientifique supérieure idéalement complétée par une expérience en essais cliniques, votre Anglais est opérationnel (rédaction des documents en anglais).

Vous avez une expérience significative dans les dispositifs médicaux ou dans l'industrie pharmaceutique à un poste équivalent.

Vous maitrisez les outils et bases de données de recherches d'articles

Vous avez l'esprit de synthèse, l'esprit critique et un très bon relationnel.

Si vous vous reconnaissez ces qualités, adressez-nous votre candidature à nbourdois@medicrea.com,

Le salaire proposé sera fonction de votre profil et de votre motivation.

Dans le cadre de la poursuite de son développement et du renforcement des ses équipes, MEDICREA recrute une(e)

Rédacteur(rice)(H/F) Médical

Poste en CDI à temps plein basé en région Lyonnaise à pourvoir immédiatement (Vancia – Rillieux la Pape)

Le salaire selon le profil

Véhicule conseillé

Merci d'adresser votre candidature à :

nbourdois@medicrea.com

Sous la référence : AC01VAN2019