

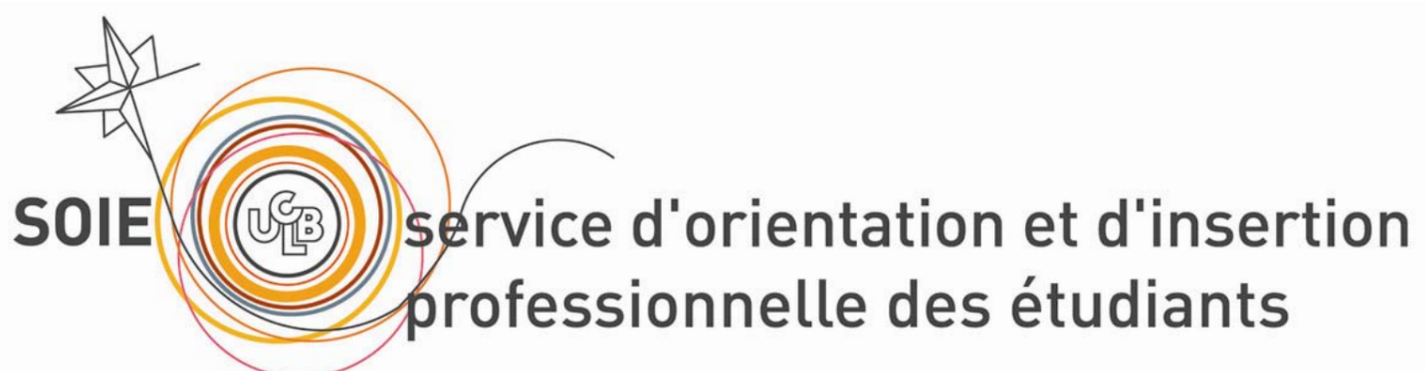
Université Claude Bernard



Lyon 1

Postes occupés par les diplômés du

Master Biochimie de Lyon1



Ce travail a été réalisé grâce aux informations fournies par les Anciens diplômés des formations Bac+5 Biochimie (DESS, DEA, Master...).

Cette présentation s'articule autour de 8 grandes fonctions occupées par les Anciens.

Chaque grande fonction propose les intitulés de poste, les noms des entreprises où exercent les diplômés et les secteurs d'activité de ces entreprises.

Pour une meilleure connaissance du monde professionnel dans lequel évoluent ces Anciens, nous avons, chaque fois que cela était possible, illustré les **postes occupés** (soulignés en rouge) par des définitions de fonction et/ou par des offres d'emploi les plus pertinentes possibles.

Bonne lecture!

# SOMMAIRE

° Etudes / Recherche / Développement	P.04
° Enseignement	P.41
° Recherche clinique	P.47
° Informatique	P.56
° Gestion / Management / Conduite de projets	P.68
° Sécurité / Qualité / Environnement	P.76
° Commercial / Marketing	P.83
° Autres fonctions	P.90

Études / Recherche / Développement

## Etudes / Recherche / Développement

ATTACHE-E DE RECHERCHE	IPEV - INSTITUT PAUL EMILE VICTOR - INSTITUT POLAIRE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
BIOLOGISTE	CHU DIJON	Activités hospitalières
CADRE BIOLOGISTE	CENTRE REGIONAL DE LUTTE CONTRE LE CANCER	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CADRE DE RECHERCHE	BIOMERIEUX	Fabrication de médicaments
	IFREMER	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CADRE RECHERCHE & DEVELOPPEMENT	CIRC - CENTRE INTERNATIONAL DE RECHERCHE SUR LE CANCER	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	BIOMERIEUX	Fabrication de médicaments
	IDD BIOTECH	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	CARSO LSEHL – LABORATOIRE SANTE ENVIRONNEMENT HYGIENE DE LYON	Analyses, essais et inspections techniques
	UNIVERSITÉ RENÉ DESCARTES - PARIS V	Enseignement supérieur
	INRA CLERMONT-FERRAND – THEIX	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	BEATSON INSTITUTE FOR CANCER RESEARCH	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	CNRS UMR 5235 DIMNP	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CHARGE-E DE PROJET RECHERCHE & DEVELOPPEMENT	AD NUCLEIS	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CHARGE-E DE RECHERCHE	CNRS UMR 5086 – IBCP	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	CNRS - GIF SUR YVETTE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	CRC - CENTRE DE RECHERCHE DES CORDELIERS	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	UTC - UNIVERSITE DE TECHNOLOGIE DE COMPIEGNE	Enseignement supérieur
	ALLIOSPHARMA	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CHEF D'ETUDES SCIENTIFIQUES	INSTITUT DE RECHERCHE SERVIER SA	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CHERCHEUR-EUSE	INSERM U563 - CENTRE DE PHYSIOPATHOLOGIE DE TOULOUSE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
FORMULATEUR-TRICE COSMETIQUE NATURELLE	GROUPE LEA NATURE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
FORMULATION SCIENTIST	NOVARTIS PHARMA AG	Fabrication de médicaments
INGENIEUR-E DE RECHERCHE	CNRS UMR 5086 – IBCP	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	IGFL - INSTITUT GENOMIQUE FONCTIONNELLE LYON	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	UMR BF2I BIOLOGIE FONCTIONNELLE INRA - INSA LYON	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
INGENIEUR-E D'APPLICATION	CHARLES RIVER LABORATORIES	Elevage d'autres animaux
INGENIEUR-E RECHERCHE & DEVELOPPEMENT	ERYTECH PHARMA	Services annexes à la production
	CELLVAX	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	INDICIA BIOTECHNOLOGY	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
INGENIEUR-E RESPONSABLE DE LABORATOIRE	INSTITUT JEAN ROCHE IFR 11	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
MANAGER D'ETUDES	ONCODESIGN	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
RESEARCH ASSOCIATE	QUEEN'S UNIVERSITY	Enseignement supérieur

RESEARCH ASSISTANT	BAYLOR INSTITUTE FOR IMMUNOLOGY RESEARCH	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
RESPONSABLE UNITE DE RECHERCHE	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE DE LABORATOIRE	MERIAL	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE RECHERCHE & DEVELOPPEMENT	DEXSIL LABS	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	AIRBRUSH TANNING	Commerce de détail d'articles de sport et de loisir
	BIO RAD – CNRS	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	NORAKER	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
SENIOR IMMUNOLOGIST	UNIVERSITY OF OXFORD	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
SPECIALISTE DE LABORATOIRE	SOLVIAS AG	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
TECHNICIEN-NE	INPS - INSTITUT NATIONAL DE LA POLICE SCIENTIFIQUE	Police
TECHNICIEN-NE LABORATOIRE RECHERCHE	CHU MONTPELLIER HOPITAL LAPEYRONIE	Activités hospitalières

POST DOCTORANT-E	UNIVERSITÉ DE LAUSANNE - UNIL	Enseignement supérieur
	UNIVERSITY OF NOTTINGHAM	Enseignement supérieur
	ROYAL INSTITUTE OF TECHNOLOGY - K.T.H.	Enseignement supérieur
	CEA GRENOBLE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	CNRS UMR 6097 - IPMC	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	UNIVERSITEIT UTRECHT	Enseignement supérieur
	UNIVERSITÉ D'ALEP	Enseignement supérieur
	UNIVERSTÄT WIEN	Enseignement supérieur
	NATIONAL CANCER INSTITUTE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	UNIVERSITÉ LAVAL - RECHERCHE SCIENCES DE VIE ET SANTÉ	Enseignement supérieur
	QUEEN MARY UNIVERSITY OF LONDON	Enseignement supérieur
	INSTITUT DES BIOMOLÉCULES MAX MOUSSERON IBMM CNRS	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	HÔPITAUX UNIVERSITAIRES DE GENÈVE	Activités hospitalières
	STATION FEDERALE DE RECHERCHES LAITIÈRES	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	BAYLOR COLLEGE OF MEDICINE	Enseignement supérieur
	UNIVERSITY OF WATERLOO - BELL CANADA	Enseignement supérieur
	FONDATION POUR LA RECHERCHE MEDICALE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
VACCINE AND GENE THERAPY INSTITUTE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles	

## CADRE DE RECHERCHE EN ENZYMOLOGIE ET PROTEOMIQUE

Référence : ABG-37673

Type d'offre : Offre d'emploi

Contrat : CDD

Niveau de salaire : A négociier

Employeur : METABOLIC-EXPLORER

Lieu de travail : CLERMONT FERRAND - France

Début de parution : 11/08/2011

METabolic EXplorer est une entreprise de chimie biologique. Elle développe des solutions industrielles utilisant une large gamme de ressources renouvelables pour pallier des techniques de chimie classique basées sur les ressources fossiles, lourdes et coûteuses.

Utilisant le principe éprouvé de la fermentation industrielle, les bioprocédés développés par METabolic EXplorer se fondent sur l'utilisation du meilleur de microorganismes non pathogènes, dans un univers maîtrisé. Cette technologie permet de produire, sans pétrole, des composés chimiques existants, entrant dans la composition de nombreux produits de la vie courante.

### **Mission :**

Nous recherchons un(e) cadre de recherche en enzymologie et protéomique pour un poste en CDD de 12 mois.

Vous faites partie de l'équipe recherche et développement au sein de la plateforme enzymologie. Vous gérerez le travail d'un ou plusieurs techniciens, vous devrez reporter auprès de votre supérieur hiérarchique (responsable plateforme enzymologie). Vous serez intégré(e) à une thématique projet ce qui vous conduira à interagir avec un chef de projet et les cadres d'autres plateformes.

### **Profil des candidats :**

- ☑ Docteur et/ou ingénieur en Biochimie des protéines/Enzymologie avec une connaissance impérative en LC-MS/MS (principalement appliquée à la protéomique)
- ☑ Connaissances générales en physiologie microbienne et en métabolisme
- ☑ Maîtrise écrite et orale de l'anglais technique et scientifique
- ☑ Esprit d'équipe et forte envie de travailler dans un secteur pionnier

## Chargé de Recherche (CR) ou Directeur de Recherche (DR)

### Détail de l'offre

Offre du : 01/12/2010

Structure : U1016

Corps : DR2, CR1

CSS/IC : CSS4 : Cardio-vasculaire, néphrologie, urologie, diabète, endocrinologie, reproduction, nutrition, obésité

Discipline(s) : Signalisation

Endocrinologie, pharmacologie

Méthodologie(s) : Réceptorologie

Biochimie, biologie cellulaire

### Descriptif de l'emploi

- Composition de la structure :

L'équipe "pharmacologie fonctionnelle et physiopathologie des récepteurs membranaires" est composée de : 1 DR2, 1 CR1, 5 post-doctorants, 1 IR1, 2 AI, 3 doctorants et 2 stagiaires M2, au sein du département "endocrinologie, métabolisme et cancer" à l'Institut Cochin.

- Thème de recherche :

L'équipe souhaite accueillir un chercheur statutaire CR ou DR pour renforcer l'axe de recherche sur les récepteurs couplés aux protéines (RCPG). [http://cochin.inserm.fr/la\\_recherche/departement/emc/equipe-jockers](http://cochin.inserm.fr/la_recherche/departement/emc/equipe-jockers)

- Activités :

Le Chercheur participera au travail expérimental, à la formation d'étudiants, et jouera un rôle important dans la structuration de l'axe RCPG.

- Connaissances :

Signalisation cellulaire, biologie cellulaire et pharmacologie moléculaire.

- Savoir-faire :

Techniques de biologie moléculaire, de biochimie des protéines et pharmacologie souhaitables

- Aptitudes :

Capacités de travail en groupe, rigueur. Bonne connaissance d'anglais. Motivation, dynamisme, conduite autonome d'un projet de recherche. Encadrement.

- Formation souhaitée :

Biochimie, biologie moléculaire, pharmacologie, endocrinologie.

- Spécificité(s) du poste :

Chercheur statutaire Inserm ou CNRS. Equipe confirmée, dynamique et de composition internationale. Bonne perspective de carrière.

#### Structure d'affectation

Structure : U1016

DR : DR Paris 5

Nom du responsable : xxx

Affectation : Institut Cochin

Localisation : PARIS

Tél. 1 :(0)1 40 51 64 57

Fax : (0)1 40 51 64 73

Email : direction@cochin.inserm.fr

#### DR d'affectation

Nom de la DR : DR Paris 5

Numéro de la DR : DR Paris 5

Nom de l'administrateur : xxx

Adresse : 2 rue d'Alésia

Ville : PARIS

Code postal : 75 014

Tél. 1 :01 40 78 49 00

Email : xxx@inserm.fr

#### Contact

Nom du contact : xxx

Tél. : 01 40 51 64 34

Email : xxx@inserm.fr

## Charge de Recherche h/f

Offre du : 06/01/2009

Structure : U758

Corps : CR2

CSS/IC : CSS5 : Immunologie, maladies infectieuses, hématologie, hémostase

Discipline(s) : Sida

Virologie, biologie moléculaire

Méthodologie(s) : Biologie cellulaire

Biologie moléculaire

### Descriptif de l'emploi

- Composition de la structure :

1 CR1 CNRS, 2 doctorants, 1 IE, 1 étudiant.

Notre équipe fait partie de l'Unité de Virologie Humaine (INSERM U758) à l'École Normale Supérieure de Lyon, dans un environnement très stimulant au sein de l'IFR28.

- Thème de recherche :

Nous formons une jeune équipe dans le domaine de la recherche biomédicale travaillant à la caractérisation des interactions entre les cellules hôtes et le virus HIV, l'agent causal du SIDA.

- Activités :

Le/la candidat/e contribuera fortement à la dynamique et à l'évolution de l'équipe au sein de l'Unité de Virologie Humaine.

- Connaissances :

Sachant que les projets en cours sont à l'interface entre la virologie et l'immunologie, et sont explorés de façon pluridisciplinaire, le/la candidat/e aura préférentiellement, mais non exclusivement, une expérience en virologie, immunologie, et biochimie.

- Savoir-faire :

Maîtrise des techniques de base en virologie ou immunologie ou biochimie

- Aptitudes :

Autonomie et interaction au sein de l'équipe

- Formation souhaitée :

Virologie, immunologie, biochimie.

- Spécificité(s) du poste :

Chercheur statutaire INSERM ou CNRS

#### Structure d'affectation

Structure : U758

DR : DR Lyon

Intitulé : Virologie humaine

Nom du responsable : xxx

Affectation : Ecole normale supérieure

Localisation : Lyon

Tél. 1 :04 72 72 87 28

Fax : 04 72 72 80 80

Tél. 2 :04 72 72 86 44 Email : xxx@ens-lyon.fr

#### DR d'affectation

Nom de la DR : DR Lyon

Numéro de la DR : DR Lyon

Nom de l'administrateur : xxx

Adresse : 95 Boulevard Pinel - Bât 452

Ville : BRON

Code postal : 69675

Tél. 1 :04 72 13 88 00

Tél. 2 :04 72 13 88 02 Email : xxx@inserm.fr

#### Contact

Nom du contact : xxx

Tél. : 04 72 72 86 96

Email : xxx@ens-lyon.fr

## Chercheur h/f

Chaire mixte INSERM en immunologie campagne 2012  
Université de la Réunion UFR santé  
Saint Denis Ile de la Réunion, France

### Détails

Le GRI souhaite accueillir un chercheur avec une bonne expertise (niveau CR1, HDR dans l'année du recrutement) dans le cadre de la campagne emploi de 2012 et sur un poste de chaire mixte Université de la Réunion / INSERM.

### Candidate profile

Le lauréat aura pour mission de développer des projets de recherche innovants en immunologie appliquée aux maladies infectieuses et inflammatoires. Les candidats (PhD) devront justifier d'une expérience postdoctorale dans des laboratoires de renommée internationale. Ils devront avoir une qualification en tant que MCF. Le lauréat sera recruté sur une période de cinq ans renouvelable une fois et disposera en plus de son salaire statutaire, d'une prime annuelle de recherche. Le Lauréat contribuera à 64h d'enseignement équivalent TD dans le cadre des formations masters (M1 et M2B4), médicales (PAES, PCEM2, DCEM1) et paramédicales (IFSI) de l'UFR santé.

Le groupe de recherche 'immunopathologies et maladies infectieuses' (GRI EA4517) dirigé par le Pr P. xxx est la première équipe hospitalo-universitaire de l'UFR santé de la Réunion et elle contribuera au rayonnement de la recherche biomédicale du nouveau CHU (création en Février 2012) dans la zone océan Indien (ZOI). Les chercheurs de l'unité étudient les mécanismes et le rôle de l'immunité innée dans les pathologies infectieuses et inflammatoires avec notamment l'identification de nouvelles molécules immuno-régulatrices (NIREGs/SAMPs) capables de contrôler l'activation 'anarchique' des cellules immunes (macrophages...). Plusieurs projets ont été réalisés grâce à des financements CPER/FEDER/ANR et avec un projet international regroupant plusieurs laboratoires Européens (programme ICRES). Notre recherche reste orientée vers des domaines importants pour la région ZOI avec des travaux plus récents sur la physiopathologie du virus chikungunya et la leptospirose. Les laboratoires du GRI sont basés sur le site du CHU et également au sein du Cyclotron Réunion Océan Indien (CYROI) où nous disposons d'une RMN 600MHZ (biochimie structurale), d'une animalerie A2 et des plateaux techniques performants de biologie et biochimie. Ces technologies nous permettent de produire des protéines recombinantes et des anticorps monoclonaux pour développer des kits de dosage de biomarqueurs.

(Site du GRI au CYROI : <http://www.cyroi.fr/spip.php?rubrique32>)

Position: Professor

Job Location: Saint Denis Ile de la Réunion, France

### Application process

Les candidats pourront prendre contact avec le Pr xxx ([xxx@univ-reunion.fr](mailto:xxx@univ-reunion.fr)) et devront impérativement déposer leur dossier sur le site Galaxie avant le 27 mars 2012 16h, Référence 4011, Poste 6400MCF0292:

Poste soumis à concours. Inscription impérative sur GALAXIE :

\*<https://galaxie.enseignementsup-recherche.gouv.fr/antares/can/astree/index.jsp>

\*[https://www.galaxie.enseignementsuprecherche.gouv.fr/ensup/ListesPostesPublies/ANTEE/2012\\_1/9740478B/FOPC\\_9740478B\\_4011.pdf](https://www.galaxie.enseignementsuprecherche.gouv.fr/ensup/ListesPostesPublies/ANTEE/2012_1/9740478B/FOPC_9740478B_4011.pdf)

Ref: ESF-7524

Posting date: 13/03/2012

Deadline for application: 27/03/2012

Employer : Université de la Réunion UFR santé

Contract : Tenure position

Location : Saint Denis Ile de la Réunion, Réunion, France

Salary : MCF + prime annuelle des chaires mixtes

### CHERCHEUR BIOCHIMISTE (H/F) - CDI

**Formation et expérience :**

Ph. D. en Biochimie vous justifiez d'une première expérience de 2 ans minimum dans un laboratoire de Biochimie (Post-doc).

**Mission :**

Rapportant au Responsable du Laboratoire de Biochimie, vous participez à l'avancée des projets de recherche de la société. Vous êtes en charge de la mise en place et de la réalisation de protocoles robustes de purification et de caractérisation de protéines recombinantes et notamment d'anticorps monoclonaux, adaptés à différentes échelles de production. Force de proposition, vous participez aux projets de recherche notamment sur les aspects de caractérisation de ces protéines recombinantes et de recherche de molécules présentes dans différents milieux biologiques. Vous maîtrisez impérativement les techniques de purification de protéines et êtes le référent technique sur au moins une des méthodes analytiques suivantes HPLC, Gel 2D, Biacore, Attana, spectrométrie de masse. Une expérience dans le domaine des anticorps monoclonaux serait un avantage.

Vous participez activement à la dynamique de l'équipe et êtes force de proposition sur les sujets de recherche sur lesquels vous intervenez. Maîtrise des logiciels informatiques de base.

Anglais impératif

Pour postuler : [www.transgene.fr](http://www.transgene.fr) / Espace carrières  
en citant la référence "[www.123bio.eu](http://www.123bio.eu)"

### CHERCHEUR BIOCHIMISTE H/F – CDI

#### Poste proposé

Type de contrat : CDI

Type d'emploi : Temps plein

Rémunération : 30000.0 - 40000.0 Euro par an Profil recherché

Expérience souhaitée : Première expérience (1à 2 ans)

Niveau d'étude : Doctorat - 3ème Cycle Universitaire

#### Formation et expérience :

Ph. D. en Biochimie vous justifiez d'une première expérience de 2 ans minimum dans un laboratoire de Biochimie (Post-doc...).

#### Mission :

Rapportant au Responsable du Laboratoire de Biochimie, vous participez à l'avancée des projets de recherche de la société. Vous êtes en charge de la mise en place et de la réalisation de protocoles robustes de purification et de caractérisation de protéines recombinantes et notamment d'anticorps monoclonaux, adaptés à différentes échelles de production. Force de proposition, vous participez aux projets de recherche notamment sur les aspects de caractérisation de ces protéines recombinantes et de recherche de molécules présentes dans différents milieux biologiques. Vous maîtrisez impérativement les techniques de purification de protéines et êtes le référent technique sur au moins une des méthodes analytiques suivantes HPLC, Gel 2D, Biacore, Attana, spectrométrie de masse. Une expérience dans le domaine des anticorps monoclonaux serait un avantage.

Vous participez activement à la dynamique de l'équipe et êtes force de proposition sur les sujets de recherche sur lesquels vous intervenez.

Maîtrise des logiciels informatiques de base.

Anglais impératif

# Offre d'emploi

## Formulateur H/F

Lieu : Ile-de-France

Type de contrat : CDI

### Détail du poste

Le Laboratoire NUXE (cosmétiques d'origine naturelle de haut de gamme vendus en pharmacie et parapharmacie), en très forte croissance, recherche en CDI pour son laboratoire basé à Paris XVème : un Formulateur H/F

Vos missions quotidiennes consisteront notamment à assurer :

- le développement de produits cosmétiques certifiés par Ecocert, le suivi des stabilités, la mise au point du mode opératoire et la réalisation des essais pilotes laboratoires et industriels.
- vous serez en relation directe avec les services des Affaires Réglementaires et Qualité, Marketing et Supply Chain de la Société, ainsi qu'avec nos sous-traitants et fournisseurs de matières premières.

Type de poste : CDI, poste à pourvoir au 1er avril 2012

### Profil

De formation scientifique supérieure (Bac +3 à Bac +5), vous justifiez d'une expérience similaire d'au moins 2 ans et d'une bonne autonomie en formulation.

La maîtrise du Pack Office est requise.

La connaissance du logiciel COPTIS serait un plus.

### Qualités requises :

Capacité d'adaptation, réactivité, rigueur et dynamisme sont les qualités nécessaires pour mener à bien cette mission au sein d'une équipe dynamique

## Formulation Scientist

Requisition ID: 74531

Position: Industrial Placements

Open date: 21 mars 2012 12:04:42

Functional area: Research & Development

Location: Ware, Southeast England

Required degrees: Not Indicated

Relocation: Not Indicated

### Basic qualifications:

You will have completed a minimum of 2 years of your undergraduate degree in Pharmacy, Biochemistry, Pharmaceutical Sciences, Analytical Biochemistry or similar, but will not have graduated at the start of your placement.

### Preferred qualifications:

Ideally you will be familiar or have an interest in HPLC analysis or the concept of HPLC analysis. You should be thorough in the way you work and pay attention to detail. You will be able to plan and organise your own work and have the ability to work independently as well as in a team environment. Good communication and interpersonal skills are essential.

### Details:

GSK are one of the few pharmaceutical companies researching both medicines and vaccines for the World Health Organizations three priority diseases - HIV/AIDS, tuberculosis and malaria, and are very proud to have developed some of the leading global medicines in these fields. Headquartered in the UK with operations based in the US, GSK are one of the industry leaders, with an estimated seven percent of the worlds pharmaceutical market.

Safety Assessment resides within GSK R&D within Platform Technology and Sciences. This one year industrial placement - Formulation Science opportunity is based at our new state of the art research facilities in Ware, Hertfordshire. Here you get the opportunity to learn about drug discovery process whilst working across matrix teams employing the most up to date research techniques to seek new therapies.

As an industrial placement student in the area of formulation science your primary responsibilities will include:

Providing formulations for all in house studies

- In vivo suspensions/solutions
- Particle size reduced suspensions
- Sterile solutions for injection
- Capsule filling
- Inhalation, blending, packing and analysis
- In-vitro formulations/weighings

You will also conduct all activities associated with the Dispensary Section within Safety Assessment which include:

- Providing pre-diluted formulation samples to DMPK for formulation analysis
- Use of the Dispense data capture system and use/maintenance of the Dispensary Information Database
- Liaising with both internal and external groups to maintain good information interchange relevant to all work carried out in the Dispensary
- Collating Dispensary data and the production of dispensary summaries for inclusion in to a final study report and subsequent archiving of raw data.

-Organization of the shipment of test materials, information and all other items as deemed necessary, to both internal and external sites.

-Ensuring all procedures are performed in accordance with GSLP, current SOP's and company safety policies.

As a Formulation Scientist, you will also conduct a project which is the fifth part of an ongoing project looking at optimising formulation procedures. This will include:

-Development of generic analytical methods (HPLC) to quickly determine concentrations of drug in solvents and formulated diets

-Analysing diets for low concentrations of drug with particular attention being made to issues associated with protein binding

-Research the literature to assess known problems with protein binding

-Development of model to prepare low inclusion level diets using organic solvent evaporation including recovery of solvent

-Investigation of different mixing techniques for formulated diet and formulated inhaled doses

Closing date for applications 18th April 2012

Contact information:

You may apply for this position online by selecting the Apply now button.

Important notice to Employment businesses/ Agencies

GSK does not accept referrals from employment businesses and/or employment agencies in respect of the vacancies posted on this site. All employment businesses/agencies are required to contact GSK's commercial and general procurement/human resources department to obtain prior written authorization before referring any candidates to GSK. The obtaining of prior written authorization is a condition precedent to any agreement (verbal or written) between the employment business/ agency and GSK. In the absence of such written authorization being obtained any actions undertaken by the employment business/agency shall be deemed to have been performed without the consent or contractual agreement of GSK. GSK shall therefore not be liable for any fees arising from such actions or any fees arising from any referrals by employment businesses/agencies in respect of the vacancies posted on this site.

## Offre d'emploi

Le Laboratoire des Multimatériaux et Interfaces (UMR CNRS 5615) recrute :

### **Ingénieur d'étude ou de recherche - H/F**

L'équipe Biomatériaux et Interfaces Biologiques a intégré le Laboratoire Multimatériaux et Interfaces depuis 4 ans, ce qui a fortement contribué à la mise en place de projets collaboratifs, notamment pour la recherche et le développement de matériaux bioactifs dans le domaine de l'Odontologie. La possibilité d'une mise sur le marché de matériaux possédant des propriétés spécifiques antibactériennes, cicatrisantes et favorisant la régénération des tissus (gencive, os alvéolaire...) constitue un véritable enjeu.

Votre mission consistera à rechercher et à développer des formulations innovantes pour créer de nouveaux biomatériaux à base de polymères biodégradables, et d'évaluer in vitro la réponse cellulaire. Pour réaliser cette mission, vous serez amené(e) à formuler des matériaux innovants contenant des molécules bioactives, à les caractériser et à industrialiser vos procédés de formulation en vue de la préparation d'études cliniques.

Titulaire d'un diplôme d'ingénieur et/ou d'un doctorat en biologie ou en biochimie, vous avez :

- une expérience en biologie moléculaire et cellulaire,
- une expérience en microscopie électronique à balayage,
- une méthodologie rigoureuse conforme aux exigences dans le domaine de la santé,
- une bonne maîtrise de l'anglais (écrit et oral),
- une bonne maîtrise de l'outil informatique,
- d'excellentes dispositions relationnelles et un goût pour le travail en équipe.

Vous serez amené(e) à interagir avec des équipes pluridisciplinaires et à participer à l'encadrement de jeunes étudiants. Soucieux de valoriser vos connaissances, vous souhaitez vous développer dans un environnement de travail dynamique et à dimension humaine.

Durée : 11 mois

Lieu : Université LYON 1

Personne à contacter :

xxx@univ-lyon1.fr

Sous la référence "www.123bio.eu"

## Offre d'emploi

BIOMICA, Jeune entreprise innovante dans le domaine du diagnostic médical. BIOMICA développe des tests de biologie moléculaire et de sérodiagnostic. Dans le cadre de son développement, BIOMICA recrute pour son laboratoire de recherche et de développement :

### **Un/une ingénieur(e) de recherche spécialisé en biochimie des protéines - H/F**

Pour un poste en CDI

#### **Vos missions seront les suivantes :**

Production et purification de protéines recombinantes

Mise au point de méthodologie de purification, optimisation des procédés

Optimisation des procédures

Mise au point de méthodes de caractérisation et d'analyse qualité des protéines purifiés

Rédaction de protocoles et procédures

Préparation des lots selon les normes du métier

#### **Profil/Expérience :**

De formation Bac +8 (PhD)

Vous avez déjà acquis au moins 3 ans d'expérience à un poste similaire (Industrie pharmaceutique ou de biotechnologie, laboratoire de recherche académique),

Vous possédez impérativement d'excellentes connaissances en protéomique, purification, caractérisation de protéines recombinantes. Vous maîtrisez également les différentes techniques et appareillages liés aux méthodes de purification et caractérisation.

Anglais lu et parlé impératif

Le poste est à pourvoir dès que possible à Strasbourg

Merci d'adresser votre candidature, CV et lettre de motivation :

BIOMICA

4 rue Boussingault

67000 STRASBOURG

cv.biomica@gmail.com

Sous la référence "www.123bio.eu"

### Ingénieur de Recherche

UMR INSERM 1011 « Récepteurs nucléaires, maladies cardiovasculaires et diabète »

Référence : ABG-41150

Type d'offre : Offre d'emploi

Contrat : CDD

Niveau de salaire : A négociier

Employeur : INSERM UMR1011

Lieu de travail : Lille - France

Spécialité : Biologie, médecine, santé

Début de parution : 10/04/2012

Date limite de candidature : 30/06/2012

L'ingénieur de Recherche sera intégré au sein de l'Unité INSERM 1011 dont la thématique de recherche vise à comprendre les mécanismes moléculaires mis en jeu dans le développement des maladies métaboliques prédisposant à l'athérosclérose, telles que le diabète, l'obésité et les dyslipidémies.

#### **Mission :**

L'ingénieur de Recherche sera intégré dans une étude visant à identifier les ligands d'un récepteur à l'aide de techniques de biologie cellulaire, de biologie moléculaire et de biochimie. Dans un second temps, les ligands identifiés seront testés in vivo dans des modèles murins.

L'ingénieur de Recherche devra faire preuve d'organisation, de rigueur et de dynamisme, ainsi que d'un bon sens relationnel et de travail en équipe.

#### **Profil des candidats :**

Compétences techniques requises :

☑ Biologie cellulaire : culture cellulaire

☑ Biologie moléculaire : transfections transitoires, extraction d'ARN, PCR quantitative

☑ Biochimie : tests colorimétriques, ELISA

☑ Expérimentation animale chez la souris : serait appréciée

## Ingénieur de Recherche

Référence : ABG-39331

Type d'offre : Offre d'emploi

Contrat : CDD

Niveau de salaire :  $\geq 35$  et  $< 45$  K€ brut annuel

Employeur : U974/Institut de Myologie, Paris

Lieu de travail : Paris - France

Spécialité : Biologie, médecine, santé - Aspects molécul. et cellul. de la biologie

Début de parution : 03/02/2012

Date limite de candidature : 29/02/2012

Notre équipe, au sein de l'Unité U974 à l'Institut de Myologie à Paris, est à la recherche d'un ingénieur hautement motivé pour travailler sur la compréhension des mécanismes physiopathologiques de la maladie de Duchenne (DMD) et la sclérose latérale amyotrophique (ALS). Ce vaste projet fera l'objet de collaborations nationales et internationales, impliquant des plateformes protéomiques et transcriptomiques, mais aussi diverses équipes de recherche spécialisées dans les pathologies neuromusculaires.

### **Mission :**

L'ingénieur devra réaliser l'analyse du transcriptome et du protéome de cellules et biopsies musculaires de patients DMD et ALS : le candidat devra réaliser la culture de cellules musculaires, préparer les échantillons pour les puces à ADN, et pour la spectrométrie de masse LC/MS/MS. Il/Elle participera également à l'analyse bioinformatique des données en utilisant les bases de données déjà disponibles.

Le poste est disponible à partir de Mars 2012, pour une durée de 12 mois.

### **Profil des candidats :**

- Avoir une solide expérience en biologie moléculaire et biochimie, dont (liste non-exhaustive): extraction d'ARN, extraction de protéines, la spectrométrie de masse, SDS page, western blot.
- Avoir une solide expérience en culture cellulaire.
- Avoir des connaissances en analyse bioinformatique de données transcriptomiques et protéomiques, ainsi qu'en biologie du muscle serait un plus

## Ingénieur Application / Spécialiste Produits (H/F)

Date: 28 mars 2012

Localisation: France

### Entreprise

La proposition de valeur de Futurestep (groupe Korn/Ferry) est de permettre à ses clients d'optimiser l'acquisition et la fidélisation de leurs ressources humaines, de détecter, sélectionner, évaluer et recruter les talents dont on aura démontré la capacité à apporter une forte contribution à l'entreprise, puis de mesurer leur impact réel sur l'organisation.

Notre client, fournisseur de technologies et services innovants, leader sur le marché des dispositifs médicaux, recrute dans le cadre de sa croissance, un : Ingénieur d'Application / Spécialiste Produits (H/F)

### Principales missions :

Sous la responsabilité du Directeur Commercial, vos principales missions sont :

- Présenter et installer les équipements médicaux
- Dispenser les formations techniques aux utilisateurs
- Apporter les solutions techniques répondant aux attentes des clients
- Identifier les besoins des clients en vue de l'optimisation de l'offre produits
- Collaborer avec la vente par l'identification d'opportunités

### Profil recherché :

De formation scientifique avec idéalement une spécialisation en ingénierie médicale/ de la santé, vous justifiez d'une expérience de la technique.

Disponible et autonome, votre aisance relationnelle et votre pédagogie, associé à un fort esprit d'équipe seront les atouts de votre succès.

Anglais courant impératif.

Il s'agit d'un poste itinérant en France.

## INGENIEUR R&D

CMO DE RENOMMEE INTERNATIONALE RECHERCHE INGENIEUR R&D EN DEVELOPPEMENT DES PROCEDES PAR CHROMATOGRAPHIE

Référence : ABG-37421

Type d'offre : Offre d'emploi

Contrat : CDI

Niveau de salaire : A négociier

Employeur : BERNARD KRIEF RESSOURCES HUMAINES

Lieu de travail : Le poste est basé en province.

Début de parution : 01/09/2011

Cabinet de recrutement de cadres dirigeants et d'experts.

### Missions :

- Dans la phase d'évaluation des projets, participe à l'élaboration des cahiers des charges des programmes d'innovation et des offres commerciales en étant force de proposition,
- Est responsable de la réalisation ou réalise des projets de développement du procédé
- Est responsable ou réalise le développement et le transfert des méthodes de contrôle nécessaires pour le suivi du procédé et la caractérisation des molécules,
- S'assure de la pertinence des solutions techniques mises en œuvre dans le cadre de leur industrialisation
- Assure le transfert du procédé et des méthodes développés vers l'échelle pilote ou la production,
- Participe au dimensionnement du procédé et reste un support une fois le procédé transféré,
- Participe à la gestion courante du laboratoire, est force de proposition dans la démarche d'amélioration continue,

### Profil des candidats :

Formation : Ingénieur et/ou Post Doc génie chimique ou biochimie ou alimentaire

Expérience : Au moins 4/5 ans d'expérience en développement de procédés de molécules en Pharma et Biopharma

Ayant développé une vraie expertise en chromatographie

Bonne compréhension des contraintes de la production

Langues : Français/anglais

### Compétences :

- Expertise dans le développement à l'échelle laboratoire/pilote et dans le transfert des procédés de purification de molécules par chromatographie haute et basse pression et en faisant appel aux autres techniques de séparation (i.e. filtration, évaporation...),
- Maîtrise des techniques analytiques techniques, notamment en caractérisation de bio-molécules (HPLC, CD, Western Blot, ELISA, MS..) et dans l'implémentation de contrôles « in process ».

### Qualités :

Réactivité, autonomie, proche du terrain, force de proposition

## INGENIEUR RECHERCHE ET DEVELOPPEMENT

Référence Apec : 35147674W-5417-6876

Référence société : R&D0312

Date de publication : 13/03/2012

Société : S.E.P.P.I.M.

Type de contrat : CDI

Lieu : SEES

Salaire : 36 K€ brut/an

Expérience : Tous niveaux d'expérience

### **Entreprise :**

Entreprise de fabrication et de commercialisation de produits de diagnostic in vitro faisant partie du Groupe ELITECH, nous avons pour clients des distributeurs du monde entier (CA : 10 MEuros ; 50 salariés).

Nos points forts : dynamisme et culture orientée clients.

### **Poste et missions :**

Rattaché(e) au Directeur Recherche & Développement, ce poste consiste à seconder le Directeur R&D pour la conception et l'amélioration des produits dans les missions suivantes :

- Responsabilité de projets de Conception (Participation aux cahiers des charges ; suivi de la planification ; analyse de dossiers techniques de fournisseurs ; interactions avec les services impliqués)
- Responsabilité d'essais réalisés au laboratoire développement (mise en place de protocoles, suivis de la réalisation et rédaction de rapports)
- Rédaction des documents techniques pour les dossiers réglementaires des produits finis
- Participation à la veille technique

### **Profil :**

- De formation minimum BAC + 5 en Biochimie ou Biologie, vous bénéficiez d'une formation complémentaire ou d'une expérience dans un poste similaire
- Vous maîtrisez parfaitement l'anglais aussi bien à l'oral qu'à l'écrit (entretien en anglais).
- Qualités rédactionnelles
- Maîtrise de l'outil informatique et du Pack Office (Excel, Word).

## Offre d'emploi

This is a unique opportunity to join a private, biology-driven and preclinical-stage company, newly incorporated as a spin-off of the Ludwig Institute for Cancer Research and the Université catholique de Louvain.

This spin-off will leverage tumor immunology expertise from the Ludwig Institute to focus on discovery and development of first-in-class small molecule drugs that stimulate the immune system's ability to detect and eliminate cancers. It will validate their therapeutic use in preclinical and clinical models to improve the efficacy of cancer treatments, with an initial focus on the improvement of therapeutic cancer vaccines.

The company will offer a stimulating challenge for talented scientists and drug developers with a strong entrepreneurial spirit.

We are looking for:

### **3 Research Associates - Discovery Immunology (full-time positions):**

#### **Role:**

The purpose of these positions is to develop the company's research efforts in small molecule immunomodulators discovery and development. The responsibilities will include assay development and implementation to enable the progression of new small molecule therapeutics. The position will also involve the study of immune system-tumor interaction by development of ex vivo and in vivo models and evaluation of the immunomodulators using these models.

#### **Key Tasks & Responsibilities:**

Be part of a team focused on the discovery, development and preclinical validation of innovative immunomodulators for cancer therapy in murine models

Ensure high productivity and laboratory safety

Communicate very effectively in written and oral form

Participate actively in project meetings and other collaborative committee meetings, and share openly his/her scientific ideas, and technology knowledge. Assume responsibility for executing strategic initiatives within the function

Contribute to various aspects outside own scientific area, and collaborate with stakeholders from all relevant functions.

#### **Qualification:**

Education:

Bachelor/Master in science or equivalent in immunology, biochemistry or a closely related field, and >3 years of experience in the biotech/pharmaceutical industry or in a similar academic position are required. Years of experience required can vary depending on the qualifications of the candidate.

#### **Professional Skills & Experience:**

A strong background in cellular and/or tumor immunology

Familiarity with tumor models and mechanisms of anti-tumor responses with strength in the analysis of the activity of inflammatory cell subsets in anti-tumor immunity

Extensive experience with recombinant cell line development and use

Strong background and experience in immunology-related technologies including flow cytometry, multiplex immunoassays, immune cell isolation and primary lymphocyte cell culture

Knowledge of signaling assays, Western blotting, gene transfer, quantitative RT-PCR and automated assay technologies

Experience with animal models

Familiarity with tumor models and mechanisms of anti-tumor responses with strength in the analysis of the activity of lymphocyte/monocyte subsets in anti-tumor immunity.

**Personal Skills & Competencies:**

Independence to design, execute and interpret experiments  
Experienced, rigorous, detail-oriented, autonomous and highly motivated  
Excellent oral and written communication skills  
Strong team spirit and excellent interpersonal skills.

**Primary Location:**

Gosselies, Belgium

The company offers offers competitive compensation salary and benefits commensurate with experience level, as well as an opportunity to work within modern and well-equipped facilities. Employment is compatible with a choice of lifestyles either in the surrounding, rural communities, or the cosmopolitan, European capital of Brussels within commuting distance.

Only selected candidates will be contacted.

Please send your resume and motivation letter to xxx:

Ludwig Institute for Cancer Research Ltd

Av. Hippocrate, 75 Bte B1.74.03

B - 1200 Brussels

BELGIUM

[xxx@bru.licr.org](mailto:xxx@bru.licr.org)

quoting ref. "www.123bio.eu"

### BIOCHEMIST - Research Assistant

Posted: April 3, 2012

Fortune 100 pharmaceutical client seeks a Biochemist with protein purification experience for a contract opportunity.

- The individual will provide expertise in the area of bench scale purification and biochemical characterization of proteins and other biological products in support of manufacturing objectives.
- These objectives will include the consistent supply of quality protein therapeutics and vaccines as well as process development for new biologics.
- This individual will play a key role in the day-to-day performance of laboratory work, along with the investigation and troubleshooting of unique protein chemistry-related issues.
- Proteins to be analyzed will include, but not be limited novel and "biosimilar" therapeutic proteins and Virus-like Particles produced via fermentation processes using recombinant microorganisms.
- The candidate will possess an extensive knowledge of protein biochemistry and strong practical experience in bioprocessing which they will be able to independently and proactively apply to the design and execution of protein purification experimentation, purification process development/improvement and protein product characterization.
- Experience with the analysis of proteins and polypeptides using HPLC methods incorporating reverse-phase-, ion exchange- and size exclusion-based separations will be advantageous.

The successful candidate will have the opportunity to:

- Apply their enthusiasm for the scientific process to design and execute studies related to protein purification.
- Use techniques including membrane filtration, chromatography, and particle size analysis, as well as other biochemical and immunological methods to purify, quantify and characterize target proteins.
- Employ strong verbal and written communication skills, including effective listening skills.
- Work both independently and within multidisciplinary teams.

#### Minimum Qualifications:

- Bachelors degree in a Life Science or Engineering field of study and 2-4 years experience with the design and execution of protein purification experiments, method development and process improvement, particularly in a cGMP regulated environment.
- Relevant experience gained during internships, co-ops, etc. will be considered.
- Candidates with a Masters degree in the above fields and 1 year of the above type of experience will also be considered.

#### Preferred Qualification:

- Degree field of study: Biochemistry, Biological Chemistry, or Biochemical Engineering
- Experience investigating and troubleshooting challenging protein chemistry related issues.

Job ID: 358455

Please refer to job code 358455 when responding to this ad.

Category: Biochemistry/Biotech/Pharmaceutical

Location: Washington, DC

County: District Of Columbia County

ZIP Code: 20001

Pay Rate: competitive

Job Terms: full time

Company: The Judge Group, Inc.

*Leader mondial de l'industrie pharmaceutique, le Groupe Sanofi doit sa réussite à la diversité et au talent de ses 100 000 collaborateurs dans le monde.*

*Sanofi Pasteur, la division vaccins du Groupe, est la plus grande société au monde entièrement dédiée aux vaccins (près de 13 000 collaborateurs, 3 808 millions d'€ de CA en 2010, plus d'1 million d'€ investis chaque jour en R&D, plus d'1 milliard de doses de vaccins mises à disposition chaque année pour vacciner plus de 500 millions de personnes dans le monde).*

*Dans le cadre de la poursuite de croissance des activités R&D, nous recherchons un(e)*

## **RESPONSABLE UNITE RECHERCHE VIROLOGIE H/F CDI**

Dans le cadre des directives du Responsable de plateforme, vous assurez la sélection, l'évaluation et la mise au point de méthodes analytiques en virologie cellulaire ou moléculaire et en sécurité virale pour caractériser les nouveaux antigènes viraux. Vous prenez en charge le support au développement des procédés par la réalisation des tests et assurez l'implémentation des méthodes nécessaires en continu dans les unités opérationnelles.

### **Vos responsabilités :**

- Participer à l'élaboration et à la mise en œuvre de la stratégie analytique sur les portefeuilles de nouveaux vaccins
- Participer et animer des groupes de travail analytiques (développement analytique ou harmonisation)
- Soutenir la politique d'innovation en évaluant de nouvelles approches/technologie et en générant de la propriété intellectuelle.
- S'assurer du maintien d'un haut niveau d'expertise scientifique et technique au sein de votre équipe (minimum 2 collaborateurs).
- Travailler en réseau et être proactif, développer les collaborations externes pour garantir un haut niveau scientifique

De formation PhD en Virologie ou équivalent, vous présentez une expérience de plus de 5 ans dans le domaine pharmaceutique ou des biotechnologies. Vous êtes reconnu(e) pour vos compétences en virologie cellulaire et moléculaire (titrage infectieux, recherche d'agents étrangers, tests de séroneutralisation, culture et purification de virus...), des connaissances en vaccinologie et/ou immunologie appliquées à l'analytique sont un plus.

Pour ce poste à fort challenge, une bonne capacité d'intégration, une aisance en communication et un esprit d'équipe développé sont impératifs. Innovation, créativité, curiosité scientifique et maîtrise de l'anglais sont des atouts indispensables.

Poste basé à proximité de Lyon

Merci d'adresser votre candidature, CV et lettre de motivation, sous la réf. RV1312 par mail exclusivement à :  
[jobs@acavi.fr](mailto:jobs@acavi.fr)

Mme ABRIAL  
75 Bd Haussmann – F-75008 PARIS  
3 rue Stella – F-69002 LYON



### Responsable laboratoire biologie cellulaire h/f

Détail de l'offre

Date 19.03.2012

Fonction Responsable laboratoire biologie cellulaire h/f

Secteur Cosmétique

Localisation Région parisienne

N° de l'offre 01201537804

Type de contrat : CDI

#### Entreprise

Société de renommée internationale dans le domaine de la cosmétique, la qualité de nos produits nous positionne parmi les leaders. Dans le cadre de notre plan de développement, nous créons un poste de Responsable du Laboratoire de Biologie Cellulaire H/F.

#### Poste

Votre mission principale est de mettre en place et gérer le laboratoire de biologie cellulaire. Ainsi, vous développez cette entité en créant le laboratoire afin de développer les procédés de cultures cellulaires et de le faire accréditer aux normes BPL.

Ainsi, vous devrez mettre en place différentes méthodes d'évaluation de l'innocuité et de l'efficacité des produits cosmétiques sur des aspects in vitro et ex vivo. En conséquence, vous mettrez en œuvre des techniques de valorisations des actifs (tests, phototoxicité, dosages ...) à la fois sur des cellules et des modèles tissulaires (peaux reconstruites, explants).

Pour mener à bien vos missions, vous serez en liaison permanente avec les services internes (Responsable évaluation et sécurité, service développement et équipe réglementaire) et des prestataires externes (fournisseurs).

#### Profil

Idéalement de formation scientifique supérieure (biologie, biochimie...), vous justifiez d'une solide expérience dans des fonctions similaires dans le domaine de la cosmétique.

Une expérience au sein d'un laboratoire accrédité BPL serait un plus.

Vous faites preuve de rigueur et êtes reconnu pour votre sens de l'organisation.

L'anglais est impératif.

Si vous êtes intéressé(e) par ce poste, merci de nous adresser un CV et une lettre de motivation en postulant en ligne. Vous pouvez également nous adresser votre dossier par courrier sous la référence CE/3408M113, ANTENOR, 88 avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt Cedex ou par mail [chr4@antenor.fr](mailto:chr4@antenor.fr)

## Responsable laboratoire aliment

Société : Page Personnel

Date de publication : 06/04/2012

Reference de l'offre : TJOB619620

Secteur d'activité : Emploi Collectivité locale

Localisation : Nord-Pas-De-Calais : Pas-de-Calais

Type de contrat : CDI

Expérience requise : 2 à 5 ans

Formation requise : Mastère de grandes écoles

Présentation de l'entreprise :

Page Personnel recrute pour l'un de ses clients.

### Descriptif de l'offre :

Laboratoire d'essais.

Rattaché(e) à votre hiérarchie, votre principale mission sera la gestion quotidienne du laboratoire, à ce titre :

- Vous validez les rapports d'essais,
- Vous entretenez le matériel du laboratoire,
- Vous gérez les appels d'offres fournisseurs,
- Vous mettez en place les nouvelles méthodes,
- Vous apportez votre expertise technique en microbiologie et physico-chimie en agroalimentaire.

Cette description n'est pas limitative et prend en charge les principales missions.

### Profil :

De formation Bac +5 en biotechnologie, biologie ou biochimie, vous possédez au moins 5 années d'expérience à ce type de poste.

Vous maîtrisez le programme COFRAC LAB GTA 59.

Vous êtes organisé(e), rigoureux(se) avec un excellent relationnel. Vous savez gérer vos équipes et les mener à la réussite.

### **Senior Immunology Specialist- GI (Biotech) Birmingham, AL - Janssen Pharmaceutical, Inc.**

Job Number: 38492275

Company Name: Johnson & Johnson Family of Companies

Location: Birmingham, AL US

Career Focus: Healthcare & Medical

Updated: 4/4/2012

Janssen Biotech, Inc., a member of Johnson & Johnson's Family of Companies, is recruiting for Sr. Immunology Specialist- Birmingham, AL

For more than 30 years, Janssen Biotech, Inc. has delivered on the promise of new treatments and ways to improve the health of individuals with serious disease. Built upon a rich legacy of innovative firsts, Janssen Biotech, Inc. pursues innovative solutions in the therapeutic areas of immunology, oncology, urology and nephrology. With the same unwavering passion for new challenges, we dedicate ourselves to delivering solutions for these disease states where unmet needs continue to exist. Rooted in rich scientific collaborations and community-based relationships, we have access to some of the top minds in science today, allowing us to advance the treatment of patients through our innovative medicines. Our discoveries lead us not only to new treatments, but also to new ways to empower patients and expand their access to quality care.

For more about Janssen Biotech, Inc., one of the Pharmaceutical Companies of Johnson & Johnson, visit [www.janssenbiotech.com](http://www.janssenbiotech.com).

The Sr. Immunology Sales Specialist (GI) will be responsible for attaining sales objectives for Remicade.

You will be presenting complex clinical and business information on Janssen Biotech's immunology products and services to an audience of office and institutional based Gastroenterologists health care professionals, government agencies, professional and patient groups, health plans and others involved in the decision making process.

At Johnson & Johnson we are responsible to our employees, the men and women who work with us throughout the world.

Everyone must be considered as an individual. We must respect their dignity and recognize their merit.

A minimum of a Bachelors degree is required. Qualified candidates will have a minimum of four years pharmaceutical, biologic/biotech, or medical device sales experience. Two years of specialty sales is preferred.

Also, prior experience with injectable/infused products is also a plus. Applicant should have working knowledge of immunology and gastroenterology field.

Prior experience managing through complex reimbursement issues is preferred. Prior Management Development courses are also preferred. Experience in project oriented selling situations in a high incentive and individual performance culture is preferred, along with a documented successful sales performance (high growth, results vs. plan). All candidates must have a valid driver's license issued in one of the 50 states along with a clean driving record.

BE VITAL in your career, Be seen for the talent you bring to your work. Explore opportunities within the Johnson & Johnson Family of Companies.

## Offre d'emploi

Solvias – Supporting the research and development of drug substances and the optimization of manufacturing processes for pharmaceutical, biotechnology and life sciences companies worldwide.

We are a privately held company located in Basel, Switzerland, with over 280 highly qualified employees. Leveraging our proven expertise and experience, we develop flexible, customized solutions that meet your specific drug-development criteria. Solvias customers benefit from a wide range of experience in the following areas:

Analytical services

Analysis of Biopharmaceuticals

Catalysis solutions

Chemical development

Polymorphism, salt, and co-crystal screening

Process analytical technology (PAT)

Patent and search services

### **Wissenschaftliche/r Mitarbeiter/in Analytik von Biopharmazeutika**

Jobcode 12004

#### **Ihre Aufgaben:**

Bearbeitung von wissenschaftlichen Fragestellungen im Kundenauftrag zur Analytik von Biopharmazeutika im GMP-regulierten Umfeld mit LC-MS und MALDI-TOF

Untersuchungen zur Bestimmung der Masse intakter Proteine (u.a. Antikörper), Pep-tide-Mapping, Analyse von Proteinmodifikationen (u.a. Glykosylierung, Deamidierung etc.) inklusive Probenvorbereitung Durchführung von Methodenentwicklungen, -validierungen sowie Freigabeanaly-tik an Arzneimitteln und pharmazeutischen Wirkstoffen

Koordination der Auftragsabwicklung mit internen und externen Partnern

Dokumentation der Tätigkeiten, Archivierung und Erledigung sämtlicher Aufgaben, die zur Aufrechterhaltung des Laborbetriebs notwendig sind.

#### **Ihre Qualifikationen und Eigenschaften:**

Hochschulabschluss in Chemie oder Biochemie, oder chemisch-technische Ausbildung mit langjähriger, vertiefter Industrieerfahrung im beschriebenen Aufgabengebiet

Ausgewiesene, fundierte Berufserfahrung auf dem Gebiet der instrumentellen Analytik von Biopharmazeutika mit Schwerpunkt LC-MS im regulierten, pharmazeutischen Umfeld

Sehr gute Kenntnisse in instrumentellen Analysemethoden, wie HPLC, UPLC, LC-MS und MALDI-TOF/TOF, sowie sehr gute praktische Fertigkeiten werden vorausgesetzt

Vertiefte Erfahrungen in Methodenentwicklungen, der Anwendung von MS-und HPLC-Auswertungssoftware sind Voraussetzung. Kenntnisse mit LIMS sind von Vorteil

Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift.

Wir bieten Ihnen einen herausfordernden Wirkungskreis in einem Unternehmen, das mit seinen Leistungen überzeugt und Wert auf Lernen und Partnerschaft legt. Fühlen Sie sich angesprochen? – dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbung unter [www.solvias.com](http://www.solvias.com).

## Scientifique de laboratoire h/f pour l'analyse des produits biopharmaceutiques

Référence 12 004

### **Vos tâches:**

Traitement des questions scientifiques pour le compte de clients pour l'analyse des produits biopharmaceutiques dans l'environnement GMP-réglémenté avec le LC-MS et MALDI-TOF

Enquêtes afin de déterminer la masse des protéines intactes (y compris des anticorps), la cartographie des peptides, l'analyse des modifications des protéines (par exemple glycosylation, désamidation, etc), y compris la préparation des échantillons

Mise en œuvre de l'élaboration de méthodes, de validations et les tests de libération de médicaments et d'ingrédients pharmaceutiques actifs

Coordination du traitement des commandes avec des partenaires internes et externes

Documentation des activités, l'archivage et la manipulation de toutes les tâches qui sont nécessaires pour le maintien des opérations de laboratoire.

### **Vos qualifications et caractéristiques:**

Diplômé en chimie ou en biochimie, génie chimique ou avec de nombreuses années de formation, l'expérience approfondie de l'industrie dans la zone décrite de la responsabilité

Éprouvée, d'une solide expérience professionnelle dans le domaine de l'analyse instrumentale de produits biopharmaceutiques avec le punk lourd LC-MS dans l'environnement pharmaceutique réglementé

Très bonne connaissance des méthodes d'analyse instrumentales, y compris HPLC, UPLC, LC-MS et MALDI-TOF/TOF et de très bonnes compétences pratiques sont nécessaires

Dans une expérience approfondie dans le développement de méthodes, l'application de la SEP et un logiciel d'analyse HPLC sont nécessaires. La connaissance est un plus pour LIMS

Très bon allemand et en anglais, parlé et écrit.

Nous offrons un environnement exigeant de l'influence dans une société qui est à l'aise avec sa performance et l'accent mis sur l'apprentissage et le partenariat. Vous sentez-vous cela? - Nous nous réjouissons de recevoir votre candidature sous [www.solvias.com](http://www.solvias.com) .

## Technicien de police technique et scientifique

### Le recrutement

Les conditions de participation aux concours

#### CONCOURS EXTERNE

### 1) CONDITIONS

Ouvert aux candidats des deux sexes :

- \* de nationalité française,
- \* en règle avec la législation sur le service national,
- \* remplissant les conditions d'aptitude physique requises,
- \* titulaires d'un diplôme universitaire de technologie ou d'une qualification classée au niveau III ou d'un diplôme d'études universitaires générales, d'un diplôme d'études universitaires scientifiques et techniques ou d'un certificat validant le cycle préparatoire aux grandes écoles.
- \* D'un diplôme étranger (européen ou non) équivalent ou justifier d'au moins trois années d'activité dans la même catégorie socioprofessionnelle que celle de l'emploi postulé (2 ans pour les titulaires d'un diplôme immédiatement inférieur à celui requis).

Nota : les mères et pères d'au moins trois enfants qu'ils élèvent ou ont élevés effectivement ainsi que les sportifs de haut niveau peuvent faire acte de candidature sans condition de diplôme.

- \* agréés par le Préfet territorialement compétent,

### 2) EPREUVES D'ADMISSIBILITE

- \* Epreuve n° 1 (durée : 3 heures - coefficient : 2 - note inférieure à 5 sur 20 éliminatoire).

Epreuve écrite de connaissances se rapportant à la spécialité choisie.

Question de cours et/ou question pratique et/ou problème.

- \* Epreuve n° 2 (durée : 3 heures - coefficient : 1 - note inférieure à 5 sur 20 éliminatoire).

Dissertation sur un sujet d'actualité permettant d'apprécier la culture générale du candidat.

Au cours de cette phase les candidats passent en outre des tests psychotechniques destinés à évaluer leur profil psychologique (durée 2 heures). Les résultats de ces tests sont utilisés à l'admission, lors de l'épreuve d'entretien.

### 3) EPREUVES D'ADMISSION

Entretien du candidat avec les membres du jury : (préparation : 20 minutes - durée : 20 minutes - coefficient : 3 - note inférieure à 5 sur 20 éliminatoire).

Cet entretien permettra d'apprécier les connaissances techniques et/ou scientifiques dans la spécialité choisie, les qualités de réflexion et les motivations du candidat à exercer les fonctions postulées. Les examinateurs disposent, pour aide à la décision, des tests psychotechniques passés par le candidat à l'admissibilité, interprété par un psychologue.

### 4) EPREUVE FACULTATIVE DE LANGUE

Traduction d'un texte écrit et/ou une discussion avec le jury dans la langue choisie. (Préparation : 15 minutes - durée : 15 minutes - coefficient 1)

Les langues admises sont : l'allemand, l'anglais, l'espagnol, l'italien et l'arabe.

Le candidat indique son choix dans sa demande d'inscription au concours.

Seul est pris en compte au moment de l'admission le nombre de points supérieur à la moyenne de 10/20.

## CONCOURS INTERNE

Ouvert aux fonctionnaires ou agents publics de l'Etat, des collectivités territoriales et des établissements publics en relevant, ainsi qu'aux agents en fonction dans une organisation intergouvernementale, ayant accompli au moins quatre ans de services publics effectifs au 1er janvier de l'année du concours.

### 1) EPREUVES D'ADMISSIBILITE

\* Epreuve n° 1 (durée : 3 heures - coefficient : 2 - note inférieure à 5 sur 20 éliminatoire) : épreuve écrite de connaissances se rapportant à la spécialité choisie. Etude d'un dossier technique comportant au moins une question théorique.

\* Epreuve n° 2 (durée : 3 heures - coefficient : 1 - note inférieure à 5 sur 20 éliminatoire) : dissertation sur un sujet à caractère scientifique

\* Epreuve n° 3 (durée : 1 heure - coefficient : 1 - note inférieure à 5 sur 20 éliminatoire) : questionnaire à choix multiple et/ou questions à courtes réponses permettant d'apprécier les notions du candidat en droit pénal et procédure pénale liées à l'activité de la police technique et scientifique.

Au cours de cette phase d'admissibilité, les candidats passent en outre des tests psychotechniques destinés à évaluer la compatibilité de leur profil psychologique avec les missions de la police technique et scientifique (durée : 2h).

### 2) EPREUVES D'ADMISSION

Entretien du candidat avec les membres du jury : (préparation : 20 minutes - durée : 20 minutes - coefficient : 3 - note inférieure à 5 sur 20 éliminatoire).

Cet entretien permettra d'apprécier les connaissances techniques et/ou scientifiques dans la spécialité choisie, les qualités de réflexion et les motivations du candidat à exercer les fonctions postulées.

Le jury pourra également sur les missions et l'organisation de la police nationale, et plus particulièrement sur le direction centrale de la police judiciaire, la direction centrale de la sécurité publique, et l'Institut national de police scientifique.

Les examinateurs disposent, pour aide à la décision, des résultats psychotechniques passés par le candidat à l'admissibilité, interprétés par un psychologue.

### 3) EPREUVE FACULTATIVE DE LANGUE

Traduction d'un texte écrit et/ou une discussion avec le jury dans la langue choisie (préparation : 15 minutes - durée : 15 minutes - coefficient 1).

Les langues admises sont : l'allemand, l'anglais, l'espagnol, l'italien et l'arabe.

Le candidat indique son choix dans sa demande d'inscription au concours.

Seul est pris en compte au moment de l'admission le nombre de points supérieur à la moyenne de 10/20.

Les candidats reçus aux concours sont nommés en qualité de stagiaire.

Ils accomplissent un stage probatoire d'un an (pouvant être prolongé d'une durée n'excédant pas six mois), permettant d'apprécier leur aptitude à exercer leurs fonctions.

A l'issue de ce dernier, ils sont soit titularisés, soit reclassés dans leur corps, cadre d'emploi ou emploi d'origine, soit licenciés sans indemnité ou préavis.

Après réussite à un examen professionnel et inscription au tableau d'avancement, les techniciens peuvent être nommés techniciens de classe supérieure.

Par ailleurs tout technicien peut, après 4 ans de services publics, participer au concours interne d'ingénieur.

Traitement net (au 01/07/2009) : 1 694 €

**TECHNICIEN(NE) SUPERIEUR(E) DE LABORATOIRE - H/F :**  
CDD (9 MOIS) POUVANT DEBOUCHER SUR UN CDI  
POSTE A POURVOIR RAPIDEMENT

THERAVECTYS, jeune entreprise de Biotechnologies située sur le campus de l'Institut Pasteur de Paris, développe une nouvelle génération de vaccins utilisant des vecteurs lentiviraux de transfert de gènes. Le projet principal de THERAVECTYS concerne la vaccination thérapeutique contre le VIH. L. potentiel de la technologie permet d'envisager le développement de candidats vaccins permettant de lutter contre d'autres indications thérapeutiques.

**DESCRIPTION DU POSTE :**

Sous la direction de votre responsable scientifique, vous serez amené(e) à mettre en œuvre, dans le respect des règles des bonnes pratiques de laboratoires (BPL), les techniques suivantes :

- Clonages, constructions génétiques (PCR, restrictions enzymatiques, ligation, etc.)
- Manipulation de bactéries (culture et transformation)
- Purification d'ADN plasmidique (mini/maxipreps)
- Analyse de séquences d'ADN (une connaissance du logiciel Vector NTI serait un plus)
- Rédaction de documents techniques (modes opératoires), dossiers d'essais, protocoles, analyses et compte-rendus d'études

**PROFIL :**

Bac + 2 minimum avec une expérience d'1 à 2 ans en entreprise de Biotechnologies  
Compétences en biologie moléculaire indispensable  
Compétences en biochimie souhaitées  
Maîtrise de l'anglais scientifique lu et écrit demandée.

**QUALITES REQUISES :**

Le poste proposé requiert des qualités de rigueur, d'organisation et d'efficacité. La personne sera dotée d'une bonne capacité d'adaptation ainsi que d'un réel sens de l'esprit d'équipe pour évoluer à l'interface des différentes plateformes techniques de la société.

**CONTACT :**

Envoyez CV et lettre de motivation à Theravectys ([job@theravectys.com](mailto:job@theravectys.com))  
en indiquant la référence "12-VT-01/www.123bio.eu"  
dans l'objet de votre email ou de votre courrier.

THERAVECTYS  
Bâtiment Pasteur BioTop  
28 rue du Docteur Roux  
75015 Paris

### **Postdoctoral Position DNA repair and nuclear organization**

We are inviting applications for a postdoctoral position in nuclear organization and DNA repair at the institute of Cellular and Molecular Radiobiology in the laboratory of Dr. K. Dxxx (CEA, Fontenay aux Roses (Paris suburb), France).

The laboratory investigates how nuclear organization impacts on genome stability using budding yeast as a model system. We recently demonstrated that damaged DNA relocates to the nuclear periphery where it contacts nuclear pores. This change in localization possibly regulates the choice of the repair pathway through steps that are controlled by post-translational modifications (Nagai et al. 2008).

We are now looking for enthusiastic and talented researchers to dissect the molecular pathways defining the position of DSBs in the nucleus and test the functional consequence of nuclear position for checkpoint activation and DNA repair.

Candidates must have a recent PhD in cell biology, biochemistry, or closely related field and have excellent publication records (at least one first author publication in a prominent journal is expected). The successful candidate should be highly motivated, have the ability to learn new research technologies and be able to work independently and as part of a team.

Preferences will be given to candidates possessing knowledge or experience with live cell imaging and yeast genetics.

Please email, as a single PDF file, your CV, a brief description of your motivation, research experience and interests (max. 1 pages), and contact information for three references to xxx@cea.fr

Informations Complémentaires :

Année : 2011

Date de péremption : 01/12/2011

Etablissement / Organismes : CEA

Email du contact : xxx@cea.fr

Lien Document : - non disponible

### **Proposition de stage postdoctoral dans le domaine des maladies génétiques prédisposant au cancer de la peau**

Référence : ABG-39942

Type d'offre : Offre d'emploi

Contrat : CDD

Employeur : Commissariat à l'Energie Atomique et aux Energies Alternatives - Groupe

Lieu de travail : Evry - France

Début de parution : 29/02/2012

La Direction des sciences du vivant du CEA mène une recherche de pointe dans les domaines de l'énergie et de la santé. Elle compte près de trente unités mixtes de recherche, avec le CNRS, l'Inserm, l'Inra, les universités. Impliquée dans la stratégie et le pilotage des sciences de la vie au niveau national, la DSV représente le CEA au sein l'Alliance pour les sciences de la vie et de la santé.

Le Laboratoire CEA de Génomique et Radiobiologie de la Kératinopoïèse LGRK est situé dans le Genopole d'Evry. Il décrypte la kératinopoïèse, le processus par lequel l'épithélium qui recouvre le corps humain se renouvelle en continu grâce aux cellules souches des kératinocytes. Le groupe dissèque les gènes de l'état souche, notamment dans le réseau du TGFb. Il étudie également les conditions du maintien de la stabilité génomique des cellules souches. Dans ce cadre, le laboratoire développe un nouveau projet pour étudier une maladie génétique de prédisposition au cancer de la peau. Ce projet est développé dans un cadre de projets français (ANR) et européen (Euratom).

#### **Mission :**

Le laboratoire LGRK recherche un candidat pour un stage post-doctoral de deux ans, disponible en 2012. Le projet de recherche est centré sur le syndrome de Gorlin, également connu sous le nom de naevomatose basocellulaire (NBC). Ce syndrome est caractérisé par une prédisposition élevée au cancer cutané, notamment après exposition aux rayonnements ionisants et aux UV. Il est dû à des mutations du gène Patched1, qui code le récepteur membranaire du ligand Sonig Hedgehog. Nous proposons de définir le rôle de Patched1 dans la réponse à l'irradiation des cellules souches cutanées. La réparation des lésions de l'ADN et l'instabilité génomique à long terme seront étudiés dans des cellules de patients et dans des modèles modifiés pour l'activité de Patched1.

#### **Profil des candidats :**

Un candidat ayant passé sa thèse de sciences et fortement motivé pour la recherche est recherché pour un stage de 2 ans (2300 euros/mois net). Une bonne expérience en biochimie, biologie cellulaire et moléculaire est demandée. Une aptitude à l'expérimentation animale sera bienvenue. Merci d'envoyer un CV, une lettre de motivation et des lettres de recommandation à l'adresse ci-dessous.

Dr. M T M

CEA, Laboratoire de Génomique et de Radiobiologie de la Kératinopoïèse

2 rue G Crémieux, 91057 Evry France

Tel 01 60 87 34 91; 06 76 81 76 09; fax 01 60 87 34 98

xxx@cea.fr

**2 years Postdoctoral position supported by an ATIP/AVENIR grant in Dr  
Dimitris Xirodimas laboratory at CRBM, Montpellier, France**

**The role of the ubiquitin-like molecule NEDD8 in nucleolar signalling**

Ubiquitin and ubiquitin-like molecules such as SUMO and NEDD8 are involved in the regulation of myriad of biological processes. The NEDD8 pathway is essential for cell viability, growth and development. However, compared to ubiquitination or SUMO conjugation much less is known about molecular targets and pathways controlled by NEDD8. Our team's general research aims are to identify and characterise novel substrates for NEDD8 and understand how NEDDylation controls protein function. We believe this is particularly important as inhibitors of NEDDylation are tested in clinical trials for the treatment of cancer.

The nucleolus is the centre of ribosome production, which is the driving force of protein synthesis and cell growth. Stress signals, which disrupt ribosome production, cause the activation of tumour suppressors such as p53, resulting in cell cycle arrest. Therefore, the nucleolus acts as a sensor of cellular stress and co-ordinator between protein synthesis/cell growth and the cell cycle. Recent studies from our group identified the NEDD8 pathway as a regulator of signalling from the nucleolus to p53 under stress conditions.

The proposed research will address the mechanisms through which the NEDD8 pathway controls transcriptional activity and the cell cycle through the nucleolus. The project will involve biological, biochemical, live cell imaging and proteomic approaches.

As inhibitors of the NEDD8 pathway are tested in clinical trials for cancer treatment, our proposed research will address mechanisms of action for these compounds and potentially identify novel targets for therapeutic intervention.

Applicants are required to have a PhD, ideally in molecular biology/biochemistry, and express an interest in post-translational modifications, protein turnover and transcriptional activity regulation.

Applications in the form of a CV and covering letter, including the names and addresses of 3 referees, or informal inquiries should be sent to Dr Dimitris Xirodimas, email: [dimitris.xirodimas@crbm.cnrs.fr](mailto:dimitris.xirodimas@crbm.cnrs.fr) or [d.xirodimas@dundee.ac.uk](mailto:d.xirodimas@dundee.ac.uk)

**References**

- Rabut, G. and Peter, M. (2008). *EMBO Rep*, 9, 969-976.
- Ruggero, D. and Pandolfi, P.P. (2003). *Nat Rev Cancer*, 3, 179-192.
- Sulic, S., Panic, L., Dikic, I. and Volarevic, S. (2005). *Croat Med J*, 46, 622-638.
- Sundqvist, A., Liu, G., Mirsaliotis, A. and Xirodimas, D.P. (2009). *EMBO Rep*, 10, 1132-1139.
- Xirodimas, D.P. (2008). *Biochem Soc Trans*, 36, 802-806.
- Xirodimas, D.P., Saville, M.K., Bourdon, J.C., Hay, R.T. and Lane, D.P. (2004). *Cell*, 118, 83-97.
- Xirodimas, D.P., Sundqvist, A., Nakamura, A., Shen, L., Botting, C. and Hay, R.T. (2008). *EMBO Rep*, 9, 280-286.

## Enseignement

## Enseignement

COORDINATEUR-TRICE PEDAGOGIQUE	APHP - HOPITAL EUROPEEN GEORGES POMPIDOU	Activités hospitalières
ENSEIGNANT-E	ZONE DE REMPLACEMENT DE LA NIEVRE	Enseignement secondaire général
	RECTORAT DE L'ACADEMIE DE LYON	Enseignement secondaire général
ENSEIGNANT-E ASSOCIE-E	UNIVERSITE DE TECHNOLOGIE DE COMPIEGNE – UTC	Enseignement supérieur
ENSEIGNANT-E CHERCHEUR-E	INSA LYON	Enseignement supérieur
	CNRS UMR 5086 – IBCP	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	UNIVERSITE DE REIMS - CHAMPAGNE ARDENNE	Enseignement supérieur
	FAC DE MEDECINE & SCIENCES DE LA SANTE CONGO	Enseignement supérieur
MAITRE DE CONFERENCE	GENOSCOPE - CENTRE NATIONAL DE SEQUENÇAGE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	ECOLE NATIONALE VETERINAIRE – LYON	Enseignement supérieur
	INSPECTION ACADEMIQUE DE L'ISERE	Enseignement primaire
RESPONSABLE FORMATIONS INGENIEUR-ES	I.T.I.I. ALSACE	Formation des adultes et formation continue

<b>Type de poste :</b>	Enseignant/Chercheur
<b>Poste :</b>	64MCF0640
<b>Intitulé :</b>	Chimie - Biochimie - DEPT Génie Biologique
<b>Nature du concours :</b>	EXTERNE
<b>Composante :</b>	INSTITUT : IUT "A"

Profil :

**Enseignement**

*Filières de formation concernées :*

DUT Génie Biologique : tronc commun de 1ère année et 2ème année, option Industries Alimentaires et Biologiques (IAB).

*Descriptif :*

Le candidat devra assurer des TP et TD de Chimie et Biochimie en 1 ère année.

Cet enseignement consiste à former les étudiants au maximum de techniques de base rencontrées dans la plupart des laboratoires de chimie et de biochimie d'analyses médicales ou d'industries alimentaires.

Intervention également en TP de Génie Industriel Alimentaire en 2ème année option IAB. Le candidat devra toutefois être sensible à l'aspect analytique des TP et à la précision de la mesure mais également à l'aspect pédagogique pluridisciplinaire nécessaire à la formation d'un technicien supérieur en biochimie.

*Prises de responsabilités attendues :*

En plus de l'enseignement en présentiel, le candidat encadrera les étudiants lors de la réalisation de leurs projets tutorés et de leurs Projet Personnel et Professionnel.

**Recherche**

*Thèmes de recherche :*

La thématique principale du laboratoire ProBioGEM est la conception de bioprocédés pour l'obtention sélective de peptides fonctionnels et à activités biologiques générés principalement par hydrolyse enzymatique de protéines et par le système des peptides synthétases bactériennes (voie non ribosomique).

Le laboratoire constitué d'une seule équipe souhaite maintenir avec le recrutement d'un maître de conférences son potentiel de recherche en génie de la protéolyse enzymatique et en physico-chimie des peptides au travers de trois thèmes :

- Hydrolyse de protéines de coproduits agroalimentaires et de la pêche par des enzymes physiologiques pour obtenir des peptides à activités biologiques et/ou antimicrobien.
- La conception de microsystèmes et nano systèmes à enzyme immobilisées pour améliorer la détection des peptides ou développer des microréacteurs.
- La modification des peptides obtenus par hydrolyse ou par le système NRPS pour permettre des études structure fonction dans le but de potentialiser leurs activités.

Le candidat recruté devra s'impliquer dans l'une de ces trois approches.

*Prises de responsabilités attendues :*

Dans le cadre du laboratoire, le candidat devra s'impliquer dans un plateau technique analytique.

**EURAXESS**

**Intitulé :** *Chemistry - Biochemistry*

**Profil :** *The candidate will provide practical and tutorials of Chemistry and biochemistry in the 1st year and of Food Engineering in the 2nd year option IAB of the DUT Biological Engineering*

**Domaine /spécialités :** *Biological sciences /Nutritional sciences*

**Contact :** IUT A Lille 1

RH enseignants

Annie Lejeune

tél : +33 359632153

[annie.lejeune@univ-lille1.fr](mailto:annie.lejeune@univ-lille1.fr)

**Laboratoire d'accueil : LABO : Procédés Biologiques et Génie Enzymatiques et Microbien**

**Contact :**

	<b>Recherche</b>	<b>Enseignement</b>
<b>Nom :</b>	DHULSTER Pascal	Mme VERCAIGNE-MARKO Dominique
<b>Téléphone:</b>	03 28 76 73 91	03 59 63 21 63
<b>Télécopie:</b>	03 28 76 73 81	03 59 63 21 21
<b>Courriel:</b>	<a href="mailto:pascal.dhulster@univ-lille1.fr">pascal.dhulster@univ-lille1.fr</a>	<a href="mailto:dominique.vercaigne@univ-lille1.fr">dominique.vercaigne@univ-lille1.fr</a>
<b>Site internet :</b>	<a href="http://www.univ-lille1.fr">www.univ-lille1.fr</a>	<a href="http://www-iut.univ-lille1.fr">www-iut.univ-lille1.fr</a>

**Mots-clés :**

1. - peptides
2. - hydrolyse enzymatique
3. - protéines alimentaires
4. - microsystèmes
5. - structure-fonction

**Dans le cadre de la mise en œuvre du projet d'établissement, ce poste est ouvert aux personnes en situation de handicap**

## Fiche de Poste Enseignant-Chercheur

MCF  PR

**N° de Poste : 0944**

**Job profile** : brève synthèse de quatre lignes en anglais comprenant les coordonnées de la composante qui publie le poste, le profil du poste (2 lignes max) et le contact pour envoi de la candidature avec la date limite (25 mars 2011 pour la session de recrutement synchronisée).

Faculty of exact and natural sciences - Matrix Receptors and Signalling Laboratory, UMR 6237 - Moulin de la Housse - BP 1039 - 51687 Reims Cedex 2

We are searching for a motivated and experienced candidate in cell biology and tumor animal models (xenografts and transgenic animals). The ability to study extracellular matrix - cell interactions and membrane receptors complexes dynamics in leukemia is required.

Contact : Laurent MARTINY, Professor, Director Matrix Receptors and Signalling Laboratory, UMR 6237 - laurent.martiny@univ-reims.fr

### Enseignement :

**Profil** : Le candidat intégrera l'équipe pédagogique de Biochimie et Biologie Cellulaire. L'enseignant-chercheur recruté assurera des enseignements de biochimie structurale et métabolique en Licence BBTE, d'anglais scientifique en M1 et de biologie cellulaire en Licence BBTE. Les enseignements dispensés en CM, TD et TP pourront relever de la biochimie, la biologie moléculaire et de la biologie cellulaire.

**Mots clés** : Participation à la mise en place de nouvelles unités d'enseignement du contrat quadriennal 2012-2015.

Biochimie structurale et métabolique, Biologie Cellulaire

Département d'enseignement : Biologie-Biochimie

Lieu(x) d'exercice :UFR Sciences Exactes et Naturelles

Equipe pédagogique :

Nom directeur département : Laurent MARTINY, PU

Tel directeur dépt. :

Email directeur dépt. :laurent.martiny@univ-reims.fr

### Recherche :

**Profil** : Le candidat intégrera au sein du laboratoire Signalisation et Récepteurs Matriciels de l'UMR MEDyC le projet de recherche portant sur la régulation des cascades protéolytiques impliquées dans la progression tumorale

La thématique du groupe étudie le rôle des systèmes protéolytiques et de leurs inhibiteurs (dont les inhibiteurs de métalloprotéinases) dans un microenvironnement leucémique. L'association de compétences en biochimie, biologies cellulaire et moléculaire va permettre d'évaluer l'impact de ces différents acteurs dans les processus de leucémogénèse. La validation de ces résultats nécessitera l'utilisation de modèles in vivo dans le but de développer de nouvelles stratégies thérapeutiques innovantes dans le traitement des leucémies. Le candidat devra avoir une expérience en expérimentation animale ainsi que des compétences en biologies cellulaire et moléculaire

Projets de recherche pour les 4 ans à venir impliquant potentiellement ce futur collègue

Identification et étude de la fonctionnalité du complexe-récepteur du TIMP-1

Rôle des systèmes protéolytiques et de leurs inhibiteurs dans les processus de leucémogénèse.

Validation par expérimentation animale

Mots clés : Leucémies, transgénèse animale, dynamique des complexes Récepteurs, Biochimie et Biologie cellulaire

Lieu(x) d'exercice : UFR Sciences Exactes et Naturelles - Laboratoire Signalisation et Récepteurs Matriciels - UMR CNRS 6237

Nom directeur labo : Laurent MARTINY, PU

Tel directeur labo : 03 26 91 32 68

Email directeur labo : laurent.martiny@univ-reims.fr

Descriptif labo : Le laboratoire Signalisation et Récepteurs matriciels focalise son activité de recherche sur le rôle des protéines de la matrice extracellulaire comme molécules de signalisation intracellulaire via des récepteurs spécifiques. Ces protéines participent également à la régulation des cascades protéolytiques qui régissent l'invasion tumorale. Ces macromolécules ou certains de leurs fragments de dégradation (matrikines) peuvent moduler l'activité des cellules qui sont à leur contact.

Ces recherches visent à :

-Identifier les macromolécules matricielles et/ou certains de leurs domaines, capables de s'opposer ou, au contraire, de faciliter l'invasion et la dissémination tumorale. Une attention toute particulière sera portée au rôle de la matrice extracellulaire dans le contrôle de la transition épithélio-mésenchymateuse.

-Etudier de manière approfondie le mécanisme d'action des molécules actives : caractérisation du récepteur, détermination de la ou des conformations actives, voies de transduction impliquées, cibles nucléaires.

-A partir des résultats obtenus, identifier de nouvelles cibles thérapeutiques potentielles capables de s'opposer au processus invasif.

### **Autres informations :**

Compétences particulières requises :

## Recherche clinique

## Recherche Clinique

ATTACHE-E DE RECHERCHE CLINIQUE	HCL - HOSPICES CIVILS DE LYON	Activités hospitalières
	BIOMERIEUX	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
	IGR INSTITUT GUSTAVE ROUSSY	Activités hospitalières
	CLINACT	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	OPTIMED LYON	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
METHODOLOGISTE	CENTRE REGIONAL DE LUTTE CONTRE LE CANCER	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
TECHNICIEN-NE RECHERCHE CLINIQUE OSTEO-DENSITOMETRIE – PRELEVEMENT	HCL - HOSPICES CIVILS DE LYON	Activités hospitalières



Société de biotechnologie spécialisée dans l'innovation et le développement de molécules recherche un(e) :

### **ATTACHE(E) DE RECHERCHE CLINIQUE (H/F)**

75 - CDI

Rattaché(e) au Responsable des opérations cliniques, vous avez pour rôle de garantir le bon suivi des essais cliniques, la qualité et la véracité des données scientifiques recueillies au cours de l'étude.

Vous assurez la mise en place et le suivi des études cliniques au sein des centres d'investigation dans le respect des BPC et de la réglementation nationale et internationale (loi de bioéthique, directive européenne 2001, etc.).

Vous effectuez les visites de sélection, la mise en place, le monitoring et la clôture des centres. Vous réalisez le monitoring à travers la France : préparation des visites, vérification et correction des CRFs avec les investigateurs, suivi des AE/SAEs, suivi des contrats financiers et du paiement des honoraires, mise à jour du classeur investigateur, gestion des traitements, du matériel, des documents. Vous rédigez les rapports de visites et rapportez régulièrement l'activité de chaque centre à vos responsables et au(x) Chef(s) de Projets.

Vous aidez à la conception des documents d'études (protocole, cahier d'observations, formulaire de vigilance...) et aux soumissions réglementaires.

#### **Profil recherché :**

De formation Bac +5 scientifique avec une formation d'ARC, vous possédez au minimum 2 ans d'expérience à un poste similaire. Vous avez idéalement déjà travaillé en oncologie.

La maîtrise de l'anglais est indispensable.

Vous êtes motivé(e), dynamique, rigoureux(se), organisé(e), doté(e) d'un bon sens du contact et d'une bonne capacité d'adaptation.

Vous êtes soucieux(se) des délais et de la qualité.

---

Si vous êtes intéressé(e) par ce poste, merci de  
[déposer votre candidature](#)

ou veuillez adresser votre candidature en indiquant  
la référence : TJOB625575 à :

Page Personnel - 14 bis, rue Victor Méric - 92110 Clichy



QUINTILES est le leader mondial des sociétés de service dans le domaine de la recherche clinique. Présents dans 54 pays dans le monde, où nous employons plus de 23 000 collaborateurs, nous accompagnons les industries pharmaceutiques et de biotechnologie dans le développement puis dans l'enregistrement de leurs produits.

Dans le cadre d'accords de partenariat contractés à l'échelle internationale, Quintiles met en place pour différents laboratoires comptant parmi les leaders mondiaux de l'industrie pharmaceutique des équipes d'ARC dédiées.

nous recherchons aujourd'hui pour rejoindre l'une de ces équipes un(e) :

### **ATTACHE DE RECHERCHE CLINIQUE DEDIE**

h/f  
CDI

#### **Missions :**

Cette opportunité vous permet de travailler directement et de manière exclusive pour l'un des dix premiers laboratoires mondiaux, et vous offre la possibilité de suivre étroitement le développement de molécules innovantes dans des domaines thérapeutiques variés.

Rejoignez l'une de ces équipes au sein desquelles votre dynamisme et vos compétences vous permettront de bénéficier de réelles opportunités !

#### **Qualifications :**

Vous avez une expérience (un an minimum) comportant obligatoirement une activité de monitoring. Vous êtes dynamique, disponible, autonome, vous avez le goût du contact et un sens rigoureux de l'organisation. Vous savez et aimez communiquer tant en interne qu'avec les centres investigateurs et, en l'occurrence, avec le laboratoire sponsor avec lequel vous développerez une relation privilégiée. La dimension internationale des projets qui vous seront confiés implique la maîtrise de l'anglais (lu, écrit et parlé).

Il s'agit d'un poste basé à notre siège de Levallois-Perret avec une activité de monitoring essentiellement régionale.

**Si cette opportunité vous séduit et si vous souhaitez poursuivre votre carrière au sein d'une société dynamique et évolutive, postulez en ligne en cliquant sur le lien ci-dessous puis sur le poste :  
" Attaché de Recherche Clinique Equipes Dédiées "  
(référence 1002521 )**

<http://www.quintiles.com/careers/search>

**QUINTILES - Département Recrutement  
3 - 5 rue Maurice Ravel  
92594 Levallois-Perret cedex**

CDD / CDI à pourvoir en Janvier 2012

---

**Intitulé du poste :** Attaché de Recherche Clinique Senior **Famille de fonction :** Etudes cliniques/Développement clinique **Secteur :** Recherche publique **Descriptif :** Missions générales :

Le Centre Régional de Traitement de l'Hémophilie C.R.T.H. des Hospices Civils de Lyon est un Centre de Référence Maladies Rares pour l'Hémophilie ainsi que les Maladies liées à un déficit de Facteurs de la Coagulation.

L'Attaché de Recherche Clinique sera affecté au CRTH et sera sous la responsabilité du Chef de Service le professeur Claude Négrier.

Il travaillera en collaboration avec l'équipe du CRTH et les autre(s) ARC(s) en poste  
L'Attaché de Recherche Clinique (ARC) assurera des fonctions dédiées à la recherche clinique dans un service de consultation à l'hôpital et prendra en charge des projets à promotion majoritairement industrielle (2/3) mais aussi académique (1/3).

Les études à promotion industrielles prises en charge au CRTH sont des études de phase I, II, III et IV.

Certaines études académiques sont également des études de qualité de vie.

La mission de l'ARC sera d'apporter une aide à l'investigateur principal et aux co-investigateurs dans toutes les activités relevant de la recherche clinique dans le service concerné et d'assurer la coordination et la logistique de l'étude ainsi que le lien avec la DRCI et la direction du CHU de Lyon. Les actions à mener en amont de la Mise en Place d'un essai pour la mise en place de l'essai relèveront également des missions de l'ARC

### **Activités principales :**

#### **Activités propres au site de Lyon**

- Aider le promoteur et l'investigateur principal dans la mise en place réglementaire et administrative de l'essai clinique : Remplissage du questionnaire de faisabilité, participation au visite de sélection de centre, Remplissage de la grille de surcoûts hospitalier,
- Organisation de la pré-sélection et sélection des patients pouvant être inclus,
- Assurer la coordination et la logistique et matérielle de l'étude, avant la sélection des patients et tout au long de l'étude entre les différents intervenants de l'étude (promoteur, laboratoire central, laboratoire local, infirmières, pharmacien du CRTH, médecins investigateur, co-investigateurs et selon le cas avec un autre service hospitalier impliqué éventuellement dans l'étude)
- Création des documents infirmier et documents sources permettant le remplissage de l'e-CRF. Remplissage des cahiers d'observations : CRF ou e-CRF,
- Planification et organisation des rendez-vous des patients (visites de sélection, visite d'inclusion et visites de suivi et de fin d'étude),
- Gestions des traitements de l'étude et des échantillons biologiques,
- Organisation de la vérification des données lors des visites de monitoring,
- Rédaction d'une lettre d'information sur le déroulement de l'étude pour les patients pressentis,
- Recueil des Evénements Indésirables et des Evénements Indésirables Graves et transmission selon la réglementation,

- Tenue et gestion du classeur investigateur,
- Archivage réglementaire de l'étude,
- Suivi du planning de l'étude,
- Assister aux réunions investigateur (Durée : en moyenne 2 jours).

### **Activités de Coordination dans le cadre des études institutionnelles pour lesquelles le CHU est promoteur.**

- Mise en place administrative et règlementaire de l'essai.
- Rédaction de la documentation de l'étude.
- Coordination des activités et de la logistique de l'essai,
  - Communication entre les centres et la DRCI
  - Gestion de tableau de bord sur l'avancement de l'essai
- Vérification sur site de la faisabilité des circuits logistiques de l'étude
- Mise en place, Monitoring et fermeture des centres (impliquant des déplacements en France),
- Elaboration de documents pouvant faciliter l'inclusion de patient et le déroulement de l'étude.

### **Compétences requises :**

Connaissance de la réglementation liée aux études cliniques  
 Connaissance de la terminologie médicale et du milieu hospitalier  
 Connaissance du déroulement d'un essai thérapeutique (quelque soit la phase),  
 Respect de la confidentialité et du secret professionnel,  
 Maîtrise des outils informatiques  
 Organisation de réunions de travail  
 Anglais oral et écrit

### **Qualités requises :**

Travail en équipe (ARCs, Médecin, Infirmières, Pharmacien , Secrétaire)  
 Rigueur  
 Sens de l'organisation  
 Qualités et Capacités relationnelles  
 Travail en équipe

### **Diplômes et conditions particulières :**

Formation d'Attaché de Recherche Clinique et BAC +5  
 Poste à pourvoir immédiatement  
 Poste en CDD d'1 an renouvelable et pouvant évoluer en CDI basé à l'Hôpital E. Herriot du CHU Lyon  
 Poste à temps Plein ou à 80% du lundi au vendredi.  
 Dans le cadre d'étude de phase I et II, l'ARC peut éventuellement être amené à travailler au CRTH l'un ou l'autre fois sur des heures de WE.

**Formation :** Attaché de Recherche Clinique

**Rémunération :** 20 000 à 30 000 **Région :** Rhône -Alpes

---

**Société :** CHU de LYON **Contact :** Stéphanie RINGENBACH

**e-mail :** stephanie.ringenbach@chu-lyon.fr

## FICHE DE POSTE

<b>Identification du poste</b>	<b>METHODOLOGISTE (Recherche Clinique)</b> <b>Plateforme de recherche clinique « Qualité de Vie et Cancer »</b> EA3279 - Laboratoire de Santé Publique U.F.R Médecine 27 Boulevard Jean Moulin 13 385 Marseille
<b>Contexte</b>	<b>Structure d'accueil</b> La plateforme « Qualité de Vie et Cancer » est une structure labellisée par la Ligue Nationale Contre le Cancer ayant pour mission d'apporter une expertise méthodologique pour l'évaluation de la qualité de vie dans les essais cliniques, les études épidémiologiques et médico-économiques en cancérologie. Elle conduit des projets de recherche s'intégrant à la fois dans les domaines de la recherche clinique, épidémiologique, translationnelle, en sciences humaines et sociales et en santé publique.  Afin d'améliorer sa structuration, la plateforme souhaite renforcer ses moyens humains en recrutant un méthodologiste qui sera sous la responsabilité générale du bureau de la plateforme relayé localement par le responsable de l'unité coordinatrice de Marseille (Pr Pascal Auquier, APHM).
<b>Missions principales</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Concevoir les projets de recherche de la plateforme « Qualité de Vie et Cancer » : élaboration, interprétation et valorisation des projets dédiés à la qualité de vie en cancérologie</li> <li>- Réaliser des études qualitatives : entretiens semi directifs individuels, constitution de focus groupes...</li> <li>- Contribuer à la production scientifique de la plateforme : aide à l'émergence des projets de la plateforme, valorisation des données...</li> </ul>
<b>Activités du poste</b>	<u>En relation avec les chercheurs de la plateforme :</u> <ul style="list-style-type: none"> <li>- participe à l'élaboration des projets : design des essais cliniques, choix des objectifs, des critères de jugement et des méthodes statistiques appropriées</li> </ul> <u>En collaboration avec l'épidémiologiste et le statisticien de la plateforme:</u> <ul style="list-style-type: none"> <li>- aide à la conception ou à la relecture des protocoles et des plans d'analyse</li> <li>- aide à l'interprétation des résultats d'études de qualité de vie et à la rédaction des rapports d'analyses</li> <li>- participe à la rédaction d'articles et de communications scientifiques</li> </ul> <u>En collaboration avec le chef de projet de la plateforme :</u> <ul style="list-style-type: none"> <li>- aide à la rédaction des projets soumis aux appels d'offres</li> </ul> <u>Autres :</u> <ul style="list-style-type: none"> <li>- participe aux activités de formation à la recherche clinique et</li> </ul>

	épidémiologique
<b>Profil recherché</b>	<p><b>Diplômes souhaités</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Doctorat en santé publique</li> </ul> <p>ou</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Master en santé publique + 2 ou 3 ans d'expérience professionnelle</li> </ul> <p><b>Expérience et compétences souhaitées</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- maîtriser la méthodologie des essais thérapeutiques, des études épidémiologiques et médico-économiques et plus particulièrement celle des études dédiées à la qualité de vie</li> <li>- maîtriser les logiciels SAS ou STATA</li> <li>- connaître les principes éthiques, déontologiques et réglementaires appliqués en recherche clinique</li> <li>- savoir communiquer, transmettre ses connaissances, exposer ses résultats</li> <li>- maîtriser l'anglais scientifique (lecture et rédaction)</li> <li>- savoir réaliser une recherche bibliographique autonome</li> </ul> <p><b>Particularités du poste</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- autonomie, sens des responsabilités</li> <li>- esprit d'analyse, de synthèse et d'initiative</li> <li>- rigueur scientifique</li> <li>- travail en équipe</li> <li>- capacité d'adaptation</li> <li>- mobilité</li> </ul>
<b>Informations pratiques</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Prise de fonctions dès que possible</li> <li>- CDD d'1 an temps plein avec possibilités de renouvellement</li> <li>- Rémunération selon les grilles de la fonction publique</li> <li>- Candidature (lettre de motivation + CV avec titres et travaux) à adresser à xxx (xxx@cfl.fr)</li> </ul>



L'Institut National du Cancer a été créé par la loi de santé publique du 9 août 2004, dans le cadre du Plan cancer.

L'Institut National du Cancer est une agence sanitaire et scientifique en cancérologie. Il travaille dans une logique interdisciplinaire visant à fédérer, décloisonner et mobiliser les acteurs et les ressources autour de projets communs. Il apporte une information adaptée à la population, aux personnes malades et aux professionnels et veille à assurer un continuum entre les soins et la recherche.

Le département des recommandations pour les professionnels de santé est chargé de développer l'utilisation de recommandations de bonnes pratiques concourant ainsi à la qualité et l'équité des prises en charge des patients.

Le département est chargé de la production des recommandations de prise en charge spécialisée et de recommandations à destinations des médecins traitants, de la labellisation de recommandations élaborées par des sociétés savantes, de la diffusion et l'appropriation des recommandations nationales via les réseaux régionaux de cancérologie.

Dans le cadre de remplacement, le département recherche :

### **UN METHODOLOGISTE (H/F) CDD 3 ANS**

Vous participez à la production de recommandations à destination de professionnels de santé dans le cadre d'une équipe projet pluridisciplinaire. Vous y êtes notamment en charge de l'analyse critique et de la synthèse de la littérature. Vous serez amenés à rédiger des rapports, des synthèses et des articles. Vous participez à la publication et la diffusion des documents produits.

Vous serez également amené selon les projets, à participer ou copiloter des groupes de travail composés d'experts médico-scientifiques.

Véritable facilitateur au sein d'une équipe projet, vous avez la capacité d'analyser et de faire la synthèse de données médico-scientifiques complexes pour aider à produire une expertise. Vous savez vous intégrer dans une équipe pluridisciplinaire et auprès d'experts médicaux dans le cadre de groupes de travail.

De formation supérieure scientifique (Bac +5) dans le domaine bio-médical ou dans le domaine de la santé publique, vous avez une première expérience dans l'élaboration de documents scientifiques et de travail avec des experts médicaux. Vous maîtrisez l'anglais.

Envoyer votre lettre de motivation et curriculum vitae par courrier ou par mail à l'adresse suivante :

Institut National du Cancer  
52 avenue André Morizet  
92513 Boulogne Billancourt  
[recrutement@institutcancer.fr](mailto:recrutement@institutcancer.fr)

## Informatique

## Informatique

ANALYSTE-PROGRAMMEUR	SOGETI TRANSICIEL	Conseil en systèmes informatiques
BIO-INFORMATICIEN-NE RESPONSABLE GENOTYPAGE	NEUROMIC – PROFILEXPERT	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CHARGE-E DE PROJET INFORMATIQUE DE GESTION	LOGICA IT SERVICES	Conseil en systèmes informatiques
CONSULTANT-E FONCTIONNEL SENIOR MOA	LOGICA	Conseil en systèmes informatiques
INGENIEUR-E CONSEIL SAP	AEGIS CONSULTING	Conseil en systèmes informatiques
INGENIEUR-E D'ETUDES INFORMATIQUE	GVR GROUPEMENT VOILES ET RIDEAUX	Etudes, Services et Conseils en informatique
INGENIEUR-E DEVELOPPEMENT INFORMATIQUE	SOGETI TRANSICIEL	Conseil en systèmes informatiques

### Futur analyste programmeur Mainframe (H/F)

Ile-de-France (75000) PARIS

Après une formation technique aux grands systèmes IBM qui vous sera dispensée par un organisme spécialisé vous permettant d'acquérir toutes les bases de votre nouveau métier, vous rejoindrez nos équipes de consultants pour réaliser des travaux d'Analyse - Programmation.

Au sein d'une équipe de développeurs, vos missions seront de :

- Concevoir les solutions de développement logiciel répondant aux besoins fonctionnels et techniques du projet,
- Réaliser ces solutions par l'écriture de code, en respectant les méthodes et procédures qualité définies au sein de la DSI,
- S'assurer de la conformité fonctionnelle et technique de ces réalisations en effectuant les tests unitaires,
- Apporter le support nécessaire aux équipes Recette de la DSI pour la bonne exécution des tests d'intégration,

#### Le profil

De formation supérieure Bac +4/5 issue de formation scientifique (biologie, chimie, électronique...), vous cherchez à vous reconverter et ceci sera votre 1er emploi en informatique.

Vous êtes rigoureux, organisé et votre capacité d'adaptation alliée à votre excellent relationnel vous permettront de vous épanouir au sein de notre client.

Vous bénéficierez d'un suivi individualisé ainsi que d'un plan de formation adapté à vos objectifs de carrière.

#### Informations complémentaires

SOCIETE ADEX Groupe AUBAY

Adex Ingénierie fait partie du groupe Aubay qui est un acteur principal en France et en Europe. La société compte près de 2300 collaborateurs répartis dans 11 bureaux, à travers 6 pays européens (France, Belgique, Luxembourg, Italie, Espagne et Portugal).

Capable d'intervenir dans tous ces métiers aussi bien techniquement que fonctionnellement, Aubay est présent chez les plus grands acteurs des secteurs Banque/Finance, Assurance, Industrie, Energie, Transports, Télécoms, et se démarque de ses concurrents en offrant à ses clients un savoir-faire à forte valeur ajoutée.

## **Offre d'emploi : poste d'informaticien à l'Institut Pasteur de la Guadeloupe**

Le laboratoire de la Tuberculose et des Mycobactéries de l'Institut Pasteur de Guadeloupe (<http://www.pasteur-guadeloupe.fr/>) recrute, dans le cadre du Volontariat Civil à l'Aide Technique (VCAT), un ingénieur informaticien/bio-informaticien débutant, développeur et administrateur de base de données dans le domaine de la biologie.

### **Environnement :**

Le laboratoire de la Tuberculose et des Mycobactéries de l'Institut Pasteur de Guadeloupe développe depuis plus de 7 ans la plus grande base de données de génotypage du bacille tuberculeux disponible en ligne. Ce projet de grande envergure, permet le stockage, l'extraction et l'analyse de données issues de collaborations avec des laboratoires du monde entier. L'un des objectifs du laboratoire est de proposer un portail web souple et performant offrant un accès à nos différentes versions de bases de données afin de partager les informations, les analyses et les résultats de recherche issues de collaborations avec les différents investigateurs impliqués dans nos projets. Au sein même du laboratoire, les biologistes utilisent déjà des outils leur permettant à la fois d'accéder aux données et de générer des rapports et des analyses complexes. Évolutive, notre base de données est capable de recevoir de nouveaux marqueurs de génotypage à tout moment, sans l'intervention d'un informaticien, si la communauté scientifique décide de se tourner vers de nouvelles méthodes.

Idéalement, l'ingénieur sélectionné intégrera le laboratoire aux alentours du 25 mai 2010. Il rejoindra une équipe composée de 3 doctorants (2 en microbiologie, 1 en bio-informatique), et d'un ingénieur bio-informaticien amené à quitter son poste début juin 2010. Cette équipe, jeune et dynamique, travaille sur les potentialités épidémiologiques et/ou phylogénétiques des trois marqueurs de génotypage actuellement stockés dans notre dernière version de base de données. Elle étudie la complémentarité de chaque marqueur dans des études géographiques précises en utilisant des méthodes d'extractions de données complexes, de datamining et des méthodes d'analyses élaborées.

### **Missions :**

- Administration de la base de données de génotypage des Mycobactéries.
- Maintenance et développement des interfaces de consultation de la base de données :
  - Une interface graphique développée en Java (Swing), destinée exclusivement aux scientifiques du laboratoire.
  - Une interface web basée sur la technologie Java/J2EE déployée sur un serveur d'application Apache Tomcat, librement accessible sur internet.
- Développement de scripts (Perl, Python, *etc.*) pour des analyses plus poussées de la base de données, sur demande des scientifiques du laboratoire.

### **Compétences :**

- Maîtrise de l'IDE Eclipse obligatoire,
- Maîtrise de plusieurs langages de programmation nécessaire : Java(J2EE, JDBC, Swing, *etc.*), Perl, Python, Javascript, XHTML/CSS/AJAX,
- Connaissance du serveur d'application Apache Tomcat,
- Maîtrise du SGBD MySQL,
- Des connaissances en gestion d'intranet (Windows Server 2003, Active Directory),
- Des connaissances des méthodes d'analyse statistique seraient un plus,
- Autonomie, capacité d'analyse, réactivité, dynamisme.

### **Durée du VCAT :**

12 mois renouvelables pour une durée maximum de 24 mois.

Attention, le VCAT est réservé aux personnes originaires de l'Union Européenne,

âgées entre 18 et 29 ans. Les détails concernant le statut de Volontaire Civil à l'Aide Technique sont disponibles à cette adresse :

[http://www.guadeloupe.pref.gouv.fr/sections/a\\_votre\\_service/recrutement\\_concou/v.c.a.t.?id=volontariat\\_civil\\_a](http://www.guadeloupe.pref.gouv.fr/sections/a_votre_service/recrutement_concou/v.c.a.t.?id=volontariat_civil_a).

Lieu : Institut Pasteur de Guadeloupe

Prise de fonction : dès que possible

Formation : Master ou Diplôme d'ingénieur

Spécialisation recommandée : informatique et/ou bio-informatique

CV + lettre de motivation + lettres de référence à envoyer à Thomas Burguière

([tburguiere@pasteur-guadeloupe.fr](mailto:tburguiere@pasteur-guadeloupe.fr)) en faisant parvenir une copie à Nalin Rastogi

([nrastogi@pasteur-guadeloupe.fr](mailto:nrastogi@pasteur-guadeloupe.fr)) et à Véronique Hill ([vhill@pasteur-guadeloupe.fr](mailto:vhill@pasteur-guadeloupe.fr)).

Unité de la Tuberculose et des Mycobactéries

Institut Pasteur de Guadeloupe

Morne Jolivère

F-97183 Abymes-Cedex

Guadeloupe, Antilles Françaises

Directeur du laboratoire : Dr. Nalin Rastogi

Tel : 0590 89 76 61 / 0590 89 76 65

## Bioinformaticien

Référence : ABG-37817

Type d'offre : Offre d'emploi

Contrat : CDD

Niveau de salaire : A négocier

Employeur : CNRS

Lieu de travail : Sophia Antipolis - France

Début de parution : 04/11/2011

Date limite de candidature : 01/12/2011

Le projet de recherche se déroule au sein de l'Institut de Pharmacologie Moléculaire et Cellulaire à Sophia Antipolis dans le département des Alpes-Maritimes (06). Le projet se situe dans le domaine de la bioinformatique structurale et de la chémoinformatique et repose sur deux aspects complémentaires : le développement de méthodes et de services en chémoinformatique et une mise en pratique dans de nombreux cas d'études. Un des axes actuellement exploité est l'identification de nouvelles cibles thérapeutiques pour des médicaments déjà sur le marché par criblage virtuel.

### **Mission :**

A la frontière entre chimie, biologie et informatique, vous serez chargé(e) d'étendre la base de données e-Drug3D en vue d'intégrer de nouvelles structures de molécules approuvées par la U.S. Food and Drug Administration (FDA) et par l'Agence Européenne du Médicament (EMA). Cette base de données chimique inclut des données pharmacologiques comme la cible protéique primaire identifiée ainsi que des liens permettant l'accès à d'autres bases de données web. Ce projet inclura, si cela est possible dans le temps imparti, l'amélioration de l'interface utilisateur.

### **Profil des candidats :**

- Titulaire d'un Doctorat ou d'un Master 2
- connaissances en chimie et en biochimie structurale
- connaissances en SQL (SGBD PostgreSQL), PHP, CGI
- connaissances en programmation
- une première expérience en chémoinformatique serait appréciée
- optionnel : connaissances en pharmacologie
- anglais

## Bioinformaticien

Ile-de-France (75010) PARIS 10

### Le poste

Dans le cadre de ces projets, plusieurs postes de bioinformaticiens sont à pourvoir immédiatement pour analyser les données produites par les technologies de séquençage et de génotypage de dernière génération impliquant les activités suivantes :

- développement et utilisation courante de méthodes statistiques ;
- sélection et mise en place de nouveaux outils bioinformatiques (extension de bases de données, déploiement d'interfaces CGI, mise en place de pipeline)

Poste : CDD avec possibilité d'évolution en CDI

### Profil

- maîtrise de l'environnement Unix/Linux
- compétences en méthodes et analyses statistiques
- connaissances de base en biologie et en génétique
- principaux langages de script et de programmation (shell, perl, python, html, php, javascript, java, c ..)
- maîtrise de l'algorithmique et du calcul distribué
- connaissances des méthodes et logiciels standards de bioinformatique
- expérience significative avec des bases de données relationnelles (MySQL, PostgreSQL) et développement d'interfaces CGI

Une première expérience d'au moins 3 ans dans un poste similaire est exigée.

### Informations complémentaires

SOCIETE FONDATION JEAN DEAUSSET CEPH

La Fondation Jean Dausset – CEPH (Paris), en collaboration avec le Centre National de Génotypage (Evry) sont impliqués dans la réalisation de grands projets de recherche pour étudier les causes des maladies complexes par des technologies à haut-débit (génétiques, génomiques et autres) générant des flux très importants de données.

## Chargé de projet BI H/F

Réf. EX/ITSP/BI/011 - 07/04/2012

Type de contrat : CDI

Localisation : Ile de France

### Description de l'entité

Entreprise du service en business et technologie, Logica propose conseil en management, intégration de technologies et externalisation à ses clients du monde entier, dont les plus grandes entreprises en Europe.

Logica réunit 41 000 collaborateurs dans le monde et crée de la valeur pour ses clients en intégrant avec succès les hommes, les enjeux business et les technologies.

En France, 9 000 collaborateurs travaillent chaque jour sur des projets ambitieux qui aident nos entreprises clientes à anticiper et à maîtriser les grands changements nécessaires au monde de demain.

### Description mission

Rattaché à la filière Delivery de l'entité décisionnelle vous serez le principal acteur de nos projets d'intégration. Pour cela vos principales missions seront les suivantes :

-Contribuer à la satisfaction client par un esprit de service et des réalisations de qualité de l'ensemble de l'équipe dont vous avez la responsabilité

-Contribuer à la mise en œuvre de la politique qualité

-Assurer le reporting auprès de vos supérieurs hiérarchiques, et contribuer aux structures de communication ascendantes et descendantes vers l'équipe

Vos activités consistent à animer opérationnellement une équipe projet, concevoir, construire, conduire et suivre un projet (jusqu'à complexité moyenne)

Vous devez également rédiger les cahiers des charges et assurer le développement des différentes solutions (conception, développement, tests, intégration, mise en exploitation, ...)

### Profil

De formation supérieure, Ingénieur ou équivalent, vous avez 3 à 5 ans d'expérience en BI idéalement en gestion de projet et ingénierie de développement acquise chez un intégrateur ou en SSII.

Grâce à une politique active de formation continue et accompagné par un management de proximité, vous pourrez évoluer au sein de nos différentes entités et filières.

La croissance du Groupe Logica et la diversité de ses métiers donnent à ses collaborateurs la possibilité de trouver leur voie. Les parcours sont divers et personnalisés selon les performances, les projets de chacun et sont pilotés par un management de proximité.

Chaque collaborateur est le principal acteur de son devenir professionnel : ses motivations, son volontarisme et sa capacité à saisir les opportunités sont les meilleurs gages d'un épanouissement professionnel.

### Critères Souhaités

Niveau d'expérience : 3 à 5 ans

Compétences techniques : BI

### Consultant fonctionnel H/F

Référence : METACF2012

Date : 29-02-2012

Lieu : Metaphora Paris

Métier : Conduite du changement

Contrat : CDI

Expérience : Expérience minimale : 3 Expérience maximale : 0

#### Détails :

Metaphora est une société de service spécialisée dans l'accompagnement opérationnel du changement, rattachée à Business & Decision depuis 2005.

#### Mission :

En charge d'une mission d'expertise en recette fonctionnelle chez un éditeur.

Vous avez obligatoirement effectué des missions de recette dans le domaine de la paie.

Vous avez une bonne connaissance des process RH.

Vous serez en charge d'aider à organiser la fonction recette fonctionnelle du domaine de la paie du domaine RH.

Vous serez par votre expertise et votre force de proposition apporter de la valeur ajoutée aux méthodologies utilisées en interne.

#### Pré requis :

De formation Bac+4/5, vous justifiez d'une expérience de 3 ans minimum dans une fonction similaire au sein d'une équipe de tests utilisateurs.

Si vous êtes intéressés contacter : xxx au 01 56 21 21 21 ou par mail xxx@businessdecision.com en donnant la référence METACF2012

#### Contact

Metaphora Paris

153, rue de Courcelles

75817 Paris Cedex 17

+33 1 56 21 21 21

+33 1 56 21 21 22

## Consultant Junior SAP

Réf. CJ/42/MHP/W - 04/04/2012

Type de contrat : CDI

Localisation : Ile de France

### Description de l'entité

Logica Business Consulting est le cabinet de Conseil du groupe Logica, acteur majeur du service en business et technologie réunissant 41 000 collaborateurs à travers le monde.

4ème acteur du Conseil en France, Logica Business Consulting accompagne ses clients dans la définition et la mise en œuvre de leurs projets de changement et l'amélioration de leur performance. Son réseau européen de 3 500 consultants intervient sur les process et les organisations, les systèmes d'informations et les Hommes.

Pour son activité Global Paycare (GPC) de TMA et d'externalisation de la paie, MHP recherche un consultant junior afin de renforcer l'équipe et les compétences du domaine Gestion des Temps. Vous intégrerez l'équipe GPC, installée que le plateau du site RFL à La Défense, vous serez formé(e) fonctionnellement dans le domaine de la Gestion des Temps et techniquement à SAP HR. Vous interviendrez sur le traitement des demandes Gestion des Temps des clients GPC (corrections, évolutions ou mise en place de nouvelles fonctionnalités...), sous l'encadrement :

- du responsable GPC de chaque compte client (10 clients à ce jour),
- des experts technico-fonctionnels du domaine Gestion des Temps.

### Description mission

Vous interviendrez sur le traitement des demandes (tickets) du domaine Gestion des Temps pour les clients GPC (10 clients à ce jour). Les demandes peuvent concerner :

- la maintenance (corrections, adaptations...),
- les évolutions (amendement de fonctionnalités en place, développement de nouvelles fonctionnalités...),
- l'expertise (analyse d'anomalies, fourniture d'explications...).

Pour chaque demande à traiter, vous vous verrez fixer des objectifs de résolution (charge et délai de réalisation, niveau de résultat attendu...) par le responsable GPC de la demande, et aurez à traiter les étapes d'analyse, de réalisation (paramétrage, lancement de traitements...), de tests, de déploiement et de documentation. Vous effectuerez un reporting régulier sur l'avancement de vos travaux et gèrerez les alertes en cas de difficultés ou de dérives. Vous pourrez également avoir des contacts directs avec les clients.

Environnement technologique : SAP HR, Paie, Gestion des Temps

### Profil

De formation ingénieur Bac+4/5 (technique de préférence mais pas forcément informatique), vous justifiez d'une expérience de 6 mois (stage en entreprise) et vous avez des connaissances techniques ou méthodologiques acquises dans le cadre de la participation à des projets.

Votre capacité à travailler en équipe, votre esprit d'analyse, votre rigueur et votre sens des responsabilités seront les gages de votre réussite sur ce poste et de votre évolution dans les domaines de la RH (gestion des temps, paie et gestion administrative en particulier), du progiciel SAP HR, de la gestion de projet ou/et de la gestion de relations clients.

Niveau d'expérience : Débutant

## Développeur SAP H/F

Réf. ID/R2A/SAP/003 - 06/04/2012

Type de contrat : CDI

Localisation : Lyon

### Description de l'entité

Entreprise du service en business et technologie, Logica propose conseil en management, intégration de technologies et externalisation à ses clients du monde entier, dont les plus grandes entreprises en Europe.

Logica réunit 41 000 collaborateurs dans le monde et crée de la valeur pour ses clients en intégrant avec succès les hommes, les enjeux business et les technologies.

En France, 9 000 collaborateurs travaillent chaque jour sur des projets ambitieux qui aident nos entreprises clientes à anticiper et à maîtriser les grands changements nécessaires au monde de demain.

Au sein de la Région Rhône-Alpes, les entités Logica basées à Lyon et Grenoble, regroupant aujourd'hui plus de 1.100 personnes, poursuivent leur croissance et renforcent significativement leurs équipes.

### Description mission

Vous serez rattaché à une équipe de développement sur un de nos projets SAP.

Vous êtes capable de concevoir une solution technique à partir de spécifications fonctionnelles détaillées, de rédiger la documentation technique, de réaliser un développement et de le tester unitairement en toute autonomie.

Vous contribuez à la satisfaction client par votre esprit de service et la qualité de vos développements. Vous savez estimer vos charges et votre reste à faire. Vous assurez un reporting fiable et de qualité envers votre responsable de projet.

Vous pourrez évoluer au sein de notre société vers différentes filières : expertise, gestion de projet ou conseil. Votre orientation dépendra de vos souhaits et de vos aptitudes. Vous serez accompagné tout au long de votre carrière par un management de proximité, et pourrez bénéficier des formations nécessaires à votre progression.

### Profil

De formation technicien supérieur, ingénieur ou universitaire informatique ou scientifique, vous justifiez d'une expérience d'au moins 1 an en tant que développeur abap.

Vos principales qualités sont autonomie, rigueur, esprit d'équipe, sens du service, capacités d'analyse et de synthèse.

La pratique de l'anglais est un plus.

### Critères Souhaités

Niveau d'expérience : 1 à 2 ans

Compétences techniques: SAP

### INGENIEUR D'ETUDES DEBUTANTS STRASBOURG

Société : GROUPE HN

Type de contrat : CDI

Expérience : Stage

Lieu : France - Alsace - STRASBOURG

Rémunération : 28 000 € - 30 000 €/Année

En ligne le : 28/02/2012

#### Description de l'offre

Le GROUPE HN recrute pour une GRANDE BANQUE FRANCAISE

Le GROUPE HN (1983) vous propose une reconversion réussie aux métiers de l'informatique de gestion.

Nous vous proposons d'intégrer notre centre de formation où vous suivrez une formation Grands Systèmes IBM ou NTEC d'une durée de 35 à 45 jours.

A l'issue de la formation, vous intégrerez une mission dans une grande banque française. Vous participerez ainsi au développement de projets de grande envergure.

Vous êtes jeune diplômé(e) en sciences mathématiques, physique, biologie... (Bac+4/5, master)

>Vous êtes débutant et vous recherchez un premier poste avec une activité variée et de réelles opportunités de formation et d'évolution ;

>Vous avez un certain intérêt pour les métiers de la banque, de l'assurance, de la finance et autres.

>Vous avez un excellent relationnel, vous êtes rigoureux et organisé ;

>Vous souhaitez vous investir de manière importante dans l'évolution du Système d'information de notre société.

N'hésitez pas à me contacter.

10 postes sont à pourvoir dès maintenant.

Le Groupe HN est une SS2I créée en 1983 qui compte aujourd'hui 400 collaborateurs dans les secteurs de la Banque, de l'assurance, de l'Industrie et des Services.

3 pôles d'activités majeurs :

*Ingénierie d'Etudes*

Assistance à Maîtrise d'Ouvrage

Assistance à Maîtrise d'œuvre

Prestations au forfait

Prestations de TMA

*Ingénierie de Production*

Expertise

Ingénierie Système et Réseaux

Ingénierie d'Exploitation

*Ingénierie de Formation*

## INGENIEUR DEBUTANTS EN DEVELOPPEMENT INFORMATIQUE

### Infos clés

Entreprise : INFOTEL

Région : Toulouse, Midi Pyrénées France

Secteur : Informatique - Services

Type de poste : Temps plein : CDI

Handinamic

Expérience : Moins d'un an

Niveau d'études : Bac + 4

Salaire : 24,00 - 32,00 EUR /an

N° de réf. : 12-monster-2303

### Description du poste

#### La société :

Depuis sa création en 1979, Infotel, SSII et Éditeur de logiciels, est devenu un partenaire de référence pour les plus grands comptes (Banque, Assurance, Industrie, Service, Distribution, ...) grâce à son expertise en informatique de gestion, depuis les applications mobiles jusqu'aux bases de données. Aujourd'hui, plus de 1600 collaborateurs composent le groupe Infotel et nos logiciels sont vendus dans le monde entier.

Le groupe est resté fidèle aux valeurs humaines qui ont fait sa réussite :

- un recrutement sélectif basé sur les compétences ;
- un suivi rigoureux des collaborateurs par des commerciaux-managers ;
- une gestion dynamique de la progression de carrière grâce à des missions valorisantes.

#### Votre profil :

Vous avez une formation supérieure informatique ou scientifique (ingénieur, maîtrise, ...), et l'informatique vous passionne.

#### Votre formation :

Une formation d'environ deux mois, vous sera dispensée dans les technologies JAVA/JEE. Vous y apprendrez les méthodes liées à des projets d'envergure, les technologies et standards du métier. À l'issue de cette formation, vous pourrez obtenir la Certification Infotel, attestant que vous êtes apte à réaliser des applications Web-To-Database sur grand système.

#### Votre mission :

Dans le cadre de projets d'informatique de gestion, pour des grands comptes, vous aurez en charge le développement et la réalisation d'applications de gestion.

Potentiel d'évolution

Nos projets, au cœur des évolutions technologiques des grands comptes, vous permettront de réaliser vos aspirations en participant au développement d'un groupe alliant les valeurs humaines à la compétence technique.

**Gestion / Management / Conduite de projets**

## Gestion / Management / Conduite de projets ...

ASSISTANT-E TRANSFERT	BIOINDUSTRY PARK DEL CANAVESE	Organisations patronales et consulaires
CHARGE-E DE PROJETS	PARTEUROP DEVELOPPEMENT	Conseil pour les affaires et la gestion
CHARGE-E DE PROJET RECHERCHE & DEVELOPPEMENT	AD NUCLEIS	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CONSULTANT-E	CONSULTYS GROUP	Ingénierie, études techniques
CONSULTANT-E - CHEF DE PROJET	I-NOVA	Edition de logiciels (non personnalisés)
CONSULTANT-E FINANCEMENT INNOVATION	ALMA CONSULTING GROUP	Conseil pour les affaires et la gestion
CONTROLEUR-EUSE PERMANENT-E	CREDIT AGRICOLE CENTRE France	Banques mutualistes
REPONSABLE DE PROJETS	ALMA CONSULTING GROUP	Conseil pour les affaires et la gestion

## Offre d'emploi

La société BIORAD France, filiale d'un groupe américain, leader sur le marché du Diagnostic Médical et de la Bio-Recherche, recherche dans le cadre d'un CDI pour son site de Steenvoorde (59) un(e) :

### **CHEF DE PROJETS RECHERCHE ET DEVELOPPEMENT - H/F**

Sous la responsabilité du Responsable Recherche & Développement de la Division, vous prenez en charge et suivez la réalisation de plusieurs projets de développement de tests depuis leur conception jusqu'au transfert en production.

Pour ce faire, vos activités sont orientées autour des principaux axes suivants :

**1. Gérer des projets de conception de réactifs dans le domaine de la microbiologie alimentaire :**

Construire avec les collaborateurs les structures des projets (objectifs, ressources, plannings...)

Planifier et coordonner le travail de techniciens de laboratoire (plan d'expériences...)

Analyser les résultats et déterminer les nouveaux essais

Veiller à l'exécution du planning, au respect des procédures, au respect du budget

Rendre compte de l'avancement des projets

Organiser et animer des réunions avec les acteurs intervenants dans les projets (marketing, production, achats...)

Définir les spécifications techniques détaillées

Rédiger des dossiers techniques et garantir le transfert à la production des nouveaux produits

Suivre les évaluations externes et validations des réactifs

Réaliser des développements spécifiques, l'intégration ou l'optimisation de réactifs

**2. Veille R&D et échange d'informations :**

Actualiser les connaissances scientifiques et techniques et rédiger des synthèses bibliographiques

Communiquer sur travaux scientifiques (présentation en meeting et publications)

Etre force de proposition pour les futurs projets

**3. Gérer un laboratoire de microbiologie :**

Veiller au maintien et au développement des compétences et des performances de l'équipe

Définir, proposer et gérer les moyens nécessaires à la mise en œuvre des objectifs

Animer des points réguliers avec les autres équipes R&D

Veiller à l'entretien des équipements

De formation Bac+5 ou plus, spécialisé en Biochimie ou Microbiologie, vous maîtrisez la recherche bibliographique et les logiciels de calcul scientifique. Une connaissance du domaine de la microbiologie alimentaire industrielle est un plus ainsi qu'une première expérience d'encadrement technique.

Vos qualités sont la rigueur scientifique, l'esprit d'analyse, le sens de l'organisation, de bonnes capacités décisionnelles. Vous êtes autonome, dynamique, réactif, apte à la communication et l'écoute, adaptable. L'anglais professionnel est indispensable (lu / parlé / écrit).

Merci d'adresser votre candidature à [biorad-627511@cvmail.com](mailto:biorad-627511@cvmail.com)

sous la référence "www.123bio.eu"

### CHEF DE PROJET R&D BIOTECHNOLOGIES (H/F)

Référence : ABG-39964

Type d'offre : Offre d'emploi

Contrat : CDI

Niveau de salaire : A négocié

Employeur : TOTAL

Lieu de travail : Paris la Défense - France

Début de parution : 01/03/2012

Groupe pétrolier et gazier, rassemblant près de 100 000 collaborateurs dans plus de 130 pays, Total met en œuvre son savoir-faire technologique pour contribuer à satisfaire la demande énergétique mondiale présente et future. Le Groupe est également un acteur majeur de la chimie.

#### **Mission :**

La branche Gaz et Énergies Nouvelles (GEN) du groupe TOTAL, grand groupe énergétique mondial, a pour mission de développer les énergies renouvelables et les produits issus de la chimie durable. GEN entend faire de la technologie un levier de différenciation afin de développer des activités industrielles intégrées compétitives dans l'énergie solaire, la biotechnologie blanche ou le charbon propre.

Le département de R&D en biotechnologies de GEN s'appuie sur un modèle d'innovation en réseau inédit pour concevoir, développer et réunir des technologies qui pourraient se révéler révolutionnaires à court ou moyen terme. Plusieurs collaborations avec des laboratoires universitaires et des entreprises d'envergure internationale ont déjà été conclues.

Dans ce contexte, le département R&D en biotechnologies recrute un "chef de projet R&D Biotechnologies (H/F)". Ce chef de projet sera chargé d'assurer la bonne réalisation des projets de biotechnologie et de les superviser depuis la phase de lancement jusqu'à la phase d'exécution. Il aura le pouvoir d'utiliser les ressources extérieures ou intérieures à l'entreprise pour réaliser un projet donné.

#### **RESPONSABILITÉS :**

- . Assurer le suivi de l'exécution du (des) projets(s) ; assurer la coordination avec le coordinateur Total sur le site
- . Assurer la coordination entre biologie / chimie/ certification
- . Susceptible de représenter le CdD (Chef de département) au cas par cas

#### **ACTIVITÉS GÉNÉRALES :**

- . Négocier au nom de la R&D
- . Rechercher des projets /relations nouveaux ; créer des partenariats
- . Mettre en œuvre les partenariats existants
- . Aider le CdD dans la prise de décisions stratégiques
- . Tisser et entretenir des liens entre la R&D Biotech et les autres directions du Groupe

#### ACTIVITÉS SPÉCIFIQUES EN RELATION AVEC LE PROJET :

- . Examiner régulièrement l'évolution d'un projet au niveau de la réalisation des étapes prévues.
- . Suivre les modifications du projet et agir comme un guide pour assurer la bonne exécution des projets.
- . Comprendre les besoins de la direction et faire le lien avec les attentes des parties prenantes.
- . Bien connaître les aspects techniques que comporte la réalisation d'un projet.
- . Aider à éliminer tous les obstacles opposant à la bonne réalisation du projet en effectuant une évaluation des risques du projet.
- . Se charger de la coordination et s'assurer que les décisions sont prises en temps voulu afin de donner la priorité aux phases individuelles du projet et d'éliminer les redondances lors de l'exécution du projet.
- . Rendre compte de l'état du projet à la direction.

#### **Profil des candidats :**

Doctorat, avec minimum 5 à 10 ans d'expérience dans un ou plusieurs des domaines suivants : Génie métabolique, Microbiologie, Biologie synthétique, biologie des systèmes, Bioinformatique, Biochimie, Enzymologie/Génie protéique, Chimie, Fermentation

Solides connaissances scientifiques et techniques dans au moins un des domaines liés à la biotechnologie blanche, étayées par un dossier d'excellentes publications ou une série de réalisations équivalentes dans l'industrie

Expérience

Expérience dans la négociation, la gestion/exécution de projets, la gestion du personnel

Aptitudes

Capacité à établir une communication ascendante et descendante au sein de l'entreprise et à gérer les relations transversales avec les diverses parties prenantes

Flexibilité et intérêt pour l'apprentissage de techniques nouvelles dans un environnement en évolution rapide

Esprit d'équipe avec d'excellentes capacités relationnelles et de communication



## ALTRAN, PARTENAIRE GLOBAL DE L'INNOVATION

Fondé en 1982, Altran est le leader européen du conseil en innovation. Notre originalité repose sur la capacité de nos consultants à conduire pour nos clients des projets qui inventent les solutions de demain.

Altran Energy, Industry & Life Sciences (EILiS) regroupe sous une identité unique les activités du Groupe Altran auprès des clients des secteurs de l'énergie et de la santé. L'activité santé et pharmaceutique représente plus de 300 consultants qui interviennent dans les activités suivantes :

- Recherche & développement
- Management de projets en études cliniques
- Mise sur le marché / installations

Les métiers du consulting vous permettront d'exercer des activités diverses et variées, de renforcer votre savoir-faire et d'élargir votre domaine de compétences auprès de nos clients dans les secteurs suivants :

- Santé
- Industrie pharmaceutique
- Biotechnologies
- Industrie cosmétique
- Hôpitaux, cliniques et centres de soin

Dans le cadre du développement de ce secteur en forte croissance, nous recherchons un(e):

## CHEF DE PROJET LIFE SCIENCE H/F

( Ile-de-France - CDI )

### Mission :

Pour accompagner nos clients de l'industrie Pharmaceutique, agroalimentaire, cosmétique, vous interviendrez sur des projets :

- de développement de produit (industrialisation, développement clinique) ;
- d'organisation industrielle ;
- d'implantation d'installations industrielles en revamping ou greenfield (dimensionnement, travaux neufs, suivi des investissements, transfert de production) ;
- de qualification/validation/certification (QI, QO, QP, marquage CE) ;
- réglementaires ICH (GLP, GMP, GCP) .

### Profil :

De formation Bac+ 5, école d'ingénieurs ou équivalent, vous justifiez d'une première expérience acquise dans l'industrie pharmaceutique, chimique, agroalimentaire ou cosmétique sur au moins une des points ci-dessus. Vous maîtrisez parfaitement l'anglais et les réglementations en vigueur.

---

Merci d'adresser CV + lettre de motivation + rémunération actuelle, sous réf. : FR-ALTELI-CDPP-201000345 à ALTRAN Life Science - DRH - 2 rue Paul Vaillant Couturier - 92300 Levallois-Perret .

ou postulez en ligne sur le site d'Altran : [candidature en ligne](#)

### Chef de Projets h/f

Référence : ABG-35555

Type d'offre : Offre d'emploi

Contrat : CDI, Cadre

Niveau de salaire : A négociier

Employeur : DIAGAST

Lieu de travail : Métropole lilloise - France

Début de parution : 16/06/2011

Disponibilité : Poste à pourvoir immédiatement

Notre groupe, un des leaders mondiaux dans le secteur de l'immuno-hématologie reconnu pour son savoir-faire, son dynamisme et sa volonté permanente d'innovation, recherche 1 chef de Projets h/f.

#### **Mission :**

Au sein du Département Recherche & Développement, le (la) chef de projets a pour missions principales la conception, le développement et l'intégration sur automates, de nouveaux réactifs de diagnostic in vitro.

A ce titre, vous élaborerez et réaliserez l'ensemble des expérimentations liées à la mise au point de ces réactifs et protocoles, de la caractérisation des matières premières au test final.

#### **Profil des candidats :**

Titulaire d'un doctorat de biochimie, récemment diplômé(e)

Vous maîtrisez parfaitement les techniques de couplages de protéines à des polymères, les interactions protéines-protéines, ainsi que les principales techniques de biochimie (dosage, Western Blot, purification etc ...)

Une bonne connaissance de l'immunologie et/ou de l'immuno-hématologie est fortement recommandée.

Vos qualités humaines, vos compétences ainsi que votre créativité vous permettent de vous intégrer rapidement dans un environnement en permanente évolution.

### Consultant Financement de l'Innovation CIR H/F – Lyon

Référence Apec : 35229904W-5599-6176

Date de publication : 21/03/2012

Société : ALMA CONSULTING GROUP

Type de contrat : CDI

Lieu : LYON (69)

Salaire : A négocier

Expérience : Tous niveaux d'expérience

ALMA Consulting Group, fondée en 1986, est le leader européen du Conseil Opérationnel en optimisation de coûts. Ce concept allie deux idées fortes : permettre aux entreprises de réaliser des économies ou d'obtenir des aides sur l'ensemble des différents postes de charges et lier la rémunération aux résultats sans remettre en cause l'organisation de l'entreprise ni ses effectifs. Nous intervenons dans 9 domaines : Fiscal ; Financier & Recouvrement de créances ; Audit et management des coûts sociaux ; Achats ; Assurance, Prévoyance et engagements sociaux ; Financement de la recherche et de l'innovation ; Environnement et développement durable ; PME, PMI ; Logiciels. Alma Consulting Group compte 1700 collaborateurs avec 271 M€ de CA en 2010, enregistre une croissance annuelle soutenue. Le Groupe est implanté dans 10 pays : Allemagne, Belgique, Canada, Espagne, France, Hongrie, Pologne, Portugal, République Tchèque et Royaume-Uni.

Rattaché(e) au Directeur du Département vous aurez en charge la valorisation et la formalisation des projets R&D de nos clients en vue de l'établissement de demandes de Crédit d'Impôt Recherche, la mise en place de partenariat et l'aide à l'obtention de financements au niveau européen.

Dans le cadre de notre essor, nous recherchons des consultants pour notre marché Innovation dont l'activité phare concerne l'accompagnement des sociétés innovantes pour l'obtention de financements nationaux et européens et la constitution de partenariats autour de leurs projets de R&D.

De formation ingénieur, doctorant ou master 2 dans tout domaine scientifique, vous souhaitez vous orienter vers le conseil au sein d'une entreprise qui vous permettra de développer vos connaissances scientifiques, économiques et en gestion de projets.

Vous êtes autonome, dynamique, avec une excellente présentation. Vous souhaitez contribuer au développement et à l'enrichissement du contenu de notre prestation : votre force de proposition et vos qualités relationnelles et rédactionnelles sont les véritables atouts pour réussir et évoluer dans ce poste.

Pour un suivi optimal merci de bien vouloir enregistrer votre candidature sur notre site

Référence de l'offre : AUDJ.5404.CDI.69-29

**Sécurité / Qualité / Environnement**

## Sécurité / Qualité / Environnement ...

QUALITY CONTROL ANALYTICAL LAB SENIOR	NOVIMMUNE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE-ORDONNANCEMENT LANCEMENT	FIXANO S.A.	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE	SANOFI PASTEUR MSD	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
RESPONSABLE QUALITE	LABORATOIRE CHEMTOX	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	PX'THERAPEUTICS	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	CAPIO CENTRE BAYARD	Pratique médicale
	NOVARTIS PHARMA	Fabrication de médicaments
TECHNICIEN-NE CHIMISTE CONTROLE QUALITE	LABORATOIRE ROCHE NICHOLAS	Laboratoires d'analyses médicales

### Quality Control Scientist Sr.

Job Number: 48277304  
Company Name: Genzyme  
Location: United States-Massachusetts-Framingham  
Career Focus: Healthcare & Medical  
Updated: 4/8/2012  
Title: Quality Control Scientist Sr.

#### Other Locations:

One of the world's leading biotechnology companies, Genzyme is dedicated to making a major positive impact on the lives of people with serious diseases. Since its founding in 1981, the company has introduced breakthrough treatments that have provided new hope for patients. The company's areas of focus are rare genetic diseases, multiple sclerosis, cardiovascular disease, and endocrinology. Genzyme is a Sanofi company. Genzyme's press releases and other company information are available at [www.genzyme.com](http://www.genzyme.com).

Sanofi, a global and diversified healthcare leader, discovers, develops and distributes therapeutic solutions focused on patients' needs. Sanofi has core strengths in the field of healthcare with seven growth platforms: diabetes solutions, human vaccines, innovative drugs, rare diseases, consumer healthcare, emerging markets and animal health. Sanofi is listed in Paris (EURONEXT: SAN) and in New York (NYSE: SNY).

#### Job Title:

Quality Control Scientist Sr.  
Analytical Method Validation/Cleaning Validation, Residual Impurities including Particulates  
Quality Control Technical Services

#### Job Responsibilities:

This individual will be responsible for designing and executing protocols and drafting technical reports in support of Analytical Method Validation/Cleaning Validation, Residual Impurities including particulates in a cGMP laboratory setting. This individual will be involved in development, qualification, and validation, analytical testing, assay transfers, assay troubleshooting and product manufacturing investigations in a regulated, compliant laboratory. This will include related programs using Contract Laboratories. This individual will also be active in writing and reviewing documents in support of the above as well as contributing to CMC sections for regulatory filings, responses to queries, Follow Up Measures and Post Market Commitments as required.

#### Basic Qualifications:

This individual will have Ph.D. training (Biochemistry, Chemistry, Analytical Chemistry, etc.) with minimum of 6 years' experience in Analytical Research and Development / Quality Control Technical Support laboratory and a minimum of 2 years of direct proven managerial experience in method development, qualification, validation, testing and assay transfer. This individual will have direct experience in the structural analysis of protein, process and cleaning impurities, using Spectroscopy, FTIR, Conductivity, TOC, HPLC, and various platforms for particle analysis including microscopy. A minimum of 4 years of cGMP experience is required.

#### Preferred Qualifications:

This individual will have had several years participating in multidisciplinary program project teams in late stage and/or commercial drug development as well as prior experience with Contract lab activities as pertains to Cleaning Validation Methodology. Experience in chromophore and fluorescence labeling of proteins and other analytes with analysis by multiwell plate readers, and chromatography using Agilent 1200 DAD and FLD, Dionex HPLC-PAD, Corona CAD or Conductivity Detector desired. Familiarity with Flow Microscopy, MS, GC and AA is desired.

### Senior Scientist, Quality Control

Date: Mar 26, 2012

Location: Lexington, MA, USA

Yoh has a contract opportunity for a Senior Scientist of Quality Control to join our client, a growing global pharmaceutical company located in the Greater Boston area.

#### Job Responsibilities:

- Provides expertise and technical leadership in support of the Lab Managers for the management of deviations, investigations, Corrective and Preventative Actions (CAPA's), change requests, and improvement initiatives.
- As a lead investigator, the Senior Scientist will utilize their strong understanding of compliance and cGMP's to manage cross functional teams to drive investigation close out, determination of root cause and implementation of appropriate CAPA's.
- Creates and presents trending and metrics reports on deviations and corrective actions. Lead management of the document change requests for method SOPs ensuring accuracy and consistency.
- Project management support for the investigation of testing issues.
- Facilitate major investigations, review of change control requests, provide representation to tech transfer and CMC teams as needed, review of process and method validation initiatives in support of the QC laboratories in the resolution of OOS investigations.
- Routine project management and technical writing in support of including, but not limited to: Investigations of in-process, aberrant data and data trends and third party labs.
- Support of validation activities for QC including authoring and/or reviewing protocols, coordinating testing with the functional area managers.
- Supporting regulatory activities including, but not limited to regulatory inspections and filing related to general analytical methodologies.

#### Job Qualifications:

- Bachelor's degree in Chemistry, Biochemistry, Microbiology, Biology or other related biological sciences discipline.
  - 7-10 years' experience in pharmaceutical industry; experience in development of pharmaceutical and protein therapeutics, team leadership, and regulatory filings and inspections.
  - 10 years of experience in a Biological products or Biopharmaceutical industry.
  - Thorough knowledge of regulatory guideline as well as ICH and other industry guidelines for pharmaceuticals and biologics is desired, especially related to drug product manufacturing.
  - Pharmaceuticals and biologics is desired, especially related to drug product manufacturing.
  - Alternatively an advanced degree in Biochemistry, Biology, Microbiology, or other related biological sciences discipline with at least 6 years of experience in a Biopharmaceutical industry.
- A Ph.D. degree is preferred due to the highly technical aspect of the core responsibilities and areas of oversight. Direct experience in a Quality organization is also a minimum requirement.

Recruiter: Lindsay Lee Morgan

Yoh is a professional staffing provider with over 70 years of experience in the short and long-term staffing services industry; visit our website to learn more about our company.

Yoh, a Day & Zimmermann company, is an Equal Opportunity Employer, M/F/D/V.

J2W: CLINICAL

J2WMIDATL

Ref: 988274

SFSF: LS

### Responsable assurance qualité (h/f)

Date 30.03.2012

Fonction Responsable assurance qualité (h/f)

Secteur Industrie pharmaceutique

Localisation Alsace, proche Strasbourg

N° de l'offre 01201550516

Type de contrat : CDI Poste

#### Entreprise

Notre client, leader européen des médicaments dérivés du plasma, recrute, pour son site industriel, un Responsable Assurance Qualité (h/f)

Rattaché au Directeur Assurance Qualité et Pharmacien Responsable, vous assurez la mise en place et le développement du Système Assurance Qualité au niveau du site et en assurez le bon fonctionnement. Vous proposez la politique et les objectifs Qualité du site dans le cadre de la politique Qualité du Groupe, et mettez en place les exigences pharmaceutiques légales nationales et internationales en collaboration avec le Pharmacien Responsable.

Pour cela, à la tête d'une équipe d'une dizaine de personnes que vous accompagnez au quotidien, vous:

- Définissez les standards et les Objectifs Qualité en prenant en compte les procédures Qualité Corporate.
- Vous assurez que les produits sont fabriqués dans le respect des BPF et des procédures.
- Contrôlez l'application de la politique Qualité et la réalisation des objectifs Qualité.
- Gérez et développez le système Qualité: Gestion de la documentation Qualité (Corporate et locale), la Maitrise du Changement, la Revue Annuelle des Produits, les Audits internes et externes, les Inspections et Audits Corporate, les formations BPF et l'habilitation du personnel ainsi que les archives pharmaceutiques de l'établissement.
- Alertez le Management sur les dysfonctionnements majeurs en matière de Qualité et proposez des actions correctives.
- Contribuez aux stratégies de qualification et de validation et les contrôlez.
- Développez et assurez la promotion de la méthodologie de gestion de projets, et assurez son respect.
- Réalisez la Communication sur la Qualité (interne et externe).
- Développez les outils Qualité et veillez à leur utilisation.
- Suivez activement les plans d'actions d'amélioration de la Qualité
- Assurez le reporting à la Direction Générale du site et au QA Corporate.
- Définissez les orientations en matière de formations au management de la Qualité.

#### Profil

Pharmacien de formation ou Ingénieur (biologie, biochimie) complétée par une formation en Gestion de Projet et Management, vous justifiez d'une expérience significative sur des fonctions similaires au sein d'un Service Qualité sur un site industriel Pharmaceutique. Manager reconnu(e) et ayant un leadership naturel, votre expérience de la production en milieu aseptique, ainsi qu'une bonne connaissance des référentiels BPF, GMP et FDA seront vos atouts pour le poste.

La maîtrise de l'anglais est indispensable pour ce poste.

**Postuler à l'offre**

Contact

Ecrire à : PHARMELIS

2, rue Stephenson - Imm. International

78181 Saint Quentin en Yvelines Cedex

Sous la référence : CE1203006

### RESPONSABLE QUALITE OPERATIONNELLE H/F

Référence : RQO-28

Lieu : Province - 28

#### **Descriptif :**

Kelly Scientifique, société de conseil en recrutement de profils scientifiques, accompagne ses clients depuis plus de 10 ans dans leur recherche de professionnels.

Nous vous proposons un poste de RESPONSABLE QUALITE OPERATIONNELLE H/F en CDI (référence RQO-28), au sein d'une entreprise pharmaceutique basée dans le 28.

Au sein du service Assurance Qualité et rattaché(e) au Directeur Assurance Qualité, vous assurerez les missions suivantes :

- Manager l'équipe Assurance Qualité Opérationnelle (12 contrôleurs AQ).
- Gérer les plans de contrôle et d'échantillonnage.
- Suivre les validations.
- Gérer les investigations pour la résolution des problèmes qualité.
- Développer des stratégies d'amélioration des processus et plan de contrôles.
- Gérer le management du risque par la conduite d'analyses de risque des processus et en assurer leur documentation.

De formation Bac+4/+5 scientifique (Ingénieur/Universitaire) avec une spécialisation en qualité, une expérience dans une fonction similaire en tant que manager en industrie pharmaceutique est exigée. Vous êtes habitué(e) au management de projet (projets internes/externes). Vous avez une excellente compréhension des impératifs de production, qualité, avec une orientation terrain.

Vous maîtrisez des outils minitab, DMAIC, Lean Value...

Anglais opérationnel indispensable.

Si ce poste correspond à vos compétences et attentes professionnelles, merci de répondre en ligne à l'annonce sur notre site Internet [www.kellyscientifique.tm.fr](http://www.kellyscientifique.tm.fr).

A défaut, adresser votre candidature à xxx@kellyscientifique.tm.fr en précisant la référence RQO-28.

Kelly Scientifique est le N°1 mondial du conseil en recrutement de profils scientifiques.

Des consultants scientifiques à votre disposition depuis 1998.

[www.kellyscientifique.tm.fr](http://www.kellyscientifique.tm.fr)

## Commerce / Marketing

Commerce / Marketing ...

INGENIEUR-E TECHNICO-COMMERCIAL-E	SILIFLOW	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
RESPONSABLE COMMERCAL-E	DIETETIC INTERNATIONAL CENTER	Commerce de gros de parfumerie et de produits de beauté
VISITEUR-EUSE MEDICAL-E	LABORATOIRE ELERTE	Laboratoire pharmaceutique

### INGENIEUR(E) TECHNICO-COMMERCIAL - H/F

SCIENCES DE LA VIE - Division Bioscience  
Région Parisienne et Province  
Poste basé en Région Parisienne (Home Office)

Merck Millipore joue un rôle à part entière, auprès de la communauté des sciences de la vie, en mettant toute sa passion et sa capacité d'innovation au service des chercheurs et des fabricants de médicaments, partout dans le monde. Nous suivons pas à pas les progrès de la science. Nous apportons de nouvelles connaissances et proposons des technologies de pointe, qui aident nos clients à résoudre les problèmes les plus difficiles liés à la santé de l'homme.

Nous nous engageons auprès de nos clients à rester continuellement présents à leurs côtés. Si vous partagez nos valeurs et nos objectifs et voulez vous faire un nom au sein d'une société internationale en pleine croissance, rejoignez-nous : venez nous aider à faire avancer les sciences de la vie. Merck Millipore est une division de Merck KGaA. Merck est une société pharmaceutique et chimique mondiale dont la création remonte à 1668. Elle emploie quelque 40 000 personnes réparties dans 64 pays.

Merck Millipore recrute un(e) Ingénieur Technico-commercial Sciences de la Vie (h/f) basé en région parisienne (home office) pour sa Division Bioscience.

#### MISSION :

Vous êtes en charge d'un secteur important de vente de réactifs, consommables et équipements destinés aux laboratoires pharmaceutiques et académiques dans le domaine de la recherche médicale.

Vous développez les ventes de votre secteur par :

La prospection active de nouveaux clients et de nouvelles cibles de marchés

Le positionnement de nouveaux produits et de nouvelles applications chez nos clients existants

Le développement de relation commerciale efficace avec nos partenaires distributeurs

#### PROFIL :

Passionné(e) par la VENTE à caractère technique, vous aimez convaincre et relever des défis !

Vous possédez une formation de niveau Bac +4/5 en Biologie cellulaire, Biochimie, Biologie moléculaire (connaissances en immunologie et culture cellulaire indispensables)

Vous possédez une première expérience dans la vente de solutions techniques pour les laboratoires de recherche.

Votre fort pouvoir de conviction ainsi que votre engagement, votre sens solide de l'organisation, votre rigueur et vos qualités relationnelles seront les clefs de votre réussite

Vous connaissez le secteur de la recherche médicale en France.

Vous êtes à l'aise en anglais

Vous maîtrisez les outils informatiques liés à la fonction (Microsoft Office, Internet, Excel, PowerPoint).

Merck Millipore met vos talents en valeur

Merck Millipore vous offre un environnement de travail international attractif qui met vos talents en valeur et vous permet d'acquérir de nouvelles compétences. Nous croyons en l'établissement d'un solide partenariat avec nos salariés. Merck Millipore encourage la diversité.

Merck Millipore - Millipore SAS

xxx@merckgroup.com

sous la référence "www.123bio.eu"

### RESPONSABLE DE MAGASIN ADJOINT H/F

#### ENTREPRISE

Bio c' Bon est un distributeur de produits biologiques qui compte aujourd'hui un réseau de 15 magasins.

L'enseigne « Bio c' Bon » a pour mission de rendre accessible un large choix de produits issus de l'agriculture biologique à une population déjà adepte ou encore novice. C'est pour cette raison que les magasins Bio c' Bon, véritables commerces de proximité, offrent un service dévoué et un conseil approfondi à leurs clients souvent avides de mieux comprendre le monde du bio encore trop hermétique au grand public.

Rendre le bio accessible à tous en lieu, prix et information, tout en respectant les hommes, leur travail et l'environnement : voilà la vocation et la conviction de Bio c' Bon.

En proposant des magasins situés en centre-ville, au design moderne et convivial, Bio c' Bon tend également à revaloriser les notions de « plaisir et gourmandise » liées à la consommation de ces produits.

#### MISSION

Vous assurerez la gestion opérationnelle du point de vente afin d'atteindre les performances commerciales attendues, dans le respect de la stratégie et des valeurs de Bio c' Bon :

- Garantir le bon fonctionnement du magasin (gestion des stocks, réalisation des commandes, ...)
- Assurer la bonne tenue du magasin (propreté, mise en valeur des produits, ...)
- Organiser et planifier les équipes en fonction de l'activité
- Garantir aux clients un accueil et du conseil de qualité
- Manager une équipe de 5 à 10 employés de vente (temps complet et partiel) : intégration, formation, contrôle de la bonne exécution des tâches et développement des compétences
- Assurer le respect des procédures internes (gestion des marchandises, de la caisse, ...) et de la réglementation en vigueur (hygiène et sécurité alimentaire et des personnes)

#### PROFIL

De profil BAC +2 minimum, quelle que soit votre formation, ce que nous retiendrons de vous est essentiellement votre engagement, votre enthousiasme et votre professionnalisme.

Un intérêt pour le BIO est essentiel. Une première expérience dans le management et la connaissance de l'agroalimentaire constituent un plus.

Contrat CDI 38h /semaine - Salaire suivant profil (base fixe [20k€ - 26k€] + variables)

#### CONTACT

Si vous souhaitez rejoindre une équipe dynamique et ambitieuse pour une belle aventure humaine, merci d'adresser votre CV et lettre de motivation à :

recrutement@bio-c-bon.fr pour la région IDF

Siège social : Bio c' Bon – Parc Silic – 6 rue des Cévennes – 94 633 Rungis cedex

## Responsable développement de ventes H/F

Référence Apec : 35563758W-5417-6876

Référence société : RDV

Date de publication : 12/04/2012

Société : NATUREO

Type de contrat : CDI

Lieu : Dourdan

Salaire : selon expérience

Expérience : Expérimenté

### Entreprise :

Vous souhaitez participer à une aventure nouvelle, résolument tournée vers l'avenir, qui place la santé de l'homme et celle de la nature au cœur de son projet ?

Naturéo, réseau de magasins spécialisés en alimentation bio, cosmétique bio, compléments alimentaires et éco-produits (800 m<sup>2</sup> de vente, et déjà 11 magasins ouverts en France), recrute un(e) Responsable du développement des ventes

### Poste et missions :

Rattaché(e) au Directeur général, vous êtes chargé(e) d'élaborer la stratégie de communication promotionnelle de l'enseigne.

Principales missions:

- Mettre en place et suivre les opérations commerciales
- Suivre la réalisation des prospectus
- Gérer les différents supports de communication : Affichage, radio, presse, PLV et internet
- Etre en relation avec les différents prestataires : agences de création, imprimeurs, agences d'animations commerciales.

### Profil :

De formation supérieure, vous êtes animé(e) d'un réel intérêt pour le commerce des produits biologiques et justifiez d'une expérience significative à un poste similaire.

Autonomie, rigueur, sens de l'analyse, force de conviction et qualités relationnelles seront vos principaux atouts pour réussir à ce poste.

## Visiteur(euse) médical

Page Personnel

Région : Languedoc-Roussillon Ville : Montpellier

Type de poste : CDI

N° de référence : AA2689HF

Publiée depuis le : 3 avr. 2012

### Entreprise :

Laboratoire Pharmaceutique

### Description du poste :

Rattaché(e) au Directeur d'agence, vous devez assurer l'atteinte des objectifs sectoriels en termes de chiffre d'affaires et de marge pour les produits.

A ce titre :

- la promotion pharmaceutique détaillée sur les spécialités présentées aux centres de soins (hôpitaux et cliniques),
- les démonstrations d'utilisation des produits de la gamme,
- les actions commerciales (prospection de nouveaux marchés, négociation de contrats, etc.),
- la promotion de l'image de l'entreprise par des actions promotionnelles et des rencontres auprès des leaders d'opinion,
- la fidélisation de la clientèle existante,
- le pilotage stratégique du secteur dont vous avez la responsabilité.

Cette description n'est pas limitative et prend en charge les principales missions.

### Profil :

Titulaire du Diplôme de visiteur(se) médical(e) ou de délégué(e) pharmaceutique, vous aimez le travail en équipe, relever les challenges, êtes autonome, dynamique et doté(e) d'un excellent relationnel.

Vous justifiez d'au moins 3 années d'expérience dans l'hospitalier de préférence dans le domaine de l'oncologie ou antibiothérapie.

Poste avec véhicule de fonction + primes + fixe intéressant. Connaissances demandées :

- Pharmacie
- Hopital

**Visiteur médical H/F**  
**Loire-Atlantique**

Type de contrat : CDI

Rémunération : Précisez vos prétentions

Référence : 942508

Notre client est un laboratoire international leader sur son marché qui commercialise un nouveau médicament sur une niche de marché. Nous recherchons pour lui un Visiteur médical pour un poste basé dans la région de Nantes/Rennes.

Vos principales fonctions consistent à représenter la marque auprès des prescripteurs ciblés, notamment en prospectant activement votre cible et en participant aux lancements. Vous êtes un partenaire privilégié avec les acteurs scientifiques d'influence : vous êtes le garant de l'organisation des RP, partenaire des associations et d'interlocuteurs d'importance tels que les pharmaciens.

Pour réussir ces défis, vous devez obligatoirement être titulaire de la charte de la visite médicale et disposer de minimum 3 années d'expériences dans un laboratoire pharmaceutique dans des domaines tels que les maladies chroniques (par ex. dans la pneumologie, la psychiatrie, l'hépatite, L' HIV, l'oncologie, le diabète, la dépendance, etc.) ou bien sur des niches de marché. Vous avez une expérience de la visite médicale en ville.

Pour travailler sur un marché très ciblé, vous avez aussi, lors de vos expériences, réussi à créer des réseaux sur un marché restreint et à travailler avec des interlocuteurs variés afin de créer des synergies.

Vous devez être très organisé et avoir une fine analyse pour gérer au mieux votre secteur, avoir le sens du défi afin de lancer un nouveau produit, un leadership pour influencer, prendre des décisions, et avoir l'orientation résultats pour optimiser vos actions. De plus, vous êtes un parfait communicant et votre savoir-être dégage un état d'esprit positif, sociable et une prise d'initiative.

Merci de d'adresser votre candidature sous format WORD

Contacteur ANM, le consultant en charge de cette offre d'emploi est localisé à Paris

Téléphone:0142991695

Fax:00 33 (0)1 42 99 16 75

Building Gaveau, Building Gaveau, 11, avenue Delcassé, Paris, France, 75008

## Autres fonctions

# Autres fonctions

LOGISTICIEN-NE	MEDECINS SANS FRONTIERES – MSF	Organisations associatives n.c.a.
RESPONSABLE VEILLE DOCUMENTATION	INSTITUT DE RECHERCHE PIERRE FABRE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles

## Logisticien

Que ce soit par l'approvisionnement local ou international, l'organisation du transport, la gestion de la chaîne de froid, la réhabilitation d'hôpitaux, la mise en place de centres nutritionnels, l'encadrement du personnel national ou encore la maintenance des véhicules et des systèmes de communication, les logisticiens assurent le bon fonctionnement des programmes MSF.

Pour ses missions sur le terrain, MSF emploie des logisticiens généralistes polyvalents sur des postes de logisticiens projet ou des postes de logisticiens hôpital ainsi que des spécialistes sur des postes de techniciens : mécaniciens, architectes, constructeurs, spécialistes de l'eau, l'hygiène et l'assainissement, experts en approvisionnement, techniciens biomédicaux, électriciens...

### Activités :

- Le logisticien gère la supply chain logistique du projet : gestion des stocks, achats locaux et internationaux, réception et stockage des frets, approvisionnement des projets
- Il/elle gère le matériel logistique du projet : achat, installation, maintenance et suivi du matériel (informatique, radiocommunication, véhicules, générateurs...)
- Il/elle gère les infrastructures du projet : petite construction et travaux de réhabilitation, interventions techniques de base dans le domaine de l'eau-hygiène-assainissement
- Il/elle met en place, en collaboration avec la coordination en capitale et son coordinateur projet, les procédures de gestion de la sécurité
- Il/elle encadre et forme les équipes logistiques, personnel national et/ou expatrié : gardiens, chauffeurs, logisticiens des hôpitaux, hygiénistes externes, techniciens, manœuvres...
- Il/elle apporte le support logistique aux équipes médicales
- Il/elle participe à la définition des orientations opérationnelles et des objectifs logistiques du projet en collaboration avec les équipes médicales et le coordinateur du projet

### Activités et profils des postes de logisticiens spécialisés à MSF :

- Le mécanicien participe à la gestion du parc motorisé (véhicules, groupes électrogènes, etc.) de la mission : il est le garant de la mise en place des procédures, de la bonne utilisation du matériel pour la sécurité et de l'adéquation des moyens par rapport aux besoins ainsi que de la maintenance, commande des pièces détachées, gestion du stock, formation et supervision du personnel national.

Il devra être titulaire d'un diplôme de mécanicien ou d'ingénieur en mécanique et disposer d'une expérience pratique.

- L'architecte ainsi que le logisticien constructeur sont chargés des travaux de réhabilitation ou de la construction de structures de santé et autres structures utilisées sur les programmes MSF : bases de vie, bureaux, pharmacies, entrepôts...

L'architecte définit et établit un projet en adéquation avec les objectifs opérationnels du programme. Pour cela, il tient compte des contraintes médicales et techniques afin d'établir un avant-projet sommaire, puis dans un second temps un avant-projet détaillé. Il est habilité à signer les plans.

L'architecte, ainsi que le logisticien constructeur, travaillent par appel d'offres (rédaction du cahier des charges, suivi des offres, suivi de chantier, réception du bâtiment) ou en régie directe (recrutement, formation et supervision des ouvriers, suivi de chantier, réception du bâtiment). Ils réalisent les plans et effectuent les demandes de permis de bâtir auprès des autorités compétentes. Ils sont aussi en charge du suivi financier et budgétaire de la construction.

L'architecte devra être titulaire d'un diplôme d'architecte. Une expérience de suivi de chantier est indispensable. Le droit à la maîtrise d'œuvre est apprécié.

Le logisticien constructeur devra être titulaire d'un diplôme en construction, de conducteur de travaux ou de chef de chantier.

Pour les deux profils, une expérience conséquente est nécessaire et une connaissance des structures médicales est un plus.

- Le responsable Eau Hygiène et Assainissement (EHA) intervient sur l'approvisionnement en eau des structures de santé et/ou des populations privées d'eau en raison de conflits, catastrophes naturelles, etc. Il assure également la qualité de cette eau. En collaboration avec l'équipe médicale, il participe à l'hygiène hospitalière et met en place la lutte contre les vecteurs de maladies.

Il construit des ouvrages (douches, latrines...) pour évacuer les eaux usées, pour éliminer les déchets hospitaliers. Le responsable EHA doit être hydraulicien, spécialiste en traitement de l'eau, géologue, hydrogéologue, technicien en assainissement/réhabilitation et/ou autres qualifications techniques en rapport avec le domaine d'activité.

- L'expert en approvisionnement contrôle l'ensemble de la chaîne logistique de la mission : études de marché, contrôles de qualité, passage de commandes auprès de fournisseurs locaux et internationaux, réception des frets (contacts avec les transitaires, opérations de dédouanement), gestion des stocks, organisation de l'approvisionnement des projets, suivi de la consommation.

Un diplôme en logistique, transport et/ou approvisionnement et/ou une expérience dans le domaine de l'approvisionnement sont demandés.

- Le technicien biomédical est responsable de l'entretien du matériel biomédical de la structure médicale MSF : contrôle de l'installation et la mise en fonction du matériel et des équipements médicaux, maintenance, suivi et réparation du parc biomédical, suivi, formation et assistance des utilisateurs, mise à jour du référentiel de maintenance, amélioration des fiches techniques, maintien du bon fonctionnement des outils de suivi de maintenance.

Un diplôme et une expérience en maintenance de systèmes automatisés/ électromécaniques/ électroniques sont requis.

- L'électricien effectue les expertises nécessaires pour compléter l'état des lieux des installations électriques des missions MSF (bases, entrepôts, hôpitaux, centres de santé, résidences). Il établit les dossiers de projet pour la mise en conformité complète et définitive des installations (plans, listes des fournitures). Il assure la coordination et l'exécution des travaux requis, ainsi que l'installation des équipements nécessaires. Il améliore les conditions d'utilisation des équipements, responsabilise les utilisateurs. Il organise les services techniques en charge des installations et des équipements électriques.

Il devra être titulaire d'un diplôme d'électricien. Il devra avoir des compétences et expériences dans la conception de projets d'électricité ainsi que dans l'organisation et la conduite de chantiers d'électricité.

**Profil :**

L'obtention d'un diplôme humanitaire n'est pas un pré-requis.

De manière générale, le logisticien devra posséder des compétences techniques et organisationnelles suffisantes pour faire face à la variété des tâches à accomplir.

Néanmoins, pour certaines fonctions, des qualifications particulières pourront être exigées. C'est le cas des fonctions de mécanicien, constructeur, architecte, expert en eau-hygiène-assainissement, spécialiste en approvisionnement, électricien ainsi que de technicien biomédical.

- Expérience professionnelle de 2 ans
- Maîtrise de l'anglais : les ¾ de nos missions sont anglophones
- Une disponibilité de six mois minimum
- Une expérience d'encadrement ou de formation serait un plus

 <b>ACTED</b> <small>Agency for technical cooperation and development.</small>	Job profile	ACTED Paris HR Department	Last Update <i>Mars 2012</i>	
--	-------------	------------------------------	---------------------------------	--

**Département:** Logistique  
**Position:** Responsable Logistique Pays  
**Durée du contrat:** 6 mois, renouvelable  
**Lieu :** Niger, Niamey  
**Date de démarrage:** ASAP

## I. ACTED

ACTED est une ONG créée en 1993 dont l'objet est la mise en œuvre de programmes d'urgence, de reconstruction et de développement dans les pays en crise et en voie de développement.

ACTED intervient aujourd'hui, dans 30 pays sur 5 zones (Asie, Afrique, Amérique, Europe et Moyen-Orient) et emploie environ 200 expatriés et près de 4000 nationaux avec un budget en 2009 de 82M d'€ pour 240 projets dans le monde.

Suivant une approche de développement intégré répondant à la fois aux besoins économiques, sociaux, éducatifs et culturels depuis plusieurs années, ACTED a étendu son action au champ culturel, en se spécialisant notamment dans la sauvegarde du patrimoine et l'éducation.

Plus récemment, ACTED a mis en place un réseau comprenant notamment une branche micro finance, Oxus Development Network, et une branche culturelle, la Fondation Bactria, dans laquelle s'inscrivent les activités du Centre Culturel Bactria.

## II. Profil pays

Le Niger est au deuxième rang des pays les plus pauvres du monde. Près de 43 % des 15,9 millions de personnes qui vivent au Niger disposent de moins de 1,25 \$ par jour. Seulement 46 % de la population du pays a accès à de l'eau potable et environ 6,5 % à l'électricité.

Depuis l'adoption récente d'un système démocratique et la mise en œuvre des réformes institutionnelles et politiques qui ont suivi, le Niger a connu une certaine stabilité politique. En 2011, la tenue d'élections a permis de rétablir la démocratie qui avait été suspendue par un coup d'État en février 2010.

Au cours de la dernière décennie, 3 crises alimentaires – 2000/2001, 2004/2005 et 2009/2010 – ont touché les zones pastorales et agro-pastorales du Niger. Elles ont conduit à une dégradation continue de l'économie des ménages. Cette vulnérabilité va s'accroître avec la nouvelle crise alimentaire qui sévit déjà, suite à la mauvaise campagne agricole 2011/2012. En ce qui concerne les pâturages, le déficit fourrager représente cette année l'équivalent de 50% des besoins du cheptel national. Une nouvelle crise pastorale vient donc se surajouter, alors que de nombreux ménages subissent encore les conséquences des crises précédentes.

Aussi, en raison des conflits armés en Côte d'Ivoire et surtout en Libye respectivement en 2010 et 2011, des milliers de migrants nigériens sont rentrés au pays. Ainsi, de février à septembre 2011, plus de 240 000 migrants sont rentrés dans des conditions difficiles et constituent un facteur d'aggravation de la vulnérabilité des communautés d'origine, déjà privées des transferts monétaires qui constituaient un mécanisme important de résilience pour faire face à leur vulnérabilité chronique et aux crises récurrentes.

Avec le conflit en Libye, la circulation d'armes à feu à sans doute progressée, constituant un facteur aggravant pour la sécurité du pays, en plus des menaces terroristes que font peser AQMI et Boko Haram sur les frontières Nord et Sud du Niger. A Niamey, une des capitales les plus calmes d'Afrique, les mesures de sécurité encadrant la vie des expatriés ont été considérablement renforcées suite au tragique enlèvement de deux expatriés au centre ville en janvier 2011.

Dans ce contexte, ACTED intervient avec des programmes d'urgence en sécurité alimentaire dans le nord de la région de Tillabéri, à la frontière avec le Mali - une des zones les plus touchées par ces crises. Aussi, l'arrivée fin janvier 2012 de plus de 28 000 réfugiés en provenance du Mali dans les communes d'intervention d'ACTED contribue à diminuer fortement les capacités de résilience des ménages de la zone. Dans les villages d'arrivée des réfugiés et leurs alentours, les stocks ont rapidement été épuisés.

En accord avec le gouvernement du Niger et le Haut Commissariat aux réfugiés des Nations Unies (UNHCR), ACTED s'est engagé à porter secours aux populations de réfugiés, en ouvrant le 17 mars 2012 un camp d'hébergement près de la ville d'Abala. Ce camp accueillait environ 2800 personnes

 <b>ACTED</b> <small>Agency for technical cooperation and development.</small>	Job profile	ACTED Paris HR Department	Last Update <i>Mars 2012</i>	
--	-------------	------------------------------	---------------------------------	--

le 23 mars. Ainsi, en promouvant la recherche d'actions liant urgence, réhabilitation et développement, ACTED entend proposer des solutions intégrées et durables aux défis que représente une insécurité alimentaire chronique dans cette région.

### **III. Profil de poste**

Le/la Responsable Logistique Pays garantit le respect du cadre légal du pays, l'application du cadre administratif et des procédures définies par le siège et des règles spécifiques de la mission, dans le souci constant de la défense des intérêts de l'association et de la bonne utilisation des ressources. Il / elle travaille sous la responsabilité directe du Directeur Pays.

#### **Fonctions**

##### **1. Gestion logistique courante**

- Gestion logistique des locaux de la mission :

Gérer l'aménagement des locaux (bureaux et guesthouses) ;  
Assurer l'entretien et la maintenance des locaux ;

- Constitution et approvisionnement régulier d'un stock de papeterie :

Etablir une liste des besoins en papeterie ;  
Mettre en place une procédure de suivi du stock de papeterie ;  
Procéder aux achats, à l'entrée en stock et au rangement du matériel ;

- Gestion financière :

Gestion de l'enveloppe financière du département logistique (caisse ou avance) ;  
Justification des dépenses auprès du département finances ;

##### **2. Gestion de la chaîne d'approvisionnement**

- Gestion d'une base de données des fournisseurs locaux :

Faire une étude des marchés locaux ;  
Etablir et mettre à jour une base de données des fournisseurs locaux, en précisant les critères de qualité, prix, service, éthique, etc. ;

- Suivi des procédures d'approvisionnement, dans le respect de la procédure existante :

Lancer les cotations ou appels d'offres ;  
Procéder aux achats / élaborer les contrats ;  
Réceptionner la marchandise et assurer le dédouanement des produits importés ;  
Vérifier l'état et la conformité des produits avec les clauses du contrat ;  
Gérer la présentation, la circulation, le classement et l'archivage des documents d'approvisionnement, conformément à la procédure FLAT ;

- Gestion des stocks :

Identifier des entrepôts de stockage, aménager et sécuriser les locaux ;  
Mettre en place des outils de gestion des stocks ;  
Effectuer des inventaires périodiques ;  
Gérer les flux de stocks et les distributions de marchandises dans le cadre des projets ;

##### **3. Gestion du parc de véhicules et des transports**

- Gestion du parc de véhicule :

Organiser l'affectation et la mise à disposition quotidiennes des véhicules ;

Mettre en place des outils de suivi des véhicules : carnets de bord, contrôles techniques, etc.

Assurer la maintenance et l'inventaire mensuel du parc de véhicules ;

Calculer et contrôler le coût mensuel de chaque véhicule (consommation de carburant, réparations), en coordination avec le Responsable Financier Pays ;

 <b>ACTED</b> <small>Agency for technical cooperation and development.</small>	Job profile	ACTED Paris HR Department	Last Update <i>Mars 2012</i>	
--	-------------	------------------------------	---------------------------------	--

- Gestion des transports :

Identifier des entreprises ou particuliers pour le transport des marchandises ;  
 Elaborer et suivre un planning d'expédition de marchandises sur les projets ;  
 Remplir les bons d'expédition (way bills) ;  
 Organiser le chargement et le déchargement des marchandises ;  
 Respecter les formalités administratives et douanières en vigueur ;

**4. Gestion des équipements techniques**

- Gestion du parc informatique :

Organiser l'installation des équipements informatiques (ordinateurs, imprimantes, scanners, projecteurs, photocopieurs, mise en réseau) ;  
 Identifier les fournisseurs d'accès à Internet et négocier le meilleur contrat de service ;  
 Faire des sauvegardes régulières (back up) des dossiers sur le serveur ou tout autre support adéquat  
 Assurer la maintenance et l'inventaire mensuel du parc informatique ;

- Gestion des équipements de communication :

Organiser l'installation des équipements de communication : téléphonie, radios HF et VHF ;  
 Former le personnel à l'usage des différents équipements ;  
 Assurer la maintenance et l'inventaire mensuel des équipements de communication ;  
 Calculer et contrôler le coût mensuel de communication de chaque base (téléphones, e-mail, Internet), en coordination avec le Responsable Financier Pays ;

- Gestion des équipements de production d'énergie :

Organiser l'installation des équipements : générateurs, panneaux solaires, etc. ;  
 Former le personnel au fonctionnement des équipements ;  
 Assurer la maintenance et l'inventaire mensuel des équipements ;

**5. Gestion d'équipe**

- Gestion du département logistique :

Mettre à jour l'organigramme et les TdR du département en fonction de l'évolution de la mission ;  
 Superviser l'équipe  
 Procéder à l'évaluation périodique des collaborateurs N-1 et transmettre à l'Administrateur pays ou de zone les grilles d'évaluations et recommandations (affectation, modification de contrat ou de salaire, etc.) ;  
 Assurer la formation continue du personnel logistique afin d'élever le niveau général de technicité et de compétences du département ;

- Procédures et flux de l'information :

Elaborer des procédures de gestion d'équipe adaptées à la mission ;  
 Améliorer le flux d'information au sein du département et avec les autres départements administratifs et les projets ;

**IV. Qualifications:**

- Formation supérieure en Supply Chain Management
- 1ère expérience dans un environnement sécuritaire tendu, de préférence en Afrique, Moyen Orient ou Asie
- Compétences avérées en communication,
- Expérience en gestion logistique et/ou gestion de la sécurité et des procédures
- Capacité à travailler dans un environnement instable au niveau sécuritaire
- Capacité à organiser le travail des équipes sur un terrain difficile d'accès.
- Autonomie, leadership, organisation
- Excellente qualités rédactionnelles en français

 <b>ACTED</b> <small>Agency for technical cooperation and development.</small>	Job profile	ACTED Paris HR Department	Last Update <i>Mars 2012</i>	
--	-------------	------------------------------	---------------------------------	--

## **V. Conditions**

Salaire selon grille interne d'ACTED  
 Living Allowance mensuelle : 300USD  
 Autres avantages: Logement et transport couverts  
 Mutuelle et assurance civile et rapatriement inclus.

## **VI. Pour postuler**

**Merci de nous faire parvenir votre candidature en français : CV, lettre de motivation et trois références à l'adresse suivante : [jobs@acted.org](mailto:jobs@acted.org)**  
**REF: CLM/NIG/SA**

ACTED  
 Att: Human Resources Department  
 33, rue Godot de Mauroy  
 75009 Paris  
 FRANCE  
 Fax. + 33 (0) 1 42 65 33 46

*Pour plus d'informations, rendez-vous sur <http://www.acted.org>*



LOGISTICIEN  
Pakistan

## OFFRE DE POSTE

**Première Urgence – Aide Médicale Internationale** est une Organisation Non Gouvernementale de solidarité internationale, à but non lucratif, apolitique et laïque. L'ensemble de ses personnels se mobilise au quotidien pour couvrir les besoins fondamentaux des victimes civiles mises en péril, marginalisées ou exclues par les effets de catastrophes naturelles, de guerres et de situations d'effondrement économique. **PU-AMI** est présente dans 16 pays, en Afrique, en Asie, au Moyen-Orient, dans le Caucase et les Caraïbes, et intervient dans les domaines de la sécurité alimentaire, la santé, la nutrition, la réhabilitation d'infrastructures, l'eau et l'assainissement et la relance économique. **PU-AMI** résulte de la fusion de 2 ONG, Première Urgence et Aide Médicale Internationale, réunissant des équipes fortes d'une longue et riche expérience humanitaire et œuvrant sur des champs d'expertise technique complémentaires. Leur objectif commun est d'apporter aujourd'hui une réponse globale à des populations en situation d'urgence et d'accompagner leur retour à l'autonomie dans la sortie de crise.

Dans le cadre de nos activités, nous recherchons un(e)

## LOGISTICIEN Pakistan

### RESPONSABILITES:

Le logisticien Larkana, sous la responsabilité hiérarchique du responsable de base Larkana, et en lien fonctionnel avec le coordinateur logistique, est responsable pour sa base des activités suivantes :

- ▶ Management des véhicules
- ▶ Management des stocks
- ▶ Management des achats
- ▶ Management des locaux
- ▶ Management des équipement durable et informatique
- ▶ Management des équipes logistiques de la base

### **1/ Suivi des transports**

- Préparer des bons de commandes en fonction des besoins du terrain.
- Organiser les moyens de transport en fonction des quantités et du type de matériel à transporter.
- Manager les transporteurs
- Suivre les distributions, vérifier et suivre les « waybills »
- Organiser le paiement des fournisseurs.
- Tenir le storekeeper informé des livraisons.

### **2/ Stock et Achat**

- Suivre les achats en fonction des besoins avec les responsables programme et le Coordinateur Logistique.
- Superviser le remplissage et l'enregistrement des documents d'achat.

- S'assurer que le matériel et les biens sont stockés dans de bonnes conditions, au bon endroit et soient disponibles.
- S'assurer que tous les documents sont dûment remplis (inventaire, document d'entrées / sorties).
- Prévoir les besoins matériels sur le terrain en fonction des rapports de stock des entrepôts PU-AMI.
- Suivre le fonctionnement, l'utilisation, les réparations et des attributions des biens.
- Suivre la base de données du matériel.

### 3/ Mission Logistique

- Manager les gardiens de la guesthouse/ bureau/ entrepôt.
- Réaliser le planning des gardiens, organiser le recrutement si nécessaire.
- Vérification des absences des gardes et des chauffeurs
- Amélioration et maintenance du confort à la Guesthouse/ au Bureau
- Amélioration des installations au stock

### 4/ Management des véhicules

- Superviser les chauffeurs PU-AMI bases à Larkana.
- Suivre les besoins des programmes en véhicules en fonction du budget.
- Collecter les informations de la part du staff PU-AMI et de l'organisation du planning des mouvements pour la semaine et le weekend.
- Assurer qu'un véhicule est disponible à tout moment.
- Organiser le planning des mécaniciens pour la réparation des véhicules
- Vérifier la présence des chauffeurs.
- Organiser le paiement de la location des véhicules.
- Suggérer des améliorations aux contrats de location.

### 5/ Utilisation des véhicules

- //Elle assurera le suivi de la consommation de carburant et rapportera les anomalies au Coordinateur Logistique.
- //Elle validera les réapprovisionnements en huile et carburant et assurera le suivi des Log Books.
- //Elle aura à valider la consommation de chaque véhicule de manière hebdomadaire.
- //Elle s'assurera de la bonne utilisation
- //Elle rapportera toute utilisation des kits d'urgence et de premiers secours et organisera leur approvisionnement avec le Département Médical.
- //Elle sera responsable de l'approvisionnement en carburant.
- //Elle pourra demander que cela soit effectué par quelqu'un d'autre durant son absence.

### 6/ Autres

- //Elle a à rendre compte de ses activités par écrit au Coordinateur Logistique chaque semaine.
- //Elle peut suggérer des solutions ou des améliorations en fonction des problèmes rencontrés.
- //Elle s'assure du respect des procédures PU-AMI.

Les tâches ne sont pas limitées à cette liste et nous attendons de chaque employé de PU-AMI d'être flexible et ouvert. Tout employé doit se montrer prêt à tout moment à aider un autre personnel dans ses tâches.

### COMPETENCES – EXPERIENCES:

Diplômé en gestion logistique / supply chain, ou Bioforce formation logistique  
 Expérience appréciée dans l'humanitaire, à l'internationale et/ou bien à un poste similaire.  
 Parfaite maîtrise des outils informatiques.

Maîtrise indispensable de l'anglais et du français.

Capacités d'analyse. Diplomatie et patience. Compétences managériales, capacités de négociation, sens de l'organisation et de la rigueur. Autonomie, Réactivité, Initiative, Rigueur, Communication, Maturité, Calme / Sérénité, Diplomatie, Empathie, Résistance à la pression, Résistance à l'isolement, Capacité d'analyse.

### CONDITIONS :

**Statut salarié :** CDD (après période d'essai sous accord de volontariat si premier départ dans le domaine de la solidarité internationale).

**Durée du contrat** : jusqu'au 31 décembre, renouvelé si financements

**Poste à pourvoir immédiatement.**

**Salaire/Indemnité** : salaire mensuel brut de 1500€ + prime selon expérience humanitaire et ancienneté + prise en charge des frais de mission (couverture médicale complète, assurance, Per Diem, hébergement, transport...).

Merci d'envoyer votre dossier de candidature complet (CV + lettre de motivation) sur : [recrutement@pu-ami.org](mailto:recrutement@pu-ami.org)

# CHARGÉ DE VEILLE



## Appellations

Veilleur, veilleur documentaliste, analyste veilleur, chef de projet veille chargé de veille, business analyst

## Missions

Conçoit, met en œuvre et fait évoluer les dispositifs de veille concurrentielle, juridique, technologique... en interne comme en externe.

Détecte et aide à l'anticipation des changements survenant dans l'environnement technique et/ou socio-économique de l'entreprise et susceptibles d'en affecter l'activité, signale les opportunités et informe sur les risques et les tendances.

Met en place des réseaux permettant la cartographie des flux et des acteurs.

## Évolution du métier

Outre les sources web classiques et les bases de données structurées, on note une importance de plus en plus grande des outils de communications interpersonnels (blogs, réseaux communautaires) et des flux RSS. Ce qui exige une excellente maîtrise de ces plates-formes et de leurs évolutions ainsi qu'une capacité à identifier les sources les plus pertinentes.

Le veilleur doit assurer la cohérence et l'interopérabilité entre les outils de collecte, de traitement et de publication électroniques.

## Niveaux de qualification

Nomenclature de 1969: une formation professionnelle de niveau 1 ou 2 en gestion de l'information, veille et intelligence économique (licence, master, titres inscrits au RNCP).

*Euroréférentiel de l'I&D: manager en I-D*

## Activités

### Définition des besoins et des dispositifs

Définition de la problématique avec les destinataires de la veille et traduction en axes et plans de veille éventuellement réorientés après résultats.  
Intégration d'outils de veille, de traitement et de publication.

### Recherche et qualification de sources (sourcing)

Identification et sélection de sources de toutes natures (écrites, orales) et sur tous supports (électronique ou papier), gratuites ou payantes  
Identification d'organismes ou d'experts et de personnes relais  
Veille permanente sur l'apparition de nouvelles sources ou nouveaux modes d'accès  
Connaissance des circuits de publication des différents types de documents

### Collecte

Collecte régulière et systématique de l'information stratégique à partir des sources sélectionnées et des acteurs  
Mise en place de systèmes de collecte automatisée: choix des outils et détermination des critères de collecte (choix des filtres, élaboration des équations de recherche)

### Analyse

Choix d'outils de traitement quantitatif et qualitatif des données: text mining, catégorisation, dédoublonnage, clusterisation, bases de capitalisation... et participation à leur paramétrage  
Analyse des données collectées et mise en perspective  
Extraction et restitution commentée des informations pertinentes

### Diffusion

Diffusion de l'information et des connaissances aux responsables opérationnels:  
- communication des résultats de la veille *via* des produits *ad hoc*: bulletin d'alerte, rapport d'étonnement, lettre de veille, portails de veille... ;  
- mise en place de flux de diffusion d'informations.

### Animation de réseaux

Création, animation ou participation à des réseaux ou des communautés ciblées internes ou externes.

## Compétences

- Evaluer la qualité et la complémentarité des sources en définissant des critères de sélection, pertinence, authenticité, fiabilité... (I05 - niveau 3)
- Identifier les producteurs d'informations internes ou externes, repérer les informations inédites, par l'échange et la participation à des réseaux (I05 - niveau 3)
- Concevoir une stratégie de recherche et de veille, dans une optique d'aide à la décision (I07 - niveau 4)
- Négocier l'achat des sources et des prestations (M03 - niveau 4)
- Gérer un projet, coordonner les moyens et partenaires (M05 - niveau 4)
- Maîtriser les fonctions avancées des moteurs de recherche et des plateformes de veille pour les combiner de manière optimale (I07 - niveau 3)
- Choisir et mettre en place un outil d'analyse et de résumé automatique (I06 - niveau 4)
- Etablir le cahier des charges fonctionnelles et les spécifications d'une plateforme de veille (T05 - niveau 4)
- Compétence en expression écrite et orale (C01 et C02 - niveau 4)
- Maîtrise parfaite de l'anglais, et si possible d'une langue rare (C05 - niveau 4)
- Maîtriser les techniques d'entretiens (M06 - niveau 3)

## Outils

- Outils de recherche web : fonctionnalités avancées des moteurs web
- Bases de données professionnelles, serveurs, agrégateurs de presse
- Agents de collecte et de surveillance automatisés
- Outils de traitement de l'information : text mining, moteurs de catégorisation automatique, bases de données, outils de cartographie, agents sémantiques...
- Outils de publication sur le web et de gestion de contenus
- Logiciels bureautiques.

## Aptitudes

- Sens de l'anticipation, écoute et sens relationnel, adaptabilité et réactivité, rigueur et organisation, faculté d'analyse et synthèse, curiosité intellectuelle, créativité, autonomie, discrétion, aptitude à maîtriser rapidement des domaines nouveaux

## Environnement de travail

- Etant donné la finalité stratégique de la veille, cette fonction s'exerce auprès des décideurs qu'il s'agisse d'une direction générale, stratégique, juridique,

commerciale, marketing, R & D... d'entreprise ou d'une administration. Elle s'exerce également dans les cabinets de consultants et d'avocats. Le veilleur travaille au service des différents métiers de l'entreprise qui exploitent le résultat de la veille et en collaboration avec le service informatique pour la mise en place des outils.

En relation avec les services achats, juridique... Il identifie les prestataires, participe à la négociation des contrats et veille à la qualité des prestations.

### **Formation professionnelle**

Une double compétence est nécessaire dans le secteur dans lequel s'opère la veille (scientifique, juridique, stratégique, concurrentielle...) correspondant le plus souvent à un master (biologie, droit, école de commerce...).

### H/F INGENIEUR VEILLE et DOCUMENTATION

Référence APEC : 35399119W-5417-6876

Référence société : INGVDC042012

Date de publication : 02/04/2012

Société : CABINET REGIMBEAU

Type de contrat : CDD

Lieu : Paris

Salaire : Selon profil

Expérience : Expérimenté

#### **Entreprise :**

Le Cabinet REGIMBEAU accompagne depuis plus de 75 ans les entreprises et les porteurs de projets des secteurs privés et publics pour la protection, la valorisation et la défense de leurs innovations et créations.

Leader européen en Propriété Industrielle (brevets, marques, dessins et modèles, copyrights, secrets commerciaux, etc.), nous entretenons avec nos clients de véritables relations de partenariat qui nous permettent d'acquérir une parfaite connaissance de leur environnement très concurrentiel et de leur proposer des réponses adaptées aux défis internationaux auxquels ils doivent faire face.

#### **Poste et missions :**

L'ingénieur veille et documentation brevet est chargé de répondre aux demandes d'informations émanant des associés des ingénieurs et des juristes mais aussi des clients du Cabinet.

Pour répondre aux besoins de ses interlocuteurs il doit :

Effectuer des recherches sur les bases de données dédiées à la Propriété Industrielle (en vue notamment d'un dépôt de brevet ou de l'établissement de la liberté d'exploitation d'un produit) ;

Mettre en place de la veille technologique dans son secteur ;

Assurer la surveillance de la presse (papier et électronique) du domaine pour l'intégrer dans la revue de presse du Cabinet et les bases de données internes ;

Constituer et mettre à jour des dossiers thématiques.

#### **Profil :**

Formation dans un domaine technique Chimie, Pharmacie, ...

Anglais (lu, écrit, parlé)

Base de données