

Responsable régional(e)
Région Sud Ouest (Occitanie, Nouvelle-Aquitaine)

Paris, le 16 août 2017

La Fondation maladies rares est une Fondation de coopération scientifique, structure privée à but non lucratif créée dans le cadre du 2^{ème} Plan National Maladies Rares (2011-2016) par 5 membres fondateurs : l'AFM-Téléthon, l'Alliance Maladies Rares, l'Inserm, la Conférence des Présidents d'Université et la Conférence des Directeurs Généraux de CHU. La Fondation maladies rares porte une mission d'intérêt général : accélérer la recherche sur l'ensemble des maladies rares.

La Fondation maladies rares contribue au développement de nouveaux traitements et à l'amélioration du parcours de vie des personnes malades et de leur famille. Elle est la seule structure nationale qui finance et accompagne des projets de recherche biomédicale ou en Sciences Humaines et Sociales dans le domaine des maladies rares et donne les moyens aux différents acteurs concernés de travailler ensemble.

La Fondation maladies rares est composée d'une équipe de professionnels dédiés à l'accompagnement et au financement de la recherche sur tout le territoire. Sa présence sur le terrain, au coeur des grandes régions hospitalo-universitaires, permet de travailler chaque jour en proximité avec les équipes du soin et de la recherche.

Les missions du (de la) responsable régional(e) Sud Ouest sont les suivantes :

- Rencontrer l'ensemble des acteurs de l'écosystème maladies rares de la région, localisés dans les CHU, Universités, Instituts de recherche, etc. : centres de référence maladies rares, centres de compétences, filières de santé maladies rares, équipes de recherche académique, structures de valorisation, etc. ;
- Soutenir la diffusion très large des appels à projets de la Fondation maladies rares auprès des équipes de recherche et s'assurer de l'adéquation de ceux-ci aux besoins des chercheurs ;
- Accompagner les chercheurs dans la réponse aux appels à projets de la Fondation ;
- Identifier et accompagner les preuves de concept thérapeutiques développées par les chercheurs (propriété, valorisation, recherche de partenaires, mise en lien avec des industriels, recherche de financements, etc.) ;
- Participer activement aux actions de levée de fonds auprès de cibles régionales (25% de l'activité).

Poste basé à Bordeaux ou Toulouse (home office avec nombreux déplacements dans les laboratoires universitaires et dans les centres hospitaliers régionaux notamment) et placé sous la responsabilité du responsable des opérations.

Contrat à durée indéterminée.

Qualités :

Adaptabilité, grande autonomie, capacités organisationnelles et qualités relationnelles sont essentielles pour ce poste.

Profil et formation :

- Profil scientifique, Bac + 5 ans minimum ;
- Bonne connaissance de l'environnement soin-recherche ;
- Une connaissance des dispositifs médicaux serait un plus ;
- Au moins 3 années d'expérience sur des fonctions similaires ;
- Maîtrise des logiciels de bureautique classiques.

Rémunération :

Fonction du profil

Modalités de recrutement :

Un dossier de candidature, comprenant une lettre de motivation ainsi qu'un curriculum vitae, est à adresser à Audrey Tranchand : audrey.tranchand@fondation-maladiesrares.com.

Contact :

Fondation maladies rares

96, rue Didot

75 014 Paris

Tél : 01 58 14 22 81