

ANNONCE RECRUTEMENT POSTE DE CHARGE(E) AFFAIRES CLINIQUES

Movmedix, anciennement L.A.R.S. (*Laboratoire d'Application et de Recherche Scientifique*), PME basée à Arc-sur-Tille, proche de Dijon, se positionne comme le leader international du ligament artificiel avec plus de 8,5 millions d'euros de chiffre d'affaires dans le monde en 2021, en croissance de plus de 60%.

L'entreprise conçoit, développe et fabrique des implants ligamentaires utilisés dans le domaine de la chirurgie orthopédique et traumatologique. Ces ligaments artificiels sont destinés à remplacer ou renforcer un ligament naturel lésé au niveau de l'articulation du genou ou de l'épaule et permettent d'éviter une greffe à partir du tendon prélevé sur le patient. L'objectif : réduire la durée d'hospitalisation et de rééducation, le risque de morbidité et d'infection, ainsi que la douleur en proposant des solutions innovantes s'appuyant sur des technologies de pointe.

Une entreprise forte à l'internationale et bien ancrée en France

Depuis 2021, l'entreprise **a triplé ses effectifs** (23 personnes au total) et a réalisé **95% de son chiffre d'affaires à l'export** dont plus de 60% en Chine, son marché de prédilection, pour lequel une filiale s'est créée la même année. Présent dans plus de 25 pays, Movmedix affirme sa position d'acteur de référence mondiale sur le marché de la médecine sportive.

En 2022, **Movmedix fête ses 30 ans** et ambitionne **12 millions d'euros de chiffre d'affaires**, soit plus de 40% de progression par rapport à 2021. L'entreprise va continuer de se renforcer au niveau du siège en France pour accompagner sa croissance dans les années à venir, notamment avec le recrutement de 6 personnes en France sur les secteurs suivants : réglementaire et qualité, étude clinique, pôle marketing, administratif et production.

Dans ce cadre, Movmedix recrute son futur Chargé d'affaires cliniques.

Chargé d'affaires cliniques – H/F

Durée : CDI

Localisation : Arc-sur-Tille, Dijon. Possibilité de télétravailler un jour par semaine.

Rémunération : selon le profil du candidat.

Sous la responsabilité de la Recherche & Développement, et en étroite collaboration avec les différents départements, vous assurez l'intégrité scientifique de toute démarche de la société en participant à la mise en place et à la coordination des méthodologies de suivi clinique et veille scientifique. Vous êtes responsable de la surveillance de la littérature scientifique et clinique en relation avec nos produits et les produits concurrents. Vous avez aussi la charge d'assister et collaborer à la préparation et à la rédaction des dossiers de soumission des produits de la société aux organismes notifiés et autorités compétentes.

Vos missions sont

Veille scientifique et veille concurrentielle :

- Recherche, analyse, synthèse et suivi de la littérature clinique et scientifique en lien avec les produits de la société
- Recherche sur les techniques, la sécurité, l'efficacité et la performance des produits de la concurrence
- Maintien du référentiel bibliographique et l'analyse des nouvelles données cliniques

Etablissement et suivi des documents de Sécurité Clinique :

- Rédaction des rapports d'évaluation clinique selon (CER) MEDDEV 2.7/1,
- Mise en place et exécution des études PMCF (Post-Market Clinical Follow-up)
- Support des activités de post-market surveillance (PMS)

Etudes Cliniques :

- Rédaction de la documentation relative aux études clinique
- Mise en place de protocoles de suivi des performances et sécurité des produits de la société dans un contexte clinique
- Rédaction des questionnaires de suivi
- Analyse des résultats
- Collaboration avec les CRO
- Management des études clinique

Règlementaire : Assister l'équipe des Affaires Règlementaires dans les processus d'enregistrements des produits en Europe et à l'export : assister à la rédaction des Rapports d'Evaluation Clinique et Rapport de Développement Clinique (CER, CDP), etc...

Profil

Ingénieur(e) en biomédical ou diplômé(e) de l'enseignement supérieur dans le domaine de la Santé ou discipline biomédicale. Minimum deux ans d'expérience en affaires cliniques et réglementaires en lien avec les dispositifs médicaux, idéalement les logiciels d'aide au diagnostic pour l'imagerie médicale. Expérience dans la mise en place et la rédaction de documents tels que CEP, CER, PMCF, PSUR, etc...

Connaissance des réglementations et normes relatives aux dispositif médicaux (MDD/MDR, ISO 14971, ISO 13485) ; expérience dans la rédaction du CER selon MEDDEV 2.7/1.

Expérience dans la recherche bibliographique anglophone, analyse et synthèse. Un excellent niveau en anglais professionnel est nécessaire (Rédactionnel). Dynamique, vous avez un bon relationnel, de l'autonomie et de la rigueur. Vous faites preuve de curiosité et d'excellentes qualités rédactionnelles. Vous avez le sens du résultat et l'esprit de synthèse.

Vous avez un intérêt pour les dispositifs médicaux et notamment pour l'orthopédie et la médecine du sport.

Pour postuler, merci d'envoyer votre lettre de motivation à l'adresse contact@movmedix.com, à rédiger en français et en anglais en expliquant quelles seront vos atouts pour réaliser cette mission et pour l'entreprise.