



L'unité de recherche clinique à l'Institut neurologique de Montréal de la Faculté de médecine de l'Université McGill lance un appel de candidatures pour une poste **d'associé universitaire** (Rédacteur médical et développeur de projet)

L'associé universitaire assumera les fonctions spécifiques suivantes:

- Faciliter, coordonner, améliorer et promouvoir les activités de recherche et développement de McGill en travaillant avec des chercheurs, des chercheurs universitaires, des organismes subventionnaires et des partenaires de l'industrie pour élaborer et rédiger des protocoles pour les essais initiés par les chercheurs à l'unité de recherche clinique de l'INM, en plus de rédiger une subvention propositions pour les financer.
- Élaborer et structurer les budgets pour les essais initiés par les chercheurs dans le contexte de la soumission de la subvention ou de la demande d'une autre source de financement
- Assurer un soutien continu aux chercheurs, aux médecins et aux partenaires de l'industrie dans la prestation d'activités et d'informations à jour, la confirmation des priorités et des échéanciers des opportunités de projets et de subventions et le respect des délais.
- S'assurer que les subventions et les publications sont développées et rédigées conformément à l'Université et aux autres parties, y compris les sponsors, les politiques et les procédures.
- Communiquer des informations aux médecins, aux chercheurs, aux organismes subventionnaires et aux sociétés pharmaceutiques sur les propositions et les publications générées par et via le CRU.
- Préparer et soumettre les documents requis pour l'approbation ou la révision des protocoles d'étude et d'essai initiés par l'investigateur par le comité d'éthique de l'établissement.
- Créer, éditer et compiler les documents requis pour la soumission à Santé Canada, à la FDA et à d'autres autorités réglementaires externes pour l'approbation des essais cliniques initiés par l'investigateur, et effectuer le processus de soumission. Cela peut inclure, mais sans s'y limiter, les soumissions afin d'obtenir des lettres de non-objection » pour les essais de phase 1-4.
- Fournir une formation aux nouveaux coordonnateurs de l'unité sur les questions relatives aux protocoles élaborés en interne, si nécessaire.
- Fournir de la formation / du mentorat aux nouveaux membres de l'équipe dans le développement du projet et le noyau de rédaction médicale du CRU
- Participer à l'élaboration et à la maintenance de procédures opérationnelles normalisées, au besoin.
- Fournir une assistance dans la recherche, la rédaction, l'édition et la soumission d'affiches, de publications, de dossiers et de présentations pour les cliniciens et les chercheurs principaux associés à l'unité de recherche clinique.
- Fournir des informations et des conseils aux chercheurs, aux chefs de projet et aux coordinateurs sur la préparation des propositions d'essais initiées par les chercheurs.
- Liaison entre le chercheur, l'unité de recherche clinique et les sociétés pharmaceutiques, sur demande.
- Liaison entre les membres de l'équipe CBIGR de l'unité de recherche clinique, les professionnels de la santé clinique de l'INM et les chercheurs universitaires pour faciliter la fourniture d'échantillons biologiques pour la recherche préclinique.
- Aider au développement d'initiatives locales et nationales pour faciliter la recherche préclinique et clinique sur les maladies neurologiques
- Aider à la préparation des rapports annuels des activités de l'Unité de recherche clinique, si nécessaire
- Aider à la rédaction de documents selon les besoins en collaboration avec le bureau de développement pour les donateurs et d'autres opportunités de financement, si nécessaire.
- Effectuer d'autres tâches administratives au besoin.
- Assister à des conférences et réunions de recherche nationales et internationales afin de créer des réseaux avec les personnes clés requises pour l'élaboration de projets et d'essais, et de se tenir au courant des progrès de la recherche et de la conception d'essais dans les principaux domaines de maladies pour lesquels des projets et des protocoles sont en cours d'élaboration.

Ce poste est un poste contractuel pour un (1) an, avec renouvellement possible. Le salaire sera établi en fonction des qualifications et de l'expérience.

Éducation / Expérience

Qualifications minimales requises : Doctorat dans un domaine relié aux sciences de la vie (neurosciences, biologie, microbiologie, etc.). Expérience : Minimum de trois (3) mois dans un milieu de recherche clinique.

Les lettres de candidature doivent être accompagnées d'un curriculum vitae et envoyées au Dr Angela Genge par courriel à Hr-CRU.neuro@mcgill.ca au plus tard le 6 mars 2020.

Nous remercions tous les candidats de leur intérêt, cependant, seuls les candidats sélectionnés pour une entrevue seront contactés.

L'Université McGill souscrit à la diversité et à l'équité en matière d'emploi. Elle accueille favorablement les demandes d'emploi des femmes, des personnes autochtones, des personnes handicapées, des minorités ethniques, des personnes de toutes orientations et identités sexuelles, des minorités visibles, et d'autres personnes qui pourraient contribuer à une plus grande diversité.

On encourage tous les candidats qualifiés à postuler; veuillez noter que conformément aux exigences de l'immigration canadienne, la priorité sera toutefois accordée aux Canadiens ainsi qu'aux résidents permanents.