

Ingénieur Gestionnaire CRB

L'Institut Curie, Fondation reconnue d'utilité publique depuis 1921, pionnière dans la recherche contre le cancer, recrute pour son ensemble hospitalier, un Ingénieur CRB (H/F) en CDD pour notre Pôle de Médecine Diagnostique et Théranostique. Nous avons une personne qui est en arrêt maladie pour une durée indéterminée. Le poste est à pourvoir immédiatement et est basé sur notre site de Paris.

Le Pôle de Médecine Diagnostique et Théranostique réunit les départements de Pathologie, Génétique, Immunologie et Hémostase de l'Ensemble Hospitalier.

L'Ingénieur Gestionnaire du CRB va gérer la conservation et la mise à disposition des échantillons conservés au sein du Centre de Ressources Biologiques.

Il anime et encadre une équipe de techniciens (T, TQ, THQ) qui sont sous sa responsabilité hiérarchique.

L'Ingénieur veille à la bonne conservation des prélèvements et il va permettre leur exploitation dans le cadre du diagnostic, des essais cliniques ou des projets de recherche qui sont soumis au CRB.

Il analyse les demandes d'échantillons déposées, les priorise et planifie le travail de son équipe en fonction de l'urgence de ces demandes (sorties d'échantillons, extractions d'acides nucléiques ou de protéines à partir de ces échantillons...). Il informe les demandeurs de la faisabilité de leur demande, ainsi que de la disponibilité des échantillons préparés.

Il s'assure de la mise en application de la démarche d'amélioration continue de la qualité dans laquelle le CRB est engagé. Il est référent Qualité du CRB. Il s'assure du maintien de la certification du CRB selon la norme NF S 96-900.

Il met en place les développements technologiques et informatiques du CRB.

Il assure une veille réglementaire et gère les démarches administratives du CRB (déclaration des collections, recueil du consentement institutionnel, etc...).

Il interagit avec les médecins du service de pathologie, l'UGEC et les chercheurs afin de mettre en place des essais cliniques innovants et faciliter l'accès aux ressources biologiques.

Il participe à la RCP moléculaire et interagit avec le service des DATAS.

Il rédige des rapports d'activité (DGOS et Ensemble Hospitalier), et il demande et gère le budget alloué à son service.

Principales activités

- Réception et suivi des demandes d'échantillons :

Analyse de la demande, étude de la faisabilité, réponse au demandeur et validation de la demande via l'application BioSource mise en place.

- Management de l'équipe :

Définition du planning auprès de l'équipe en fonction des demandes et des urgences.
Priorisation des demandes, notamment celles de Diagnostic ou de RCP moléculaire.

Gestion des aléas susceptibles de perturber ou freiner l'exécution des tâches, avec remise à jour si besoin du planning.

Suivi de l'avancée des manipulations et du recueil des informations associées, clôture du projet.

Animation de réunions d'équipes.

Réalisation des entretiens annuels des techniciens ainsi que des entretiens professionnels :

Définition des objectifs annuels (en-dehors de l'activité quotidienne) et établissement des besoins en formation.

- Mise en application de la démarche d'amélioration continue de la qualité mise en place dans le cadre de la certification du CRB (réfèrent Qualité du CRB):

Interaction étroite avec le service Qualité dans le cadre de la certification du CRB : définition du plan d'actions, définition et suivi des indicateurs, organisation et préparation de la Revue de Direction Opérationnelle du CRB, mise à jour des processus opérationnels du CRB ainsi que de l'ensemble des documents, rédaction des procédures, participation aux CREX, rédaction des chartes de fonctionnement, définition des axes d'amélioration et des objectifs ...)

- Gestion des équipements en interaction étroite avec le service Biomédical

- Gestion des alarmes des enceintes réfrigérées

- Définition et mise en place des développements technologiques et informatiques du CRB : choix

D'automates, intégration de ces automates, développements informatiques, etc....

- Veille réglementaire (nouveaux référentiels et nouvelles lois : consentement, déclaration des collections, etc...)

- Veille technique (nouvelles techniques, nouveaux dispositifs, ...)

- Rédaction des rapports d'activité (DGOS et Ensemble Hospitalier).

- Réponse aux demandes de budget et gestion du budget alloué à son service

- Rédaction de devis dans le cadre d'essais cliniques

- Participation à des congrès

- Participation à des projets de recherche (institutionnels, nationaux et internationaux)

- Participation aux réunions Managers (Pôle, EH, ...)

- Interaction avec les plateformes de l'Institut Curie

Compétences requises

- Sérieux, rigoureux, organisé, curieux
- Écoute et disponibilité
- Capacité à encadrer une équipe
- Capacité à s'adapter devant des aléas ou des situations nouvelles
- Être fédérateur
- Être force de proposition
- Forte aisance avec les outils informatiques
- Forte autonomie
- Forte aptitude au développement de nouvelles technologies
- Connaissance des techniques de biologie moléculaire
- Connaissance des exigences Qualité et réglementaires
- Parler anglais

Diplômes / qualifications requis(es)

- Thèse de Biologie (+/- Post-Doctorat)

Conditions d'exercice spécifiques

- Etre joignable la nuit et le week-end en cas d'alarme GTB des enceintes réfrigérées.