

## JOB OPPORTUNITY

**innate** pharma

Innate Pharma S.A. est une société de biotechnologie en phase clinique dédiée à l'amélioration du traitement des cancers grâce à des anticorps thérapeutiques innovants exploitant le système immunitaire inné. Innate Pharma est spécialisée en immuno-oncologie, une approche d'immunothérapie novatrice qui vise à rétablir la capacité du système immunitaire à reconnaître et éliminer les cellules tumorales.

Le portefeuille de la Société comprend quatre anticorps thérapeutiques « first-in-class » au stade clinique, des candidats précliniques et des technologies innovantes ayant le potentiel d'adresser un grand nombre de cancers en fort besoin médical.

L'expertise de la Société dans la découverte et le développement d'inhibiteurs de points de contrôle de l'immunité activant le système immunitaire inné lui a permis de nouer des alliances avec des sociétés leaders de la biopharmacie comme AstraZeneca, Bristol-Myers Squibb, Novo Nordisk A/S et Sanofi.

Basée à Marseille, Innate Pharma compte plus de 170 collaborateurs. La Société est cotée en bourse sur Euronext Paris.

A mesure que son portefeuille de candidat-médicaments s'étend et avance, la Société fait face à de nouveaux challenges. C'est pourquoi Innate Pharma recherche un(e) :

### STATISTICIEN MÉTHODOLOGISTE EN DÉVELOPPEMENT CLINIQUE H/F

**Contrat à Durée Indéterminée**

**Réf: STAT/FCa/2017/1**

#### Mission

Au sein de l'équipe Opérations Cliniques et en collaboration avec les équipes projets, vous réalisez les activités de statistiques/méthodologie nécessaires depuis la conception des études cliniques jusqu'à la publication des résultats:

- Calcul d'effectif des essais cliniques
- Rédaction de la partie statistique des protocoles
- Conception du plan d'analyses statistiques
- Mise en place, en coordination avec les principaux acteurs, des procédures et méthodes de travail

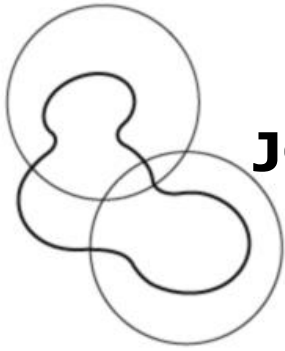
En tant qu'interlocuteur privilégié des sous-traitants, vous êtes en charge de :

- Faire appliquer les procédures et méthodes de travail aux sous-traitants
- Valider le développement et le suivi des outils d'analyse statistique
- Valider la randomisation (IWRS)
- Vérifier la cohérence des données
- Valider les analyses statistiques des études cliniques
- Participer à la rédaction des rapports cliniques

Vous êtes le garant de la qualité des données des publications.

Vous participez aux discussions scientifiques notamment sur les aspects translationnels des projets (pharmacocinétiques, pharmacodynamiques, biomarqueurs, etc.).

Vous pourrez aussi être amené(e) à interagir avec les bio-informaticiens.



## **JOB OPPORTUNITY**

**innate** pharma

---

### **Profil**

De formation Bac+5 en Statistiques (Master 2, ENSAI, ISUP...) vous justifiez d'une expérience réussie d'au moins 7 ans dans le domaine des statistiques appliquées à la recherche médicale en essais cliniques de phases I et II en oncologie (laboratoire pharmaceutique, société de Biotechnologie, CRO...). Une expérience des soumissions FDA/EMA serait un plus.

La maîtrise du logiciel SAS est indispensable.

Vous avez une bonne connaissance des standards internationaux pour l'analyse statistique (ICH).

La maîtrise du français et de l'anglais (écrit et oral) est indispensable.

Vous avez l'habitude de travailler en mode projet et êtes doté de capacités de communication, d'organisation et d'adaptation.

Poste ouvert au public Travailleur Handicapé.

### **Informations complémentaires**

Merci d'envoyer votre CV accompagné d'une lettre de motivation en rappelant la référence « STAT/FCa/2017/1 » par email ([diane.sherriff@srg.co.uk](mailto:diane.sherriff@srg.co.uk)).

*Poste ouvert au public travailleur handicapé.*