



Clinical Trial Assistant H/F

Île-de-France

Reference Number:

Aixial Group, CRO (Clinical Research Organization), spécialisée en Life Sciences. Nous apportons un support technique aux laboratoires en phase d'études cliniques, pré et post market. ?

Depuis 2014 nous faisons partie de la famille **Alten**. Nous nous développons en **France, Belgique, Suisse, République Tchèque, Danemark, UK, US...** avec toujours des perspectives de s'élargir à l'international. ?

?

Aixial Group, intervient sur des modèles d'outsourcing et insourcing pour les activités *d'opération clinique, affaires réglementaires, assurance qualité, vigilance, biométrie, HEOR...* pour des **comptes pharmaceutiques, cosmétiques, des dispositifs médicaux, biotechnologie, nutrition...** ?

?

Aixial Group continue de s'agrandir et de recruter dans le domaine des études cliniques. ?

Venez nous rejoindre! Et découvrez notre site carrière: <https://www.aixialgroup.com/join-us/> ?

?

Pour en savoir plus: <https://www.linkedin.com/company/aixialgroup/about/> ?

Nous sommes à la recherche **d'un Clinical Trial Assistant H/F** dont les missions seront les suivantes (liste non-exhaustive) :

- Assurer la gestion administrative et réglementaire des études dans le respect des procédures
- Créer et assurer la gestion des documents du Trial Master File
- Gérer les courriers, mailings et comptes rendus des réunions associées aux études
- Participer à la mise en place des contrats et conventions en collaboration avec le chef de projet et le département juridique
- Assurer le suivi financier des factures des études
- Assurer la mise en place et la mise à jour des tableaux de suivi et des bases de données
- Organiser et participer aux réunions (internes ou externes) de suivi de l'étude

- Assurer le support logistique des études (documents et matériels nécessaires à la mise en place des protocoles dans les centres)
- Gérer l'archivage des études
- Participer au process qualité dans son domaine d'activité

Votre profil :

- Titulaire d'un BAC+2, BAC+3 (scientifique, biomédical, ou équivalent), vous justifiez de 2 ans d'expérience sur un poste similaire
 - Vous maîtrisez la facturation/grille de surcoût ainsi que la collection et le suivi des contrats des études cliniques
 - Vous maîtrisez la gestion du Trial Master File
 - Vous faites preuve d'organisation, d'autonomie et de fiabilité
 - Vous pratiquez un anglais professionnel à l'écrit comme à l'oral
 - Poste à pourvoir en Île-de-France
-

Your contact person
