



Nous recrutons :
(H/F) Rédacteur médical

À propos

Portés par la volonté d'améliorer continuellement les usages existants, notre ambition est de contribuer à construire une santé de pointe au service de l'humain.

Feynman&Co, à travers son département santé Omeos, allie les expertises métiers et la connaissance de l'écosystème startup pour accompagner avec agilité, pragmatisme et inventivité les entrepreneurs de la santé, e-santé et de la Medtech dans le cadre du développement de leurs dispositifs médicaux de classe I, IIA et IIB.

Positionnement sur le marché, affaires réglementaires et cliniques, qualité et management, nous épousons les projets innovants dans toutes leurs composantes, des plus stratégiques au plus techniques, en proposant un accompagnement 360° sur-mesure et personnalisé pour accompagner la structuration de l'entreprise de nos clients.

En 2022, d'importants partenariats viennent accélérer notre croissance !

Afin d'accompagner le développement de notre activité, nous recherchons un(e) rédacteur-trice médical(e) pour accompagner le développement de notre pôle Clinique et relever à nos côtés des défis structurants.



Le poste

Vos missions :

En tant que rédacteur / rédactrice médical(e) chez Omeos, vous aurez pour principales missions de :

- Réaliser des revues systématiques et/ou meta-analyses de la littérature sur des domaines cibles en lien avec les Dispositifs Médicaux ;
- Rédiger des documents liés à l'évaluation clinique et le suivi post-market des dispositifs médicaux (e.g., PMS plans and reports, periodic safety update reports (PSUR), clinical evaluation plans and reports (CEP/CER) dans le respect des normes et de la réglementation en vigueur ;
- Participer à la rédaction des dossiers de réponses aux appels d'offres publiques et privées (synthèse bibliographique, expertise scientifique, clinique et réglementaire).

A ce titre vous serez amené à :

- Planifier et conduire des revues systématiques
- Réaliser des méta-analyses
- Rédiger des publications scientifiques (articles, plans d'analyse, rapports finaux)
- Rédiger et mettre en forme de l'ensemble des documents du rapport d'investigation clinique en cohérence avec le rapport statistique
- Être le garant de la qualité des documents cliniques selon les standards internationaux et les procédures internes.

Profil recherché

Vous êtes issu(e) d'une formation scientifique Bac + 5 : de préférence Médecin ou PhD / Pharmacien avec une expertise médicale acquise dans le cadre d'un poste similaire ;

Vous maîtrisez l'anglais réglementaire, technique et scientifique.

Vous avez le sens du collectif et pour vous l'entraide coule de source. Travailler sur plusieurs projets en simultané vous stimule et vous savez vous organiser pour tenir les délais.

Pourquoi nous rejoindre ?

Pour contribuer activement à la structuration d'une entreprise en pleine croissance.

Pour nourrir votre curiosité et votre appétence pour l'écosystème startup.



Pour grandir professionnellement au sein d'une équipe aux profils, expériences et sensibilités très diverses mais hautement complémentaires.

Conditions :

CDI

Salaire selon expérience

Télétravail possible

2 jours par semaine.

Lieu : Vandœuvre-lès-Nancy

Contact :

sophie.regny@feyco.fr

Déroulement du processus de recrutement

Envoyez-nous un CV et une lettre de motivation (qui sera vraiment lue !)

1 échange téléphonique avec la personne en charge des RH

1 test technique

1 échange avec le Dirigeant pour les aspects très concrets du poste.

