



rumb

Nous recrutons :

Stage Accès marché – Dispositif médical

À propos

Rumb est la figure de proue qui accompagne les porteurs de projets en santé à l'obtention et au maintien de leur marquage CE ainsi qu'à l'entrée sur le marché à l'international (stratégie, qualité, affaires règlementaires, évaluation clinique, renouvellement médico-économique).

Notre équipe allie les expertises métiers pour soutenir et orienter avec pragmatisme et inventivité les entrepreneurs de la santé et medtech dans le cadre du développement de leurs dispositifs médicaux.

Créativité, agilité, authenticité sont trois valeurs qui nous sont propres et nous définissent :

- Nous identifions des solutions innovantes et modulons nos méthodes d'actions pour répondre à la problématique de nos clients de façon personnalisée ;
- Nous nous adaptons à leur environnement avec flexibilité, en conservant une continuité stratégique, opérationnelle et humaine dans la formalisation de leur projet ;
- Nous épousons leur projet et construisons avec clarté et réciprocité des réalisations conformes à leurs attentes et aux exigences du cadre réglementaire.



Le poste

Rattaché(e) aux Opérations, le positionnement est sous la direction de la responsable des opérations.

Les missions :

La ou le stagiaire en accès marché des dispositifs médicaux contribuera à :

- **Analyser les stratégies d'accès au marché** des dispositifs médicaux et médicaments en France et à l'international.
- **Participer à la veille réglementaire et économique**, notamment sur les recommandations de la HAS et des autorités de remboursement.
- **Appuyer la rédaction de dossiers d'évaluation et de remboursement** en lien avec les exigences réglementaires.
- **Contribuer aux études de marché** en santé (modèles de pricing, études de coûts, benchmark).
- **Contribuer à la communication et la valorisation des rapports édités**

À ce titre vous serez amené(e) à

Missions principales :

- Analyse des stratégies d'accès au marché

- Étudier les différentes **modalités de remboursement** et d'évaluation des technologies de santé (dispositifs médicaux, médicaments, thérapies innovantes) en France et à l'international.
- Comparer les **modèles de tarification et de prise en charge** (exemple : LPP, forfaits, remboursement par indication).
- Contribuer à des analyses de **HTA (Health Technology Assessment)** et d'impact économique

- Veille réglementaire et économique

- Suivre l'évolution des **réglementations et recommandations des autorités de santé** (HAS, CEPS, CNEDiMTS, INAMI, NICE...).
- Analyser les **nouvelles politiques de financement et d'accès au marché** des innovations médicales.
- Préparer des synthèses et notes stratégiques sur les tendances et enjeux du secteur.

- Participer à la rédaction de dossiers d'évaluation et de remboursement

- Participer à la constitution de **dossiers d'évaluation clinique et médico-économique** pour le remboursement de dispositifs médicaux.
- Assister à la préparation des **dossiers de soumission** auprès des autorités de santé.
- Rédiger des documents de synthèse pour les clients, mettant en avant les opportunités et obstacles d'accès au marché.

Relations internes et externes :

- Soutien et coopérations étroites en interne avec la responsable des opérations et la direction ainsi que les autres départements lorsque nécessaire.
- Participation possible aux réunions clients.

Profil recherché

Vous êtes attiré(e) par les enjeux de l'accès au marché et des stratégies de remboursement dans le domaine de la santé. Vous suivez des études scientifiques ou économiques supérieures (Bac +3 à Bac +5), notamment en Master 2 ou équivalent en **santé publique, économie de la santé, affaires réglementaires, pharmacie, ingénierie biomédicale ou un domaine connexe.**

Vous possédez de **bonnes compétences en recherche documentaire** et êtes capable d'analyser des textes réglementaires et des recommandations des autorités de santé.

Vous avez une **aisance rédactionnelle** et savez structurer des documents techniques et stratégiques (dossiers d'évaluation, notes de synthèse, études de marché).

Vous êtes à l'aise avec les outils bureautiques tels que **Word, Excel et PowerPoint**, et vous avez connaissance des **bases de données scientifiques et réglementaires** (PubMed, HAS, réglementations européennes).

Un **très bon niveau d'anglais, à l'écrit comme à l'oral, est essentiel**, notamment pour la veille internationale et l'analyse de documents techniques en anglais.

Doté(e) d'un esprit **rigoureux et analytique**, vous faites preuve d'une bonne capacité d'organisation et de gestion des priorités. Vous appréciez le **travail en équipe** tout en étant **autonome et force de proposition.**

Motivé(e) par l'envie d'apprendre et de contribuer à des **projets stratégiques en accès au marché et affaires réglementaires**, vous souhaitez évoluer dans un **environnement stimulant et exigeant** au cœur des innovations en santé.

COMPÉTENCES / CONNAISSANCES

Savoir-être :

- Sens de l'organisation
- Dynamisme
- Adaptabilité
- Écoute
- Bonne capacité de communication
- Rigueur
- Autonomie
- Capacité à travailler en équipe

Pourquoi nous rejoindre ?

Car il est essentiel de choisir un environnement de travail qui vous correspond pour vous permettre de vous épanouir au quotidien.

Rejoindre Rumb, c'est d'abord et avant tout œuvrer pour contribuer à diffuser une santé de pointe au service de l'humain, chacun à sa manière.

Rejoindre notre équipage, c'est aussi faire le choix d'intégrer une entreprise en pleine croissance dans laquelle progresser et développer ses compétences.

Vous y découvrirez une équipe aux profils variés et complémentaires.

Les + de Rumb :

Cultiver la proximité et la coopération

Faire confiance et penser collectif

Partager, transmettre et former

Vous ne répondez pas à toutes les exigences ?

Chez Rumb, nous sommes déterminés à créer un milieu de travail diversifié, inclusif et authentique.

Ce poste vous intéresse, mais votre expérience passée ne correspond pas parfaitement à toutes les qualifications énoncées dans l'offre d'emploi ? Nous vous encourageons à poser votre candidature, car vous êtes peut-être la bonne personne pour ce poste !

Conditions :

Contrat de stage

6 mois

Lieu : Vandœuvre-lès-Nancy

Déplacements possibles

Contact : rh@rumb.fr

Déroulement du processus de recrutement

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

Un échange avec la personne en charge de l'évaluation clinique

Un échange avec la personne en charge des opérations

Un échange avec le Dirigeant

