



Ouverture d'un poste d'attaché de recherche clinique dans le cadre du projet de recherche VISION (AC-IPT-13)



Publication de l'annonce : 25 Décembre 2025

Date limite de dépôt des candidatures : 24 Janvier 2026

Durée du contrat : 12 mois

Date du début du contrat : Dès approbation par les autorités de tutelle

Diplômes requis : Mastère en Biologie et certificat d'un Attaché de Recherche Clinique. Nombre de poste : 1

Profil : Attaché(e) de recherche clinique (ARC)

Expertise requise :

1. Formation scientifique BAC+5 en biologie
2. Formation d'attaché de recherche clinique
3. Connaissances en pathologies humaines
4. Expérience professionnelle antérieure dans un centre d'investigation clinique
5. Ayant travaillé dans une étude clinique internationale
6. Expérience dans l'élaboration et la gestion d'une étude clinique : de la soumission à la clôture d'une étude
7. Connaissances techniques et réglementaires d'une étude clinique : bonne connaissance des bonnes pratiques cliniques (BPC).
8. Capacité de travailler en équipe : expérience acquise dans des équipes multidisciplinaires et avec divers collaborateurs
9. Capacité d'organisation et qualité entrepreneuriale : rigueur, sens de l'organisation, dynamisme, très bon relationnel
10. Bonne capacité de communication orale et écrite en anglais et en français

Tâches que le/ la candidat(e) aura à accomplir :

VISION est un projet mené par l'Institut Pasteur de Tunis et financé par la Commission européenne. Ce projet vise à mettre en œuvre des programmes intensifs de transfert de connaissances et de savoir-faire intersectoriels et bidirectionnels afin de renforcer les capacités de développement de vaccins et de produits biologiques. L'un des workpackages du projet, le WP4, intitulé "Renforcement des capacités pour la conduite des essais précliniques et cliniques" vise au renforcement de l'expertise et des compétences dans la conduite des essais précliniques et cliniques.

Ceci devra se concrétiser via un vaste programme de détachement/mobilité intersectorielle visant à favoriser l'acquisition des compétences nécessaires à la

conduite de ces essais, auquel doit participer le candidat à travers les tâches suivantes :

1. Participer à la mise en place des SOPs pour la conduite des essais cliniques.
2. Participation à l'élaboration d'une étude clinique : élaboration des documents de l'étude, mise en place d'une étude
3. Etablir les composantes du projet sur le plan technique : Mise en œuvre de la logistique du protocole et de la saisie des données cliniques
4. Assurer la surveillance et le contrôle qualité sur les plans scientifique, éthique et réglementaire.
5. Assistance administrative pour la bonne conduite des stages (secondement/ formation).
6. Rédaction des rapports assurant le transfert des connaissances et des expertises acquises durant les stages relatifs à la bonne conduite des essais cliniques.
7. Tâches administratives diverses en relations avec la conduite des stages.

Durée du contrat : La durée du contrat de prestation de service est de douze (12) mois et démarre dès la signature du contrat par l'autorité compétente.

Salaire et modalités de paiement : Le salaire brut, y compris les taxes, sera réalisé mensuellement pendant la période contractuelle dès la signature du contrat de prestation de service sur la base du salaire brut correspondant au poste défini à la date de signature du contrat et selon la réglementation institutionnelle par la Direction des Ressources Humaines de l'Institut.

Pièces constituant le dossier :

- 1- CV détaillé,
- 2- Lettre de motivation
- 3- Copie des diplômes
- 4- Attestation justifiant l'expérience professionnelle
- 5- Toute autre pièce justificative

Le dossier doit être déposé sous enveloppe scellée au bureau d'ordre de l'IPT avec la mention "**contrat Attaché de recherche Clinique-VISION (AC-IPT-13)**" le cachet du bureau d'ordre faisant foi. Le(a) candidat(e) sélectionné(e) sera convoqué(e) immédiatement.