



PIXIUM VISION exploite les avancées rapides du traitement visuel, de la microélectronique, de l'optoélectronique, de la neurobiologie et des algorithmes intelligents pour développer des systèmes de vision bioniques en utilisant ses compétences en interface machine-cerveau et en intelligence artificielle.

Ces systèmes de vision bionique visent à compenser la perte de vision sévère et à améliorer l'indépendance, la mobilité et la qualité de vie pour les patients souffrant de maladies dégénératives rétiniennes.

Vous pouvez trouver plus d'informations sur le site www.pixium-vision.com.

Description de poste

1. Titre du poste

Ingénieur de recherche clinique

2. Bref résumé des principaux aspects de l'emploi

Support technique et administratif des essais cliniques. Planifier et soutenir les tests de dispositifs cliniques et les procédures de rééducation sur les sites cliniques. Soutenir et animer des discussions techniques et anatomiques avec des médecins et des professionnels de la santé. Liaison entre les cliniques et l'entreprise. Faire connaître les produits Pixium Vision et préparer le marché.

3. Responsabilités

- a) Soutenir la réalisation d'essais cliniques chez Pixium et dans les sites cliniques.
- b) Assistance technique pour le réglage des appareils et la rééducation des patients sur les sites cliniques
- c) Supervision des tests psychophysiques.
- d) Liaison entre R&D, médecins et professionnels de la santé.
- e) Créer des protocoles de test pour les essais cliniques
- f) Accompagnement et suivi des procédures d'implantation
- g) Conseiller le personnel clinique dans l'utilisation des dispositifs Pixium et suivre les procédures cliniques
- h) Gestion de la saisie des données dans la base de données clinique conformément aux Bonnes Pratiques Cliniques,
- i) Documentation des déviations et événements indésirables,
- j) Conseils sur la conception et l'utilisation de la base de données clinique,
- k) Conseils sur la conception de protocoles cliniques et de CRF, formulaire de consentement éclairé par le patient

- l) Revue et analyse des résultats des CRF et des protocoles cliniques,
- m) Participer à la préparation des rapports cliniques,
- n) Administration des dossiers d'essais cliniques,
- o) Rédiger et administrer des procédures opérationnelles standard cliniques,
- p) Fourniture de documents pour soutenir les soumissions réglementaires et superviser la soumission réglementaire,
- q) Interfaces et collaborer avec les investigateurs / opérateurs cliniques.
- r) Aider les ventes après l'approbation des appareils

4. Qualifications / expérience minimales

- a) Un diplôme scientifique pertinent (baccalauréat minimum en génie ou en sciences médicales)
- b) Excellente compréhension technique
- c) Excellentes compétences en communication (écrite et verbale) en anglais et de préférence dans une autre langue européenne.

5. Attributs personnels

Un excellent communicateur, une excellente compréhension technique, analytique, pragmatique, diplomatique, tenace et un esprit d'équipe engagé, désireux de voyager en France, en Allemagne et dans d'autres pays européens (30 à 60% d'activité de voyage), bureau à domicile partiel, basé en France préférable à Paris.

Posez votre candidature à talent@pixium-vision.com