

**Jalon Therapeutics** est une Société de biotechnologies fondée début 2021 par des médecins oncologues de l'Hôpital Saint Louis, des cadres expérimentés de l'industrie des biotechnologies, ainsi qu'un Directeur de Recherche INSERM, expert dans des mécanismes d'interactions protéine-protéine vitaux pour les cellules cancéreuses.

L'équipe scientifique de **Jalon Therapeutics** a mis au point des peptides intracellulaires qui interfèrent spécifiquement avec ces mécanismes et ont montré une importante efficacité anti-tumorale dans des modèles *ex vivo* (cellules de patients) et *in vivo* (chez la souris).

Pour conduire le développement de son candidat-médicament jusqu'aux essais cliniques en oncologie, **Jalon Therapeutics** recherche, en CDI et à temps plein, un **Pre-Clinical Manager**. Le poste est basé à Paris.

- **Activités principales du poste :**

- Sous la responsabilité du Chief Operating Officer, vous supervisez les études précliniques et réglementaires portant sur le peptide candidat médicament.
- Vous êtes responsable de l'atteinte des objectifs de vos projets dans le respect des ressources et des délais convenus avec l'équipe de Management.
- En étroite collaboration avec le Directeur Scientifique, vous participez à la conception et au suivi des études de pharmacologie et d'efficacité menées au laboratoire
- Vous sélectionnez les sous-traitants, coordonnez des activités multisites, rédigez et validez les plans et rapports d'études
- Vous participez à la conception, la mise en place et le suivi de collaborations scientifiques avec des équipes expertes indépendantes, et à l'interprétation rigoureuse des résultats
- Vous contribuez activement à l'analyse des résultats expérimentaux, les mettez en forme, et participez à leur communication en interne et en externe
- Vous participez à la gestion des bases de données scientifiques, des banques d'échantillons biologiques et des documents scientifiques de Jalon Tx (plans et rapports d'études, procédures...)
- Vous participez à la veille scientifique, bibliographique et réglementaire concernant le développement des candidats médicaments.
- Vous participez à la rédaction des chapitres scientifiques et translationnels des documents réglementaires et cliniques (Brochure Investigateur, synopsis, protocole...)

- **Formation & profil recherchés :**

- Doctorat en Sciences de la Vie (biologie cellulaire, immunologie, oncologie...) indispensable
- Une expérience préalable (3-5 ans) dans le développement précoce de médicaments en oncologie serait un vrai plus
- Excellente maîtrise de l'anglais oral et écrit
- Maîtrise des logiciels de bureautique
- Organisation, méthode, sens du détail
- Autonomie et esprit d'initiative
- Capacités d'analyse et d'adaptation
- Communication fluide, esprit d'équipe
- Expérience d'encadrement