



Biostatisticien Senior

France

Reference Number: SBA

Vous êtes passionné(e)s par le monde des sciences de la vie et de la recherche clinique ? Vous souhaitez évoluer dans un environnement international dynamique et collaboratif où votre expertise a un impact direct sur la vie des millions de personnes ? Rejoignez Aixial Group et contribuez à façonner l'avenir de la recherche clinique !

Le/La Biostatisticien/ne Senior collecte, analyse et interprète des données biologiques, médicales ou sanitaires pour en tirer des conclusions fiables et soutenir la prise de décision scientifique ou médicale.

Ce rôle est essentiel pour garantir la rigueur statistique dans les études cliniques, épidémiologiques et réglementaires.

Si vous vous reconnaissez dans ce bref résumé, je vous propose de prendre connaissance des missions (liste non exhaustive) qu'Aixial Group présente :

Conception et planification des études

- Définir les protocoles d'études cliniques.
- Calculer la taille des échantillons et sélectionner les méthodes d'échantillonnage adaptées.

Analyse et modélisation des données

- Appliquer des méthodes statistiques pour traiter les données biologiques, médicales ou épidémiologiques.
- Programmer dans les environnements R, SAS et Python.
- Analyser la pertinence statistique des résultats obtenus.
- Mettre en évidence les tendances, liens ou facteurs de risque.
- Élaborer des modèles de prédiction et simuler différents scénarios pour aider à la décision.

Rédaction et communication

- Rédiger des Plans d'Analyse Statistique (PAS) et des publications scientifiques.
- Présenter les résultats aux équipes médicales, chercheurs ou autorités réglementaires.

Conformité et veille réglementaire

- Veiller au respect des standards CDISC et CDASH.
- Rester informé des évolutions des méthodes statistiques et des réglementations.
- Préparer les analyses statistiques exigées pour les soumissions réglementaires (FDA, EMA).

Conseil et assurance qualité

- Conseiller les équipes sur les bonnes pratiques et la qualité des données.
- Traduire les besoins cliniques ou biologiques en analyses statistiques pertinentes.
- Auditer la qualité des bases de données cliniques.
- Développer de nouvelles méthodes statistiques pour des problèmes spécifiques.

Profil recherché

Formation et expérience

- Formation supérieure en statistiques (ENSAI, ISUP, Master en statistiques ou Doctorat).
- Expérience : Au moins 7 ans dans l'industrie pharmaceutique ou un CRO, idéalement en oncologie.

Compétences Techniques et linguistiques :

- Expertise en conception de protocoles d'études cliniques.
- Calcul de taille d'échantillon et planification statistique pour études cliniques et épidémiologiques.
- Maîtrise des méthodes statistiques appliquées aux données biologiques, médicales et épidémiologiques.
- Programmation avancée en R, SAS et Python.
- Rédaction de Plans d'Analyse Statistique (PAS).
- Modélisation prédictive.
- Connaissance approfondie des standards CDISC et CDASH et de leur mise en œuvre dans les projets cliniques.
- Préparation des analyses pour soumissions réglementaires (FDA, EMA).
- Français bilingue.

- Anglais professionnel (niveau B2 minimum – pour les échanges avec les autorités internationales).

Compétences Relationnelles :

- Sens du détail et respect des normes réglementaires et méthodologiques.
- Communication efficace : aptitude à présenter des résultats statistiques clairs aux équipes médicales et réglementaires.
- Collaboration et travail en équipe : aptitude à travailler avec des cliniciens, chercheurs et data managers.
- Capacité d'apprentissage : aptitude à maîtriser de nouvelles méthodes statistiques et à s'adapter aux évolutions réglementaires.

Conditions et avantages

- Poste basé en France
- Télétravail partiel ou total possible (dépendant des missions et des exigences du laboratoire).
- La mission est à pourvoir dès que possible, candidatures avec préavis sont prises en considération.
- Rémunération sur une base de 56k€ à 63K€ brut annuel

Qui sommes-nous ?

- Nous sommes **l'un des leaders mondiaux des CRO** (Contract Research Organisation) disposant d'un engagement, d'une expertise et d'une flexibilité nécessaires à la réalisation des études cliniques.
- Nous **travaillons avec des entreprises pharmaceutiques, biotechnologiques, cosmétiques et bien d'autres encore**, auxquelles nous fournissons des solutions innovantes et modulables.
- Nous **opérons dans 10 pays sur 3 continents, rassemblant plus de 1000 professionnels talentueux** qui s'engagent à contribuer activement à l'avancement de la recherche clinique.
- Nous faisons **partie du groupe ALTEN depuis 2014** et explorons continuellement de nouvelles opportunités pour développer notre activité dans le monde entier.

Rejoindre Aixial Group, c'est :

- Être à la pointe de la recherche clinique : Vous travaillerez sur des projets avant-gardistes où votre expertise sera mise à profit et aura un impact réel sur la vie de millions de personnes.
- Développer continuellement votre carrière et vos compétences : Nos collaborateurs sont au cœur de nos préoccupations. Chez Aixial Group, vous serez coaché(e)s et encadré(e)s tout au long de votre parcours pour vous aider à progresser tant sur le plan professionnel que personnel.
- Travailler dans un environnement où l'égalité, la diversité et l'inclusion font partie intégrante de notre engagement : Notre objectif est de promouvoir un environnement de travail fondé

sur la dignité et le respect, où les différences individuelles sont reconnues et valorisées, et où chaque employé(e) peut donner le meilleur de lui/ d'elle-même. La question de la parité hommes-femmes est au cœur de la stratégie de développement d'Aixial Group.

Aixial Group continue de s'agrandir et de recruter dans le domaine des études cliniques, venez donc nous rejoindre !

Découvrez notre site carrière : <https://www.aixialgroup.com/join-us/>

Pour en savoir plus : <https://www.linkedin.com/company/aixialgroup/about/>

Your contact person

Created: 22.09.2026, <https://www.aixialgroup.com/fr/jobs/1214/>