



Programmeur Statistique - F/H

Auvergne-Rhône-Alpes, France, Lille, Montpellier, Paris, Toulouse

Reference Number:

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 !

Aixial Group recherche son prochain talent de **Programmeur Statistique - F/H**.

Le/La Programmeur/se Statistique assure la **programmation statistique** et l'**analyse avancée** pour :

- Soutenir des **projets complexes** (études cliniques, analyses épidémiologiques).
- Améliorer les **méthodes analytiques**.
- Accompagner la **prise de décision stratégique** grâce à des analyses rigoureuses et des rapports clairs.

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

Gestion des données cliniques

- Prendre en charge l'ensemble des **jeux de données** (SDTM, ADAM, legacy, pools) dans le cadre des études cliniques.
- Assurer la **cohérence, la qualité et la traçabilité** des données.

Programmation SAS

- Développer des **programmes SAS** pour répondre aux besoins des études/projets :
 - Création de **tableaux, listes et graphiques** (TLG).

- Automatisation des traitements et optimisation des processus.
- Valider les programmes selon les **standards réglementaires** (CDISC, ICH-GCP).

Analyse des résultats

- Produire et interpréter des **analyses statistiques** (tableaux, listes, graphiques).
- Collaborer avec les biostatisticiens pour garantir la **fiabilité des résultats**.

Suivi de la documentation technique

- Rédiger et maintenir à jour les **spécifications techniques** :
 - Fichiers de métadonnées, **define.xml**, cSDRG, ADRG, ARM.
 - Fichiers de suivi des **progrès de programmation et de validation** (contrôle qualité).
- Archiver les documents conformément aux **exigences réglementaires**.

Revue documentaire

- Participer à l'examen des **documents clés** de l'étude/projet :
 - Formulaire de rapport de cas (CRF).
 - Plans d'analyse statistique (SAP).
 - Protocoles d'étude...
- Identifier et signaler les **incohérences ou écarts** aux équipes concernées.

Profil recherché

Formation et expérience

- **Diplôme Bac+5, Master ou Ingénieur** en domaine scientifique, informatique, statistique ou équivalent.
- **Expérience** : Au moins **3 ans** en **programmation sous SAS** et statistique.
- **Contexte sectoriel** : Expérience en laboratoire pharmaceutique et/ou CRO.

Compétences Techniques et linguistiques :

- **Maîtrise approfondie du logiciel SAS** :
 - SAS Base, SAS Macro, SAS Graph.
 - Procédures SAS d'analyse (analyses de survie, modèles de Cox, régression logistique).
 - Phases interventionnelles.
 - Études de vie réelle (un plus).
- **Expérience en études cliniques** :
- **Français bilingue**.
- **Anglais professionnel** (niveau B2 minimum – pour les échanges avec les autorités internationales).

Compétences Relationnelles :

- **Collaboration pluridisciplinaire** : Travailler avec des équipes variées (biostatisticiens, cliniciens, data managers) et faciliter les échanges entre experts techniques et métiers.
- **Communication pédagogique** : Rendre accessibles les concepts statistiques complexes et présenter les résultats de manière claire.
- **Écoute active** : Comprendre les besoins des parties prenantes et intégrer leurs retours pour améliorer les analyses.
- **Esprit d'équipe** : Promouvoir un environnement collaboratif et partager les bonnes pratiques.
- **Adaptabilité** : S'adapter aux changements de protocoles ou de réglementations et gérer les situations sous pression avec professionnalisme.

Conditions et avantages

- Poste basé en France (nous sommes ouverts à une localisation IDF (Paris) ou ARA (Lyon)).
- Télétravail avec des déplacements éventuels à prévoir (dépendant des missions et des exigences du laboratoire).
- La mission est à pourvoir à partir dès que possible, candidatures avec préavis sont prises en considération.
- Rémunération sur une base de 41-46 K€ annuel brut.

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.
- 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.
- 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

- Travailler dans un environnement où l'égalité, la diversité et l'inclusion font partie intégrante de notre engagement 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: 25.08.2026, <https://www.aixialgroup.com/fr/jobs/928/>