
APPEL À CANDIDATURES



PRIX GORDON SHORE :

STAGES À L'INTENTION DE NOUVEAUX DIPLÔMÉS



DATE LIMITE DU DÉPÔT DES CANDIDATURES: LE 18 MARS 2019

PRIX GORDON SHORE : UN PRIX D'EXCELLENCE POUR FACILITER LA TRANSITION DES NOUVEAUX DIPLÔMÉS DE L'UNIVERSITÉ À L'INDUSTRIE



Gordon Shore était un chercheur exceptionnel qui a consacré sa carrière à la recherche sur le cancer. Connu à l'échelle internationale pour ses travaux sur les mécanismes de survie et de mort cellulaire, il était professeur émérite au département de biochimie de l'Université McGill et membre du Centre de recherche sur le cancer Rosalind et Morris Goodman. Le professeur Shore était à la fois un éminent chercheur et un entrepreneur chevronné. En 1998, prenant appui sur ses travaux de recherche, il a co-fondé Gemin X Pharmaceuticals afin d'établir la preuve de concept clinique de son premier médicament candidat novateur ciblant le cancer pulmonaire à petites cellules. Au même moment, un second composé a été découvert et exploité sous licence, passant de l'étape préclinique au développement clinique, avant la vente de la société en 2011. En 2010, fort de son expérience de recherche et commerciale, le professeur Shore, ainsi que ses collègues Anne Roulston, Jerry Pelletier, William Muller, Nahum Sonenberg et Michel Tremblay ont obtenu des subventions du CQDM et de Génome Québec afin d'élaborer une plateforme intégrée de génomique fonctionnelle. Cette technologie, qui exploite des approches à l'échelle du génome axées sur la létalité synthétique et la médecine personnalisée, a donné naissance au Laboratoire pour le développement de thérapies. En 2013, le professeur Shore a co-fondé et est devenu chef de la direction scientifique de Diazon Pharmaceutiques inc. où, avec son équipe du Laboratoire pour le développement de thérapies, ils ont découvert le mécanisme d'action d'une molécule antitumorale active, présentement à l'étude pour le traitement de différents types de cancers. Au-delà de sa renommée à titre de chercheur émérite et d'entrepreneur prospère, Gordon Shore était aussi un homme d'honneur et un passionné qui a gagné l'admiration de ses étudiants et collègues. Malheureusement, le Professeur Shore est décédé le 7 septembre 2018 au terme d'un long combat contre le cancer du pancréas.

Le CQDM, Diazon, l'Oncopole et Mitacs s'associent pour rendre hommage à Gordon Shore et suivre l'exemple de ce professeur et entrepreneur émérite, qui a su faire le lien entre industrie et milieu universitaire pour faire avancer la recherche biopharmaceutique. La création du Prix Gordon Shore donnera la possibilité à des diplômés talentueux de cycle supérieur, d'accéder à une première expérience de travail en milieu industriel dans le domaine des sciences de la vie.

À PROPOS DU PRIX GORDON SHORE

Créé par le CQDM, Diazon, l'Oncopole et Mitacs, le Prix Gordon Shore s'adresse aux nouveaux diplômés de deuxième et troisième cycle dont la thèse témoigne de leur excellence en recherche dans le domaine des sciences de la vie. Un stage post-diplôme de 6 mois d'une valeur de 24 000 \$ sera offert à chacun des lauréats par des entreprises québécoises suivantes : SpecificiT Pharma Inc., Immune Biosolutions Inc. et IMV Inc.

Les candidats pourront postuler à **une ou plusieurs** offres de stages post-diplôme (les détails des offres de stages post-diplôme sont référencés dans l'annexe A). La sélection des lauréats sera basée sur deux critères principaux : 1) l'excellence du dossier universitaire du candidat, et 2) la complémentarité du candidat avec le profil recherché par l'entreprise. Trois stages sont proposés afin d'augmenter la probabilité de trouver les meilleurs candidats. À l'issue du concours, **seuls les deux meilleurs candidats** seront déclarés lauréats du Prix Gordon Shore et auront chacun la possibilité d'effectuer leur stage post-diplôme dans l'entreprise associée à leur candidature respective. L'entreprise pour laquelle aucun stagiaire n'aura été sélectionné aura la possibilité, à sa discrétion, de consulter les dossiers de candidature soumis et d'offrir un emploi/de proposer un stage à l'un des candidats qui aura postulé sans apport financier des organismes subventionnaires.

CRITÈRES D'ADMISSIBILITÉ

- Résider au Canada (être citoyen canadien, résident permanent ou temporaire – permis de travail post-diplôme, etc.) ;
- Être titulaire d'une thèse de maîtrise ou de doctorat depuis moins d'un an à compter de la date de dépôt de la candidature.

DÉPÔT DE CANDIDATURE

Trousse de demande:

Les candidats doivent fournir les documents suivants en français ou en anglais (*veuillez noter que certains membres du comité de sélection sont anglophones*) avant le 18 mars 2019 :

- Le formulaire complété (Annexe B).
- La fiche d'évaluation de thèse (remise par le comité d'évaluation de thèse).
- Une lettre de l'université attestant du **dépôt final** de la thèse (avant le 18 mars 2019).
- Les relevés de notes (baccalauréat, maîtrise et doctorat).
- Un curriculum vitae incluant :
 - Publications revues par les pairs, présentations scientifiques (orales ou par affiches), brevets.
 - Les activités reliées à l'implication du candidat dans la communauté (bénévolat, participation à la vie universitaire, etc.).
- Deux lettres de recommandation (superviseur de thèse, collègues, collaborateurs, professeurs, etc.).

PROCESSUS D'ÉVALUATION

La sélection des candidats pour le Prix Gordon Shore se fait par voie de concours à l'échelle du Québec. Toutes les demandes seront examinées par un comité de sélection composé des différents organismes subventionnaires du Prix Gordon Shore et des représentants respectifs de chacune des entreprises proposant un stage post-diplôme. Seuls les candidats présélectionnés seront invités à passer une entrevue. À l'issue du concours, **les deux meilleurs candidats** seront déclarés lauréats du Prix Gordon Shore et auront chacun la possibilité d'effectuer leur stage post-diplôme dans l'entreprise associée à leur candidature respective. L'identité des deux lauréats sera annoncée au printemps 2019.

CRITÈRES DE SÉLECTION

Les candidatures seront évaluées selon les critères suivants:

- L'excellence du dossier universitaire :
 - La fiche d'évaluation de thèse.
 - Les relevés de notes (baccalauréat, maîtrise et doctorat).
 - L'obtention de bourses/prix durant le parcours universitaire.
 - Contribution à la recherche et au développement dans le domaine des sciences de la vie (publications, brevet, affiches, etc.).
- L'implication du candidat dans la communauté (bénévolat, participation à la vie universitaire, etc.).
- La motivation du candidat.
- Les compétences et l'expérience du candidat par rapport aux offres de stage ci-jointes.

SOUMETTRE UNE CANDIDATURE

Tous les candidats intéressés peuvent postuler à une ou plusieurs offres de stages proposées. Chaque candidature doit impérativement être reliée à un stage et contenir tous les documents demandés dans la section « dépôt de candidature », combinés dans **1 document PDF**. Par exemple, si le candidat souhaite postuler à 3 stages, il devra fournir 3 documents PDF, un par stage.

Les candidatures ne respectant pas ce format seront automatiquement rejetées. Seules les candidatures complètes et admissibles seront soumises au comité d'évaluation pour analyse et seuls les candidats retenus pour l'entrevue seront contactés. Il est de la responsabilité du candidat de s'assurer que sa demande est complète.

Toutes les candidatures devront être transmises par courriel à **Naëla Janmamode** (njanmamode@cqdm.org) **avant le 18 mars 2019**. Pour toute question, veuillez contacter Naëla Janmamode.

CONFIDENTIALITÉ ET ÉTHIQUE

Toutes les informations personnelles reçues seront utilisées par le comité de sélection dans le cadre du processus d'évaluation des candidatures et gardées confidentielles. En soumettant une candidature, le candidat donne au CQDM la permission de transmettre les informations reçues aux organismes subventionnaires du Prix Gordon Shore, aux entreprises participantes ayant soumis une offre de stage dans le cadre de cette initiative et au comité de sélection.

ANNEXE A

Prix Gordon Shore

SpecificiT Pharma Inc.

Nom de l'entreprise : SpecificiT Pharma Inc.

Adresse de l'entreprise : 1010, rue Sherbrooke Ouest, bureau 408, Montréal, Québec, H3A 2R7, Canada

Lieu du Stage : Centre de recherche Maisonneuve-Rosemont, 5415, boul. l'Assomption, Montréal, Québec, H1T 2M4, Canada

Date de début du stage post-diplôme: 1^{er} juin 2019 **Date de fin:** 30 novembre 2019

Post-diploma internship title: Optimisation et translation du processus de fabrication GMP du produit d'immunothérapie cellulaire GLIDE (« Guided Lymphocyte Immunoepitope Derived Expansion »).

À PROPOS DE SpecificiT:

SpecificiT Pharma est une société d'immunothérapie au stade clinique qui exploite le système immunitaire pour développer des thérapies cellulaires sûres et efficaces pour le traitement des cancers hématologiques. La technologie développée par SpecificiT exploite et améliore tous les attributs de la greffe de cellules souches allogéniques (ASCT) produisant GLIDE (« Guided Lymphocyte Immunoepitope-Derived Expansion »), un produit sûr et innovant de thérapie cellulaire.

L'approche unique de SpecificiT consiste à diriger les lymphocytes T non génétiquement modifiés d'un donneur vers des antigènes mineurs d'histocompatibilité (« MiHA ») afin d'éliminer en toute sécurité, les cellules cancéreuses chez les patients. Les fondateurs scientifiques de SpecificiT ont utilisé une plateforme hautement sophistiquée de protéogénomique pour identifier une librairie exclusive et exhaustive de 100 peptides MiHAs exprimés uniquement chez les cellules hématopoïétiques et surexprimée dans les cellules leucémiques. Cette librairie est utilisée pour fabriquer des lymphocytes T de donneurs qui reconnaissent spécifiquement les cellules leucémiques du patient et n'attaquent pas les autres tissus récipiendaires.

La sécurité et l'efficacité des lymphocytes T GLIDE anti-MiHA produits *ex vivo* sont en cours d'évaluation dans le cadre d'un essai clinique de phase 1 multicentrique chez des patients présentant une hémopathie maligne qui rechutent après l'ASCT. L'actuel processus de fabrication manuel GMP GLIDE, qui a cours au Centre d'excellence en thérapie cellulaire (CETC) de l'Hôpital Maisonneuve-Rosemont, a été développé pour générer des lignées de cellules T spécifiques contre les MiHAs afin de cibler les cellules leucémiques des patients et non les autres tissus périphériques tels que la peau, les intestins, le foie et les poumons, cibles clés de la maladie du greffon contre l'hôte. L'entreprise a réuni une équipe de développement de processus multidisciplinaire travaillant à l'optimisation du processus GLIDE. SpecificiT a mis au point des plans d'optimisation de processus de fabrication et de translation clinique visant à réduire la durée et les coûts de la procédure actuelle et à en accroître la robustesse. Le « stagiaire » travaillera de

manière synergique avec l'équipe de R&D de l'entreprise et pourra approfondir ses connaissances en immunothérapie cellulaire, son savoir-faire en matière de réglementation et mieux comprendre les différences entre la R-D universitaire et industrielle.

PRINCIPALES RESPONSABILITÉS:

SpecificiT recherche un « stagiaire » extrêmement motivé pour rejoindre son équipe d'optimisation des processus afin de contribuer au développement clinique et à la translation du processus d'immunothérapie GLIDE adapté aux cellules T. Notre équipe est basée à l'Hôpital Maisonneuve-Rosemont en vertu d'une entente de collaboration avec SpecificiT Pharma Inc. Le stagiaire travaillera en collaboration avec d'autres membres de notre équipe multidisciplinaire, sur la production cellules T réagissant contre des antigènes MiHAs spécifiques. Le stagiaire participera aux essais et à l'optimisation de GLIDE et au développement de traitements anti-cancers prêts à être transférés pour fabrication GMP au CETC pour les patients participant à l'essai clinique GLIDE.

RESPONSABILITÉS :

- Effectuer des expériences sur la base de protocoles / SOP définis, effectuer des observations détaillées, analyser des données et interpréter les résultats.
- Soutenir les projets en cours et aider à la réalisation d'expériences *in vitro* et *ex vivo*.
- Communiquer régulièrement la stratégie du projet et les résultats à travers l'entreprise.
- Présenter les résultats expérimentaux de manière écrite et orale, et les rapporter au superviseur.
- Générer des résumés de données des expériences et des rapports techniques.
- Suggérer de nouvelles méthodes, procédures, techniques et tests pour résoudre des problèmes spécifiques au développement de produits avec le soutien de l'équipe et du superviseur.
- Contribuer à la rationalisation et à l'optimisation des procédures répondant aux exigences cGMP, réglementaires et commerciales.
- Se tenir au courant des avancées et de la littérature relatives au CMH et traitements anti-cancers utilisant les cellules dendritiques et lymphocytes T.

QUALIFICATIONS REQUISES:

- Diplôme en immunologie ou dans une discipline connexe.
- Expérience des techniques de base en immunologie et culture cellulaire (culture de cellules de mammifères et humains, phénotypage cellulaire, comptage cellulaire, test de viabilité et autres techniques d'analyse cellulaire standard).
- Grande familiarité avec les techniques de pointe telles que le FACS, la séparation / capture de cellules, la détection d'Ag basée sur l'utilisation de dextramères est un atout.
- Excellentes aptitudes en relations interpersonnelles et en communication; travaillera en synergie avec les équipes de R & D et de fabrication clinique GMP.



- Excellentes compétences en communication orale et écrite.
- Haut niveau de compétence en informatique (ex : évaluation in silico de l'immunogénicité peptidiques, mesurage spécifique des essais d'activité biologique de GLIDE...) est un atout.

ANNEXE A

Prix Gordon Shore

Immune Biosolutions Inc.

Nom de l'entreprise : Immune Biosolutions Inc

Adresse de l'entreprise : 2-2650, rue Maximilien-Chagnon, Sherbrooke, Québec, J1E 0M8, Canada

Lieu du Stage : 2-2650, rue Maximilien-Chagnon, Sherbrooke, Québec, J1E 0M8, Canada

Titre du stage post-diplôme: Stagiaire en génération d'anticorps humanisés ciblant le cancer.

Date de début du stage post-diplôme: 1^{er} juin 2019 **Date de fin:** 30 novembre 2019

À PROPOS D'IMMUNE BIOSOLUTIONS:

Immune Biosolutions (IBio) est une entreprise biotechnologique spécialisée dans la découverte et l'ingénierie d'anticorps de poulet humanisés ciblant des protéines difficiles avec un potentiel thérapeutique démontré. Immune Biosolutions a développé une plateforme de découverte d'anticorps et développe plusieurs programmes de découverte d'anticorps thérapeutiques en partenariat avec des collaborateurs universitaires et partenaires privés (entreprises de biotechnologie et biopharmaceutiques). De plus, par son expertise, l'équipe de IBio développe de façon indépendante des programmes internes de nouveaux anticorps thérapeutiques en oncologie et en santé gastro-intestinale. Plusieurs de ces candidats thérapeutiques sont présentement en phase de validation pré-clinique.

IBio est une entreprise très dynamique. Son équipe pluridisciplinaire bénéficie d'un amalgame de jeunes professionnels très qualifiés et de professionnels d'expérience. Le stagiaire sera parrainé par un mentor qui partagera son expertise au stagiaire en l'accompagnant tout au long de son stage afin de permettre à celui-ci d'atteindre ses objectifs. Le mentor sera attribué une fois la sélection du candidat effectuée pour s'assurer de la meilleure combinaison possible.

PRINCIPALES RESPONSABILITÉS:

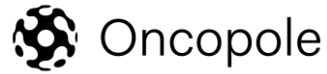
Le projet consiste à élaborer un traitement d'immunothérapie ciblant certains types de cancer. Dans ce cadre, nous visons le développement et la production d'une nouvelle génération d'anticorps recombinants humanisés ciblant le cancer.

Le stagiaire aura à participer au développement, à la validation et à la production d'anticorps de poulet. Le tout sera réalisé en étroite collaboration avec l'équipe de développement en place.

Particulièrement, le stagiaire participera à notre projet de recherche identifié précédemment.

Le stagiaire devra :

- Appliquer les techniques de bases en biologie moléculaire.



- Utiliser des techniques de pointe en génie génétique.
- Contribuer à la sélection et à la validation des meilleurs candidats d'anticorps.
- Effectuer la production d'anticorps par génie cellulaire.

QUALIFICATIONS REQUISES:

- Maîtrise ou doctorat en sciences avec un profil de biologie moléculaire et cellulaire.
- Expérience de travail ou stage effectué dans le secteur d'activité est un atout.
- Expérience avancée en génie génétique est un atout important.
- Bilinguisme, dynamisme, débrouillardise, fiabilité, sens de la responsabilité et autonomie.
- Facilité à travailler en équipe multidisciplinaire.

ANNEXE A

Prix Gordon Shore

IMV Inc.

Nom de l'entreprise : IMV Inc.

Adresse de l'entreprise : 2875, boulevard Laurier, Delta 1, bureau 220, Québec, Québec, G1V 2M2, Canada

Lieu du Stage : 2875, boulevard Laurier, Delta 1, bureau 220, Québec, Québec, G1V 2M2, Canada

Titre du Stage post-diplôme : Scientifique - Études traductionnelles en oncologie clinique

Date de début du stage post-diplôme: 1^{er} juin 2019 **Date de fin:** 30 novembre 2019

À PROPOS D'IMV:

IMV Inc., anciennement Immunovaccine, est une compagnie biopharmaceutique au stade clinique qui est dédiée au développement d'immunothérapies plus efficaces ayant une application étendue et une disponibilité accrue pour les personnes atteintes de cancer ou de maladies infectieuses. IMV est une compagnie pionnière dans le développement d'une nouvelle classe d'immunothérapies basée sur la plateforme de livraison de médicament breveté par IMV. Cette technologie fait appel à un nouveau mécanisme d'action qui active les cellules T du système immunitaire *in vivo*, et mène à la génération d'une réponse immunitaire puissante. IMV conduit actuellement plusieurs études cliniques de phase 2 en oncologie, incluant certaines en collaboration avec des partenaires tel que Merck. Ces études évaluent l'immunothérapie d'activation des cellules T d'IMV en combinaison avec d'autres traitements dans différents types de cancer. Chez IMV, nous avons de très hauts standards de qualité et des aspirations encore plus importantes. Nous supportons nos employés dans le développement de leurs compétences et de leur carrière, et nous leur fournissons un milieu de travail stimulant. Le développement de la compagnie repose sur des bases scientifiques faisant appel à une synergie entre l'expertise académique et privée qui préparera le/la candidat(e) pour sa carrière professionnelle. Le/La candidat(e) sera supporté(e) par tous les niveaux de l'organisation en collaborant avec plusieurs départements. IMV offre un environnement dynamique, collaboratif et non-hiérarchique qui permet aux employés de participer aux différentes activités de la compagnie et d'apprendre comment développer et intégrer les compétences et les connaissances apprises dans leur travail. Cette personne se rapportera au directeur des études traductionnelles et le vice-président de la recherche clinique.

PRINCIPALES RESPONSABILITÉS:

Nous cherchons actuellement un scientifique avec un esprit innovateur pour joindre notre équipe clinique au niveau des études traductionnelles. La personne sélectionnée collaborera avec l'équipe pour faire avancer le pipeline oncologique d'IMV à l'aide de l'application de la bio-informatique et de la

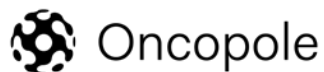
biostatistique. Cette position requiert l'analyse des données pré-cliniques et cliniques (e.g. RNA-Seq, protéomique, cytométrie en flux) de même que la revue de données de littérature scientifique afin de prioriser de nouvelles cibles thérapeutiques, permettre l'enrichissement des populations de patients et guider le développement clinique et les décisions stratégiques.

Responsabilités principales:

- Participe activement dans les analyses traductionnelles en collaboration avec les membres de l'équipe, les ORC et les principaux partenaires.
- Recherche, interprète et adapte les plus récentes données scientifiques pertinentes et les méthodes d'analyse pour générer des pistes d'interprétations des données pré-clinique et clinique (e.g. données -omics, RNA-Seq, cytométrie en flux).
- Conduit la recherche *in silico* des biomarqueurs afin d'aider à l'optimisation des stratégies d'identification de patients et afin de comprendre les mécanismes de réponses et de résistances aux produits d'IMV.
- Communique de façon optimale les analyses de données complexes aux partenaires scientifiques et non-scientifique.

QUALIFICATIONS REQUISES:

- Doctorat (idéal) ou Maîtrise en sciences biologique, physique, bio-informatique ou biostatistique.
- Bonne connaissance de la biologie tumorale, de l'immunologie et de l'immuno-oncologie (requis).
- Langues parlées : anglais (requis), français (atout).
- Connaissance des lignes directrices ICH-GCP (atout).
- Expérience d'analyses bio-informatiques et biostatistiques des données cliniques (requis).
- Expérience les langages de programmation tel que R, MATLAB, Python ou Perl pour l'analyse de données (atout).
- Autonomie d'apprentissage et esprit de collaboration dans un environnement qui bouge rapidement.
- Requiert de très bonnes aptitudes de communications scientifiques et de résolution de problème complexe, de la rigueur et une pensée créative.
- Forte aptitude à établir d'excellentes relations de travail dans l'organisation.



ANNEXE B

Prix Gordon Shore – Formulaire de candidature

(DATE LIMITE DE DÉPÔT DE CANDIDATURE: LE 18 MARS 2019)

INFORMATION GÉNÉRALE

Nom du candidat: _____

Adresse du candidat: _____

Rue _____ Appartement# _____

Ville _____ Province _____ Code postal _____

Téléphone : _____ Courriel : _____

Nom de l'entreprise offrant le stage post-diplôme auquel vous postulez*:

*Il est possible de postuler à plus d'un stage post-diplôme. Dans ce cas, veuillez fournir 1 dossier de candidature contenant tous les documents requis en un PDF par demande de stage.

Disponibilités du candidat pour le stage post-diplôme:

Date de début du stage: _____ **Date de fin du stage :** _____

RECOMMANDATIONS

Veuillez fournir une liste de 3 à 5 personnes (nom, titre, relation, courriel, téléphone) à titre de référence incluant les auteurs des lettres de recommandation demandées.

COMPÉTENCES REQUISES

SpecificIT Pharma Inc.

Optimisation et translation du processus de fabrication GMP du produit d'immunothérapie cellulaire GLIDE (« Guided Lymphocyte Immunopeptide Derived Expansion »).

- Diplôme en immunologie ou dans une discipline connexe.
- Expérience des techniques de base en immunologie et culture cellulaire (culture de cellules de mammifères et humains, phénotypage cellulaire, comptage cellulaire, test de viabilité et autres techniques d'analyse cellulaire standard).
- Grande familiarité avec les techniques de pointe telles que le FACS, la séparation / capture de cellules, la détection d'Ag basée sur l'utilisation de dextramères est un atout.
- Excellentes aptitudes en relations interpersonnelles et en communication; travaillera en synergie avec les équipes de R & D et de fabrication clinique GMP.
- Excellentes compétences en communication orale et écrite.
- Haut niveau de compétence en informatique (ex : évaluation in silico de l'immunogénicité peptidiques, mesurage spécifique des essais d'activité biologique de GLIDE...) est un atout.

Immune Biosolutions Inc.

Stagiaire en génération d'anticorps humanisés ciblant le cancer

- Maîtrise ou doctorat en sciences avec un profil de biologie moléculaire et cellulaire.
- Expérience de travail ou stage effectué dans le secteur d'activité est un atout.
- Expérience avancée en génie génétique est un atout important.
- Bilinguisme, dynamisme, débrouillardise, fiabilité, sens de la responsabilité et autonomie.
- Facilité à travailler en équipe multidisciplinaire.

IMV Inc.

Scientifique - Études traductionnelles en oncologie clinique

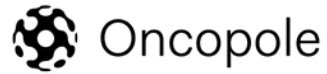
- Doctorat (idéal) ou maîtrise en sciences biologique, physique, bio-informatique ou biostatistique.
- Bonne connaissance de la biologie tumorale, de l'immunologie et de l'immuno-oncologie (requis).
- Langues parlées : anglais (requis), français (atout).
- Connaissance des lignes directrices ICH-GCP (atout).
- Expérience d'analyses bio-informatiques et biostatistiques des données cliniques (requis).
- Expérience les langages de programmation tel que R, MATLAB, Python ou Perl pour l'analyse de données (atout).
- Autonomie d'apprentissage et esprit de collaboration dans un environnement qui bouge rapidement.
- Requier de très bonnes aptitudes de communications scientifiques et de résolution de problème complexe, de la rigueur et une pensée créative.
- Forte aptitude à établir d'excellentes relations de travail dans l'organisation.

LETTRE DE MOTIVATION

*Veillez fournir une courte lettre de motivation en précisant le **nom** de l'offre de stage post-diplôme et **le motif** de votre candidature.*

*Veillez expliquer précisément en quoi vous **répondez au profil du stage** post-diplôme auquel vous postulez **en vous référant** aux compétences décrites dans le tableau ci-dessus (**1 page maximum**).*

Chaque candidature doit impérativement être reliée à un stage et contenir tous les documents demandés dans la section « dépôt de candidature », combinés **dans 1 document PDF** par stage. Par exemple, si le candidat souhaite



postuler à 3 stages, il devra fournir 3 documents PDF, un pour chacun des stages. Il est de la responsabilité du candidat de vérifier que sa demande est complète.

Toutes les candidatures devront être transmises par courriel à Naëla Janmamode (njanmamode@cqdm.org) **avant le 18 mars 2019**. Pour toute question, veuillez contacter Naëla Janmamode.

SIGNATURE

En signant ce formulaire, je déclare avoir fourni des informations exactes et complètes. Je consens à ce que mes informations personnelles puissent être utilisées par le comité de sélection dans le cadre du processus d'évaluation des demandes. En soumettant une candidature, le candidat donne au CQDM la permission de transmettre les informations reçues aux organismes subventionnaires du Prix Gordon Shore, aux entreprises participantes ayant soumis une offre de stage dans le cadre de cette initiative et au comité de sélection.

Signature: _____ Date: _____