



Agent (e) aux communications / événements

Avez-vous le sentiment que vous pourriez faire une différence dans la vie de personnes touchées par la SLA, mieux connu sous le nom de la Maladie de Lou Gehrig? Vous voulez être inspiré par leur courage et leur résilience? Vous avez du leadership et de l'entregent? Désirez-vous appliquer vos forces pour aider une communauté passionnée à poursuivre sa mission et toujours aller plus loin? La Société de la SLA du Québec est à la recherche d'un agent aux communications et événements.

L'agent collaborera à des projets touchant les communications externes. Il y a également la possibilité de participer activement dans l'organisation et dans la coordination de nos événements de collecte de fonds.

L'été à la Société de la SLA du Québec est ponctué de nombreux événements passionnants dédiés à la collecte de fonds. Ces occasions sont non seulement une excellente manière de soutenir notre cause, mais elles sont également une opportunité précieuse pour apprendre les différentes facettes du travail de collecte de fonds. Que ce soit par la gestion d'événements, la communication avec les donateurs ou la coordination des bénévoles, ces expériences offrent une opportunité concrète et enrichissante d'apprendre dans un environnement dynamique. Rejoignez-nous et découvrez l'impact que vous pouvez avoir tout en développant de nouvelles compétences !

Nos évènements : <https://sla-quebec.ca/participer-a-un-evenement/>

Principales tâches

- Soutenir l'équipe dans la mise à jour du site web sous Wordpress;
- Participer à l'élaboration du calendrier des médias sociaux pour nos événements de collecte de fonds et autres besoins;
- Appuyer l'équipe des communications et des activités de financement dans la rédaction de divers contenus (site web, infolettres, dépliants promotionnels, documents de présentation);
- Contribuer à la conception, au développement et à la réalisation de nouveaux outils de communication, selon les besoins;
- Aider à l'organisation logistique des événements de l'été 2025, en soutenant la gestion des ressources humaines et matérielles, et en assurant le suivi avec les fournisseurs et commanditaires.
- Coordonner la collecte d'histoires et de témoignages de proches aidants, et de personnes atteintes (appel téléphonique, rédaction des récits recueillis, publication, etc.)

Exigences et habiletés

- Un bac en communication, en relations publiques, ou marketing, ou tout autres domaines connexes
- Bonnes capacités de communication verbale et écrite en français et en anglais;
- Sens de la planification et de l'organisation;
- Autonomie et proactivité;
- Rigueur, souci du détail;
- Dynamisme et créativité;
- Maîtrise les logiciels de la suite MS Office;
- Expérience en milieu caritatif ou en organisation d'événements un atout.

Horaire et durée

- 35h par semaine
- Mode de travail hybride (Présence 1 journée par semaine au bureau)
- Date d'entrée en fonction à partir du 1^{er} mai et jusqu'au 30 septembre 2025
- Télétravail majoritairement. Présence au bureau une fois par semaine (Nos bureaux sont situés à Ville Mont-Royal – stationnement gratuit, métro Namur à proximité).
- Cet emploi est dans le cadre de l'obtention de la subvention d'emploi-été Canada, et est soumis à certains critères d'admissibilité (être âgé de 30 ans ou moins, être citoyens ou résidents permanents, ne pas être travailleur autonome)



Pour postuler

Ce poste vous interpelle? Nous souhaitons vous rencontrer.

Envoyez-nous dès maintenant votre CV, accompagné d'une lettre de présentation à: cv@sla-quebec.ca Seul.e.s les candidat.e.s retenu.e.s seront contacté.e.s.

Visitez le <https://sla-quebec.ca/> pour plus de détail sur l'organisation.

À propos

La Société de la sclérose latérale amyotrophique (SLA) du Québec est un organisme à but non lucratif voué à l'amélioration des conditions de vie des personnes atteintes de la SLA et au soutien des membres de leur famille. Notre étroite collaboration avec les intervenants du réseau de la santé nous permet de proposer une variété de services et de références complémentaires à ceux offerts par d'autres organismes. Nos services variés sont offerts aux personnes atteintes de la SLA ainsi qu'à leurs proches. Nous avons également comme fonction de sensibiliser le grand public et les instances gouvernementales, et ce, tout en soutenant la recherche.