



OFFRE DIRECTEUR/TRICE D'ETUDES CONFIRME(E) EN TOXICOLOGIE REGLEMENTAIRE (H/F)

Notre compagnie

CiToxLAB est une CRO internationale, en pleine croissance, composée de six centres localisés en France, au Canada, au Danemark et en Hongrie. Nos laboratoires offrent à nos clients des services précliniques d'évaluation de la toxicité pour répondre aux besoins des sociétés pharmaceutiques, de biotechnologie et des industries chimiques. Pour plus d'informations, n'hésitez pas à visiter le site www.citoxlab.com.

Présentation du service

Le service de toxicologie réalise des études de toxicologie réglementaire in vivo sur du court et Moyen Long Terme

Votre mission

Rattaché(e) au Responsable d'équipe des toxicologues Moyen et Long Terme, vous aurez en charge les activités suivantes :

- Agir en tant que directeur d'études pour les études de toxicologie dans le respect des BPL
- Mettre en place des protocoles d'études en conformité avec les directives et dans le respect du bien-être animal
- Interpréter, évaluer et analyser les données obtenues
- Rédiger des rapports d'études
- Entretenir des relations privilégiés et réguliers avec nos clients (rôle de conseil scientifique)
- Présenter une image positive de CiToxLAB tant professionnelle qu'éthique
- Représenter CiToxLAB lors d'événements ou de congrès pertinents
- Interagir avec les équipes de techniciens et superviser la performance technique et scientifique des études
- Publier des articles scientifiques

Connaissances associées

Toxicologie

Haut niveau de professionnalisme, de rigueur et de compréhension scientifique en toxicologie avec une attention constante aux détails et aux résultats

Habilité à construire et à entretenir des relations de travail stratégiques avec une approche soutenue, convaincante et persuasive avec une attitude positive

Capacité à être productif et flexible dans un environnement changeant

Esprit d'équipe et capacité à travailler en réseau et en mode projet avec une orientation client

Capacité à définir et à traiter les priorités

Votre profil

De formation scientifique supérieure (vétérinaire, pharmacie ou toxicologie), vous avez acquis une expérience de toxicologue de 3 à 5 ans minimum dans un environnement préclinique et/ou pharmaceutique international.

La connaissance de la direction d'études précliniques dans le domaine *in vivo* et dans un environnement CRO (Contract Research Organisation) est requise.

Vous maîtrisez l'anglais scientifique rédactionnel et conversationnel (fluent)

Vous possédez une aisance relationnelle, un sens du contact et du service, de solides compétences organisationnelles et une capacité à relever des défis scientifiques

Vous êtes autonome, à l'aise en informatique et vous appréciez de travailler en équipe et en réseau

Vous êtes rigoureux (se), vous respectez les délais, les procédures et les consignes

Informations contractuelles

Mission permanente (contrat à durée indéterminée)

Mois prévisionnel de prise de poste : Octobre / Novembre / Décembre 2017

Rémunération : en fonction du profil et de l'expérience du candidat et de la convention collective pharmaceutique

Classification : groupe 6+

Localisation : Evreux (27) – Proximité Miserey – Véhicule personnel conseillé

Pour postuler

Pour CiToxLAB tous vos talents comptent et nous nous engageons en faveur de la diversité, ce poste est donc ouvert à toutes et à tous.

Envoyer votre CV et lettre de motivation à l'adresse : recrutement@fr.citoxlab.com avec les références SDTOXCONF/17