



Depuis 70 ans, les employés de Charles River travaillent ensemble à la découverte, au développement et à la fabrication sûre de nouvelles pharmacothérapies. En rejoignant notre famille, vous aurez un impact significatif sur la santé et le bien-être des gens à travers le monde car vos compétences auront un rôle important dans le travail que nous effectuons. En retour, nous vous aiderons à développer une carrière dont vous serez passionné.

Nous recrutons actuellement un Toxicologue Expert H/F en CDI pour renforcer notre équipe d'Opérations Scientifiques au sein de notre site basé dans la région du Beaujolais près de la ville de Lyon.

Le candidat est reconnu dans son domaine d'expertise pour ses compétences et recommandations scientifiques, sa supervision et formation du personnel (scientifique et/ou technique). Il maintient et met en place des processus et procédures efficaces afin de garantir des standards de qualité élevés pour les designs d'étude et le reporting en temps.

Il gère des projets scientifiques, développe et réalise des innovations scientifiques. Il assiste les managers de service dans le développement et la formation du personnel. Il peut aussi être responsable de la conduite d'études noncliniques au sein de Safety Assessment. Il est le référent scientifique opérationnel pour certains clients.

Missions et responsabilités :

- Assurer une fonction de Directeur d'Etude quand nécessaire, et assister les autres Directeurs d'Etude selon les besoins.
- Fournir des conseils aux clients concernant la conception de l'étude et les paramètres de l'étude.
- Rédiger et/ou relire la revue des plans d'étude, rapports et autres documents liés pour vérifier la teneur scientifique, l'interprétation, si nécessaire en collaboration avec d'autres experts, dans son domaine d'expertise.
- Contribuer au recrutement et à la formation des scientifiques, managers, et techniciens.
- Contribuer au management général des opérations.
- Identifier et sponsoriser les nouvelles initiatives scientifiques jusqu'à leur mise en place. Contribuer au développement de nouvelles lignes de produits. Identifier les impératifs et recommandations réglementaires liés aux tests non-cliniques et services spécifiques associés que l'entreprise produit.
- Servir de référent pour l'interprétation des données des études de son domaine de compétence au travers de réunions de revue des données et/ou par la revue de rapports d'étude.
- Servir de contact pour les gros projets transverses entre les différents départements.

Profil recherché :

- Titulaire au minimum d'un PhD en Toxicologie, Pharmacologie, Vétérinaire ou discipline connexe ou d'un Master 2 avec plusieurs années d'expérience.

- Le candidat à cette position senior aura un curriculum prouvant son leadership dans son domaine d'expertise, ce qui peut comprendre des publications dans des journaux avec « peer review ». Selon son parcours, le candidat aura plus de 10 ans d'expérience dans la conduite de recherche en toxicologie et/ou dans le développement du médicament. Cette expérience aura pu être acquise au sein de CRO ou en industrie pharmaceutique.
- Anglais indispensable

Postulez directement via notre site carrière : <https://jobs.criver.com/job/L'Arbresle-ExpertSenior-Toxicologist-HF-CDI-69/505139400/>

À propos de l'évaluation de la sécurité

Charles River est une société engagée dans une démarche visant à aider ses partenaires à accélérer le développement préclinique de leurs médicaments avec des services d'évaluation de l'innocuité exceptionnels, des locaux utilisant des équipements à la pointe de la technologie et des conseils d'experts en matière de réglementation. Depuis la toxicologie spécialisée individuelle et les études permettant le dépôt d'une demande d'autorisation de nouveau médicament expérimental jusqu'aux formules sur mesure et à l'assistance totale pour les laboratoires, notre équipe peut concevoir et exécuter des programmes qui anticipent les difficultés et évitent les blocages pour un parcours harmonieux et efficace jusqu'à la mise sur le marché. Chaque année, plus de 120 études d'autorisation de nouveau médicament expérimental (dans le cadre du programme IND, de l'anglais Investigational New Drug) sont réalisées dans nos centres d'évaluation de l'innocuité.

À propos de Charles River

Avec plus de 11 000 collaborateurs sur 80 sites dans 26 pays, nos positions stratégiques nous permettent de coordonner des ressources mondiales et d'appliquer des perspectives pluridisciplinaires à l'élaboration de solutions aux défis uniques de nos clients. Notre base de clientèle comprend des sociétés de biotechnologies et des laboratoires pharmaceutiques internationaux, des agences publiques, et des établissements hospitaliers, d'enseignement et de recherche partout dans le monde. Charles River prend très au sérieux sa contribution aux efforts accomplis afin d'améliorer la qualité de vie du plus grand nombre possible de personnes. Le sens de notre mission, notre excellence scientifique et notre détermination nous animent en permanence. Nous sommes fiers d'avoir contribué au développement de plus de 70 % des médicaments approuvés par la FDA en 2017.

Pour plus d'information, consultez www.criver.com.