



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 Directeur d'Etudes en Pharmacologie de Sécurité 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 département de pharmacologie de sécurité mène des études de pharmacologie de sécurité réglementaire dans le cadre du développement préclinique de composés pharmaceutiques. Ce département s'efforce également de trouver des approches innovantes pour améliorer les prévisions de pharmacologie de sécurité et développer des modèles spécifiques pour les clients. Le Directeur d'Etude assurera la responsabilité globale de la conduite d'études en toxicologie durant les différentes phases : initiation, conduite des études et rapports.

Missions et responsabilités :

- Concevoir et exécuter les stratégies et les études de tests en Pharmacologie de Sécurité.
- Fournir des conseils aux clients concernant la conception de l'étude et les paramètres de l'étude.
- Rédiger les protocoles et plans d'étude.
- Diriger tous les aspects de l'étude, y compris la vie, l'examen et l'interprétation des données, la communication des résultats et les mises à jour de l'étude aux commanditaires, les rapports préliminaires et finaux.
- Veiller à ce que tous les chercheurs principaux, les scientifiques et tous les membres clés du personnel de l'étude soient tenus informés des diverses composantes de l'étude.
- Assurer la conformité avec les protocoles / plans d'étude, les SOP et les BOP applicables et les documents d'orientation réglementaires.
- Résoudre les problèmes d'étude.
- Fournir des conseils aux clients concevant un programme ou une expérience, traiter l'interprétation des jeux de données spécifiques et, le cas échéant, répondre aux questions des autorités réglementaires.

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.
- Avoir au moins 5 ans d'expérience dans l'industrie pharmaceutique dans la découverte et / ou le développement des médicaments, y compris les petites molécules et biologiques.
- Une connaissance pratique de la toxicologie générale et des BPL sera également bénéfique.

- Aimer travailler de façon autonome et en équipe, démontrer de solides compétences en leadership afin de pouvoir communiquer avec les clients internes ou externes dans un environnement en évolution.
- Anglais indispensable

Postulez directement via notre site carrière : <https://jobs.criver.com/job/L'Arbresle-Study-Director-Safety-Pharmacology-69/486152000/>

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.