

Charles River est une entreprise **internationale reconnue pour son expertise en évaluation**, en particulier dans le domaine du médicament, intervenant pour le compte de clients prestigieux.

Notre mission est de garantir l'innocuité des futurs traitements médicaux pour le bénéfice de tous dans le monde entier.

Nos valeurs essentielles sont la **collaboration, l'importance donnée à l'avis de chacun** et par-dessus tout, **le respect de la Vie**.

Vous êtes **curieux(se), passionné(e) par les sciences** et vous souhaitez vous investir dans des **missions utiles et éthiquement responsables**.

Vous souhaitez avoir un impact sur la totalité du contenu des projets dont vous avez la responsabilité. Vous voulez **maîtriser le pourquoi de votre travail**.

Dans le cadre de notre fort développement nous recherchons un :

DIRECTEUR D'ETUDES SENIOR EN TOXICOLOGIE REGLEMENTAIRE H/F

CDI en statut Cadre

Poste basé en Normandie à proximité d'Evreux (80 km de Paris) à pourvoir immédiatement

Sous la responsabilité du Manager de l'équipe Toxicologie, vous :

- avez la **responsabilité du suivi, de l'interprétation (analyse de données) et du reporting** des études qui vous sont confiées. A ce titre, vous êtes garant du respect des normes GLP ainsi que celles associées au bien-être animal.
- êtes un **acteur central et décisionnaire** au sein des équipes pluridisciplinaires de l'entreprise.
- assurez une **relation permanente et transparente avec les clients**, incluant un véritable rôle de conseiller scientifique auprès de ces derniers.
- maintenez un **haut niveau de qualité dans les informations collectées et consignées** dans la documentation, et assurez à tout moment le respect des délais.
- êtes en capacité de **représenter Charles River Laboratoires Evreux** lors de congrès et manifestations professionnelles. Vos aptitudes rédactionnelles vous permettent de participer à la publication d'articles scientifiques.

Vous êtes **de formation scientifique supérieure (Master, Phd)** vétérinaire, pharmacie ou toxicologie **avec une expérience significative (7 à 10 ans) en Toxicologie** dans un contexte d'études pré-cliniques ou pharmaceutiques dans le cadre de développements de médicaments.

Vous avez une maîtrise des **études précliniques in vivo** acquise dans un environnement CRO.

Vous **maîtrisez impérativement l'anglais** tant à l'écrit qu'à l'oral.

Doté(e) d'une **grande capacité d'écoute**, confiant dans vos connaissances et ayant pris en compte l'environnement, vous **savez convaincre et communiquer vos décisions** à votre entourage professionnel.

Le **respect des règles, procédures et des engagements** sont pour vous un principe fondateur de votre personnalité.

Gérer plusieurs projets de front, loin de vous effrayer, est un facteur d'enthousiasme et de motivation.

Vous êtes parfaitement à l'aise **pour réagir et vous adapter aux évolutions permanentes des contraintes et demandes** issues des clients ou de la réglementation.

Vous trouverez chez Charles River **un projet professionnel épanouissant** où vos responsabilités seront **larges et impliquantes** dans un contexte où Charles River, grâce à son expertise grandissante, amplifie son rôle de conseiller scientifique auprès de ses clients.

Si vous vous reconnaissez dans ce profil, nous serons heureux de vous accueillir dans notre équipe et de vous proposer des conditions favorables vous permettant de vous épanouir : travailler en province tout en étant à proximité de Paris (80 Km), 13ème mois, mutuelle prise en charge à 100% par l'entreprise, RTT vous permettant de disposer de temps pour votre vie personnelle. Vous bénéficierez de la convention collective Industries Pharmaceutiques (n° 0176). Le télétravail partiel sera possible à terme selon l'accord d'entreprise.

Merci de déposer votre candidature via ce lien : <https://search-ave.com/#/job-post/182>