



## Rejoignez nos Laboratoires d'Excellence !

Avec plus de 48 000 collaborateurs dans 50 pays, Eurofins fournit des prestations d'analyses aux industries pharmaceutiques, alimentaires et dans le domaine de l'environnement. A la pointe des derniers développements en biotechnologie, en très forte croissance et leader dans son domaine d'activité, Eurofins est une société dynamique et ambitieuse avec la vision de devenir le leader mondial du marché de la bio-analyse. Rejoindre Eurofins, c'est démarrer une expérience riche en challenges pour une carrière prometteuse.

La division BioPharma Product Testing constituée de 35 laboratoires sous environnement GMP renforce ses effectifs en France, et notamment sa position dans l'environnement réglementaire et le contrôle qualité des produits de Santé (Pharma et Dispositifs Médicaux). BioPharma Product Testing recherche pour son site de Lentilly (69), en CDI et à pourvoir dès que possible, un(e):

### CONSULTANT(E) TOXICOLOGUE SEDENTAIRE (H/F) CDI

Directement rattaché(e) au Responsable de cette cellule de conseils, vous serez chargé(e) d'accompagner les fabricants de produits de Santé dans leurs démarches d'analyses du risque biologique et dans l'interprétation de leurs données toxicologiques.

Vos principales missions seront de :

- Mettre en place des stratégies d'évaluation des risques biologiques pour les dispositifs médicaux selon ISO 10993-1 : rédaction de plans et rapports d'évaluation biologique, rapports de change control (équivalence),
- Rédiger des plans de caractérisation chimique (calculs d'AET) pour les dispositifs médicaux selon l'ISO 10993-18,
- Calcul de PDE (validation de nettoyage pour les procédés pharmaceutiques),
- Réaliser des évaluations toxicologiques selon les normes ICH M7 et ISO 10993-17,
- Rédiger des analyses de risques de présence de nitrosamines pour les spécialités pharmaceutiques.

### Profil recherché

De formation scientifique Bac+5 minimum, type Toxicologue et/ou Ingénieur Biomédical (ou équivalent), vous justifiez d'une première expérience similaire réussie au sein d'un fabricant de produits de Santé ou d'une société de conseils. Vous êtes idéalement impliqué(e) dans le parcours réglementaire et les procédures de soumission de dossiers techniques.

Vous maîtrisez l'anglais couramment à l'écrit et à l'oral.

Personne motivée, dynamique et disponible, vous aimez le travail en équipe et avez un excellent relationnel avec une orientation satisfaction client.

Autonome, organisé(e) et rigoureux (se), vous savez faire preuve d'esprit critique et de prise d'initiatives pour mener à bien vos missions.

Vous souhaitez valoriser vos compétences dans une société dynamique offrant de réelles perspectives de carrière, alors rejoignez-nous !

**Merci d'adresser votre candidature (lettre de motivation + CV + prétentions salariales) sous la référence 2020/LTY/CT/39 : [bptrecruitment@eurofins.com](mailto:bptrecruitment@eurofins.com)**