



DIRECTEUR(RICE) D'ETUDES EN TOXICOLOGIE REGLEMENTAIRE H/F

Notre compagnie

CRO et Leader mondial Charles River est composée de 21 centres d'évaluation de la sécurité en Europe et Amérique du nord. 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.criver.com

Votre mission

Rattaché(e) au Responsable du département Toxicologie, vos principales missions seront :

- Diriger les études de toxicologie dans le respect des BPL.
- Mettre en place des protocoles d'études en conformité avec les directives ou les recommandations internationales
- Être garant en transversal de la qualité des données générées et du respect des délais.
- Analyser les données et interpréter les résultats des études qui vous sont confiées.
- Être le garant du respect des normes GLP ainsi que celles associées au bien-être animal.
- Rédiger des rapports d'études en garantissant un haut niveau de qualité dans les informations collectées et consignées dans la documentation et assurer à tout moment le respect des délais.
- Entretenir des relations privilégiées et régulières avec les clients (rôle de conseil scientifique).
- Interagir avec les équipes de techniciens et superviser la performance technique et scientifique des études.
- Participer à la mise en valeur des activités du service (Posters, Webinar, publications...).
- Être en capacité de représenter Charles River Laboratoires Evreux lors de congrès et manifestations professionnelles.

Connaissances associées

Expertise en Toxicologie in vivo acquise dans un environnement CRO
Capacité à se concentrer sur la qualité du travail et l'amélioration des processus
Bonne aptitude à communiquer avec des scientifiques internes et les clients
Esprit d'équipe et capacité à travailler en réseau et en mode projet
Haut niveau de professionnalisme, de rigueur et de compréhension scientifique avec une attention constante aux détails, à la qualité des résultats et aux respects des délais

Votre profil

Vous êtes titulaire d'un Master sciences ou d'un doctorat (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 maîtrisez l'anglais scientifique rédactionnel et conversationnel (fluent).

Une première expérience dans un environnement industriel contrôlé par un système qualité est un plus.

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

Mois prévisionnel de prise de poste : ASAP

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

Classification : groupe 6+ selon expérience du candidat

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

Pour postuler

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

Envoyer un CV et une lettre de motivation à l'adresse evr-recrutement@crl.com avec les références SDMLT/21.