

DIRECTEUR D'ETUDES PRECLINIQUE - H/F – CDI - LYON

CHARLES RIVER LABORATORIES FRANCE

Notre compagnie

Pendant près de 70 ans, les employés de Charles River ont travaillé ensemble pour aider à la découverte, au développement et à la fabrication sûre de nouvelles pharmacothérapies. Lorsque vous rejoignez notre famille, vous aurez un impact significatif sur la santé et le bien-être des gens à travers le monde. Que vos antécédents soient en sciences de la vie, en finance, en informatique, en ventes ou dans un autre domaine, vos compétences joueront un rôle important dans le travail que nous effectuons. En retour, nous vous aiderons à bâtir une carrière dont vous pouvez vous sentir passionné.

Votre mission

Nous cherchons un **Directeur d'Etudes Pré-Clinique - H/F en CDI** pour renforcer notre équipe composée d'une vingtaine de Directeurs d'Etudes au sein du service des Opérations Scientifiques. Notre site est localisé à Saint-Germain-Nuelles à 35 mn au nord-ouest de Lyon. Au sein de notre environnement BPL, le Directeur d'Etudes a pour responsabilité globale la conduite et la coordination des études en toxicologie durant les différentes phases : initiation, conduite des études, interprétations et rapports.

Missions et responsabilités :

- ✓ Vous concevez et exécutez les stratégies et les études de tests toxicologiques et fonctionnez en tant que directeur d'étude indépendant conformément aux BPL.
- ✓ Vous assurez la conformité avec les plans d'étude, les SOP et les exigences réglementaires.
- ✓ Vous fournissez des conseils scientifiques et techniques aux clients concernant un programme ou une expérience et répondez aux questions des autorités réglementaires.
- ✓ Vous rédigez les plans d'étude et coordonnez tous les aspects de l'étude, y compris la phase in-life, l'examen et l'interprétation des données, la communication des résultats et les suivis, les rapports préliminaires et finaux.
- ✓ Vous veillez à ce que tous les scientifiques impliqués et tous les membres clés du personnel de l'étude soient tenus informés des diverses composantes de l'étude.
- ✓ Vous êtes en mesure d'anticiper et de reconnaître les problèmes potentiels au sein des programmes et de communiquer efficacement des alternatives aux clients.
- ✓ Vous êtes à même de diriger des visites d'installations avec des sponsors.

Votre profil :

- ✓ Titulaire au minimum d'un PhD en Toxicologie, Pharmacologie, Vétérinaire ou discipline connexe ou d'un Master 2 type science du médicament avec plusieurs années d'expérience
- ✓ Vous disposez d'environ 5 à 8 ans d'expérience dans l'exécution d'études de toxicologie générale avec une connaissance des BPL
- ✓ Idéalement vous disposez d'une spécialisation dans un domaine particulier tel que la Pharmacologie de sécurité.
- ✓ Vous avez une maîtrise courante de l'anglais (niveau C1 / C2)
- ✓ Vous possédez une aptitude pour les outils informatiques et la résolution de problèmes complexes.
- ✓ Vous aimez travailler de façon autonome et appréciez échanger vos idées et collaborer et garder impliqué l'ensemble des services techniques et êtes reconnue pour votre pédagogie.
- ✓ Vous êtes reconnu pour votre capacité à la prise de décision, à la résolution de problèmes complexes,
- ✓ Vous êtes diplomate, avez une capacité d'écoute développée et savez faire preuve d'un esprit de synthèse.

Autres :

- ✓ Poste cadre
- ✓ Rémunération dur 13 mois + intéressement + participation + CE + Mutuelle (60%) + Indemnité de frais de transport
- ✓ Possibilité d'astreintes le weekend (1 jour par semaine le weekend ou jour férié 9h-14h en moyenne 5 jours par an).

Les Laboratoires Charles River France sont engagés dans une politique en faveur de l'intégration et du maintien dans l'emploi des personnes en situation de handicap. Tous nos postes sont ouverts aux travailleurs handicapés et une attention particulière sera portée aux candidats en situation de handicap qui postuleront auprès de Charles River.

Pour postuler, déposez votre CV et lettre de motivation sur notre site carrière : <https://jobs.criver.com>
Offre : 131916