

Directeur d'Étude de Toxicologie et/ou de Pharmacologie in vivo (H/F)

Description

Company

Depuis plus de 50 ans, le Groupe ERBC s'est établi comme un partenaire international clé en tant qu'Organisation de Recherche sous Contrat (CRO) pour les entreprises pharmaceutiques, biotechnologiques et chimiques spécialisées dans l'évaluation de la sécurité des médicaments innovants (pharmacologie et toxicologie) et des composés chimiques.

Issu d'une fusion stratégique entre deux CRO situés à Pomezia (près de Rome) et à Baugy (près de Bourges) en 2019, ERBC a depuis élargi ses horizons grâce à plusieurs initiatives de croissance organiques et à de multiples fusions et acquisitions.

Composé d'Étude ERBC (évaluation non-clinique), Voxcan (imagerie médicale préclinique en oncologie, infectiologie, ostéo-articulaire), OncoFactory (évaluation préclinique et clinique en oncologie) Novaxia (histopathologie et pathologie) et Bioprim (hébergement et reproduction), le Groupe développe une gamme de services uniques depuis les étapes préliminaires en « Discovery », réglementaires jusqu'à l'entrée en phase clinique pour assurer les meilleures chances de succès aux projets de R&D de nos clients.

Au service de la santé des patients, le Groupe ERBC allie un savoir-faire scientifique et technique exceptionnels avec la présence d'équipements (bio)analytiques de haute technologie et des installations de pointe qui sont les piliers essentiels d'une croissance robuste et continue. Pour accompagner la croissance de notre Groupe, nous sommes à la recherche de nouveaux talents, qui par leur expertise viendront apporter une valeur ajoutée unique.

Chez ERBC GROUP, nous croyons fermement que la diversité et l'inclusion sont des éléments essentiels à notre réussite collective. Nous valorisons les différences et mettons en avant la singularité de chacun de nos collaborateurs, quelle soit liée à leur parcours, leurs expériences ou leurs perspectives. Cet engagement se traduit par la création d'un environnement de travail où chacun se sent respecté, soutenu et en mesure de donner le meilleur de lui-même.

Fidèles à ces principes, nous accordons une attention particulière à l'intégration des collaborateurs ayant des besoins spécifiques, en mettant en place des conditions favorables pour leur épanouissement et leur contribution à nos ambitions.

Position

En tant que chef de projet scientifique, Le Directeur d'Étude de Toxicologie et/ou de Pharmacologie in vivo (H/F) est responsable de la réalisation des études toxicologiques non cliniques. Conformément aux exigences du client, vous gèrerez la réalisation d'études toxicologiques/pharmacologiques in vivo BPL et non BPL chez des espèces de rongeurs et non rongeurs, y compris l'élaboration de la conception de l'étude, la gestion de l'exécution de l'étude en équipe, la collecte, l'analyse et l'interprétation des données de l'étude et la rédaction de rapports d'étude scientifique.

Le Directeur d'Étude de Toxicologie et/ou de Pharmacologie in vivo (H/F) assure la documentation et l'exécution de l'étude dans le respect des procédures internes et en alignement avec les éventuelles normes de qualité en collaborant avec les fonctions support (assurance qualité, documentation).

Véritable référent(e), vous contribuerez aux améliorations scientifiques et techniques du département en collaboration avec vos pairs et d'autres personnels scientifiques et techniques internes en développant et en partageant votre propre expertise.

ERBC est un fournisseur de services non cliniques à croissance rapide avec des installations en Italie et en France et offre une exposition à une grande variété de modèles d'études.

Les occasions de relever des défis scientifiques et techniques sont nombreuses et stimulent la curiosité et l'engagement. ERBC est une organisation ouverte d'esprit qui offre des opportunités de développement professionnel et personnel.

Avantages :

- Nous proposons un contrat au sein de la convention collective nationale de l'industrie pharmaceutique.
- Organisation flexible et agréable au travail.
- Tickets restaurant,
- Mutuelle familiale
- Comité d'entreprise.

Profile

Une solide expérience (min 8 ans) dans la gestion d'études expérimentales en sciences de la vie dans des organisations de recherche, pharmaceutiques, chimiques ou biotechnologiques.

Expertise technique dans un domaine relatif aux tests d'ingrédients ou de dispositifs (toxicologie, pharmacologie, pharmacocinétique).

Une expertise dans le domaine de l'immunologie sera appréciée.

Expérience de la gestion de clients internes ou externes à travers la présentation de résultats et des discussions basées sur des rapports et/ou des publications scientifiques.

Expérience de travail dans un environnement avec des normes de qualité élevées (telles que GLP, ISO) et des opérations et procédures d'installations d'essai établies.

Education : PhD en Pharmacologie ou Toxicologie, Pharm D., DVM ou équivalent.

Langues : Ce poste de Le Directeur d'Étude de Toxicologie et/ou de Pharmacologie in vivo (H/F) exige la capacité de parler, d'écrire et de lire l'anglais notamment pour assurer la relation de suivi d'étude avec les clients et les interactions en interne avec les salariés à l'international (niveau C1 minimum)

Soft Skills :



- Excellentes compétences en rédaction technique et en logiciels informatiques.
- Leadership et bonnes relations interpersonnelles pour gérer des projets multidisciplinaires.
- Sens de la pédagogie permettant le partage d'expérience sur les standards d'études par design.

[Candidater](#)