

Entreprise

JD Consultants, cabinet de recrutement **spécialisé en santé, nutrition et génétique animale**.

Le développement du médicament vétérinaire comporte plusieurs étapes : le développement préclinique d'une part et le développement clinique d'autre part. L'ensemble des études sont ensuite compilées et réunies dans un dossier de demande d'autorisation de mise sur le marché (AMM) qui sera transmis aux autorités pour évaluation.

Notre client **est un Laboratoire à taille humaine, performant et innovant**, basé dans le Sud-Est, **spécialisé dans la recherche et le développement de produits pharmaceutiques vétérinaires** pour les **marchés Européens et US**. Il traite des dossiers liés à **différentes classes thérapeutiques** destinés à **toutes les espèces animales**, animaux d'élevage, ruminants, porcs, volailles, animaux de compagnie, chevaux, poissons, NAC....

La valeur première du Laboratoire est son « **agilité** », que toute l'équipe met en œuvre au quotidien pour satisfaire ses clients français et internationaux, en les accompagnant dans la réalisation de projets d'envergure.

L'activité du Laboratoire est en forte croissance.

Dans le cadre de son développement, nous recherchons un (h/f) :

VETERINAIRE CHEF PROJET ETUDES CLINIQUES & REGLEMENTAIRES

Poste

Rattaché(e) au Responsable du pôle « Clinique et Affaires réglementaires », en étroite collaboration avec les différents services internes, vous avez **une double mission**, qui vous permet à la fois d'assurer des missions en Cliniques et en Réglementaires. A ce titre, vous devez :

En R&D

- **conduire les projets de développement cliniques (études pré-cliniques et cliniques**, définir une stratégie réglementaire, un programme d'études qui vont permettre d'obtenir des indications, revendications ou extensions. superviser, rédiger les documents dédiés à l'essai, protocoles et rapports ...)
- **être garant de la bonne marche des projets sous votre responsabilité**, de leur optimisation dans un souci permanent de transparence et de fiabilité (établissement du cahier des charges, suivi des plannings de l'équipe projet interne, suivi du déroulement de l'étude au niveau international, suivi progrès, retards, incidents ...)
- **optimiser la gestion des sources et leur utilisation**, dans une optique d'efficacité et de maîtrise des risques (suivi de la qualité, respect des procédures BPL, BPC...)
- **éviter toutes dérives sur le plan économique**, en contrôlant le bon déroulement des essais de développement liés aux projets que vous conduisez (gestion des devis des prestataires, suivi des délais,...)

En Réglementaire

- **réaliser des recherches, des synthèses bibliographiques** pour **les parties cliniques** (pharmacologie, résidus, tolérance, efficacité clinique, réglementations européennes et US...)
- **rédiger des dossiers d'AMM**
- **répondre aux questions** Europe et US
- **rédiger des documents de synthèse pour les clients**
- **garantir la qualité des documents** rédigés en lien avec la réglementation en vigueur

Profil

De formation **vétérinaire**, vous pouvez idéalement vous prévaloir d'une expérience dans une fonction similaire ou proche **en tant que Chargé d'Etudes Cliniques, Clinicien, Directeur d'Etudes, Chef de Projet, ARC** ... acquise au sein d'un Laboratoire Pharmaceutique vétérinaire, un Institut de Recherche privé ou public, une Université ...

Vous présentez des aptitudes pour la **gestion multi-projets**. Force de proposition, votre savoir-être est orienté sur les résolutions de problématique. Votre rigueur vous permet de respecter des procédures et des délais, tout en faisant preuve parfois de flexibilité pour vous adapter aux contraintes du développement pharmaceutique et aux exigences réglementaires.

Votre sens de la communication (écrite et orale), votre aisance rédactionnelle, vous permet d'établir et d'entretenir des relations de qualité avec les équipes en interne et externe.

Autonome, votre sens de l'organisation favorise le travail en équipe et la coordination de l'activité entre différents services

Le poste s'inscrivant dans un contexte international, vous maîtrisez la langue anglaise (écrit/oral). Vous maîtrisez le pack office et présentez de bonnes compétences en statistiques.

* Poste basé **en Région Sud-Est. Intégration dès que possible.**

*Rémunération : A discuter (selon profil et expérience).

Postuler à l'offre

Ecrire à

Après une longue expérience dans une fonction similaire au sein d'un Laboratoire international, vous souhaitez donner plus de polyvalence et d'autonomie au contenu de votre mission, ou récemment diplômé exerçant en R&D, vous voulez donner du sens à votre activité en travaillant sur des projets challengeants, rejoignez cette PME.

Adressez rapidement votre dossier de candidature par mail à **JD CONSULTANTS**, sous la référence **2047-VCPAF** à : jecandidate@jdconsultants.fr

Ou contactez JD CONSULTANTS au (33) 06.16.12.41.46