

Depuis plus de 30 ans, les Laboratoires Genevriier sont reconnus pour être partenaires de santé du grand public et des acteurs de la sphère médicale.

Nos **actions audacieuses**, notre **relation de confiance** et notre **anticipation**, nous permettent de répondre aux besoins croissants des patients pour les accompagner tout au long de leur vie.

En créant le premier centre européen privé de culture cellulaire à visée thérapeutique, agréé en France sous le nom de GENBIOTECH, nous avons renforcé notre expertise dans le Mieux-Vivre des patients. Notre rapidité de développement produits nous propulse aujourd'hui à la 5ème place des Laboratoires Indépendants Français, et nous permet de proposer un large choix de produits pharmaceutiques novateurs et efficaces dans nos domaines de spécialisation : Dermatologie, Rhumatologie, Gynécologie, Endocrinologie.

Les Laboratoires Genevriier recrutent en CDD pour 6 mois :

### **Responsable affaires réglementaires dm (H/F)**

Poste Basé à Sophia Antipolis

#### **VOS MISSIONS PRINCIPALES**

- Vous pilotez, supervisez et coordonnez la rédaction et le suivi auprès des organismes notifiés des dossiers de marquage CE pour des dispositifs médicaux de Classe I à III.
- Vous pilotez les missions réglementaires liées aux dispositifs médicaux : relecture des supports publicitaires, des étuis/notices, gestion des risques, suivi post-marché, gestion des sous-traitants pour l'évaluation clinique ...
- Vous serez responsable de la veille réglementaire et normative et notamment du déploiement au sein de l'entreprise du nouveau règlement.
- Vous assurez le management d'une chargée d'affaires réglementaire
- Vous serez l'interlocuteur principal pour les développements de dispositifs médicaux innovants, en apportant une vision globale des contraintes réglementaires et qualité liées à ces produits

#### **VOTRE PROFIL**

De formation Supérieure en Qualité et/ou Affaires Réglementaires (type Ingénieur ou Master 2), vous avez au minimum 5 années d'expérience sur un poste similaire.

Vous connaissez les exigences réglementaires & qualité applicables aux dispositifs médicaux (Directive 93/42/CE, norme ISO 13485, ISO 14971, etc.) et les normes techniques pour soutenir les projets en développement.

Vous avez une première expérience managériale réussie et un Anglais courant.

Vous faites preuve de rigueur, de dynamisme, et vous êtes force de proposition.

Votre capacité d'adaptation sera appréciée pour un environnement à fort challenge technique et humain.

Vous êtes à la recherche d'un nouveau challenge ?

Venez rejoindre nos équipes !

N'hésitez pas à envoyer votre candidature à [carrieres@laboratoires-genevriier.com](mailto:carrieres@laboratoires-genevriier.com)