

Les Laboratoires Genevrier recrutent en CDI :

Un(e) Chargé(e) Affaires Pharmaceutiques – Dispositifs médicaux (H/F)

CDI à pourvoir dès que possible sur Paris (8^{ème} arrondissement)

VOTRE ENVIRONNEMENT DE TRAVAIL

Vous souhaitez évoluer dans un environnement de travail **stimulant** et **innovant** ? Rejoignez – nous !

Vous travaillerez dans une ambiance de travail **collaborative** et **bienveillante**.

Vous serez acteur du développement de l'entreprise en étant **force de proposition** et en faisant preuve d'**initiatives**.

LE POSTE A POURVOIR

#AFFAIRESREGLEMENTAIRES

#MARKETING

#DISPOSITIFSMEDICAUX

Au sein de l'équipe Affaires Pharmaceutiques, vous serez chargé(e) de la mise en œuvre et du suivi de la stratégie technico-réglementaire et qualité pour les dispositifs médicaux en dermo-esthétique. Intéressé(e) par la communication, vous serez amené(e) à contribuer à la communication du département voire de certains de ses produits.

Pour réaliser ces missions, vos activités principales seront les suivantes :

- Assurer le respect des obligations réglementaires pour la distribution des Dispositifs Médicaux et autres produits éventuellement introduits dans les gammes (cosmétiques, compléments alimentaires)
- Gérer la documentation du SMQ afférente aux dossiers techniques et marquages CE
- Participer au traitement des changements, des non-conformités et CAPAs en rapport avec les dossiers de marquage CE
- Sous la supervision du responsable du service, assurer les relations et les négociations avec les organismes notifiés (dossiers de marquage CE, audits), et autorités de santé le cas échéant
- Participer à la mise en œuvre et au suivi d'actions suite aux audits et inspections
- Apporter un support réglementaire aux services impliqués dans les projets, en confirmant les contraintes réglementaires et qualité liées à ces produits
- Contrôler la conformité réglementaire de la publicité et des étiquetages des DM
- Participer aux diverses missions réglementaires liées aux dispositifs médicaux conformément au règlement 2017/745 : gestion des risques, suivi post-marché, gestion des sous-traitants pour la biocompatibilité et l'évaluation clinique
- Participer à l'activité de matériovigilance des DM
- Développer un réseau d'experts externes
- Gérer des bases de données et l'archivage des dossiers de marquage CE
- Réaliser la veille réglementaire et normative et implémenter les nouvelles obligations applicables aux dispositifs médicaux au sein de l'entreprise
- Participer à l'activité de suivi des lots mis sur le marché

- Apporter un support réglementaire au service marketing dans la conception de leurs projets
- Imaginer, élaborer des éléments de communication relatives au département ou aux produits DM et les publier sur divers réseaux (internes et externes)
- Mettre aux normes françaises les communications provenant d'autres pays

VOTRE PROFIL

Vous êtes Pharmacien et détenez un Master spécialisé en Affaires Réglementaires ou Qualité scientifique ?

Vous êtes organisé(e), rigoureux(se), dynamique et vous aimez travailler en transversalité ?

Vous avez une excellente connaissance des exigences réglementaires applicables aux DM ?

Vous êtes particulièrement intéressé(e) par la communication et vous disposez d'une réelle appétence à convaincre ?
Créer, élaborer des projets de communication vous intéresse ?

Avec 3 à 4 ans d'expérience au minimum sur un poste similaire en DM, vous êtes passionné(e) par les Affaires Pharmaceutiques et souhaitez y ajouter une compétence communication externe ?

Le poste est à pourvoir au sein de notre département Dermo-Esthétique situé à Paris dans le 8^{ème} arrondissement. Nous évaluerons également toute candidature basée sur Sophia-Antipolis.

Nous vous attendons dans notre équipe !

Anglais courant indispensable et l'Italien est un plus

Pour postuler, envoyez votre candidature à carrieres@laboratoires-genevrier.com