

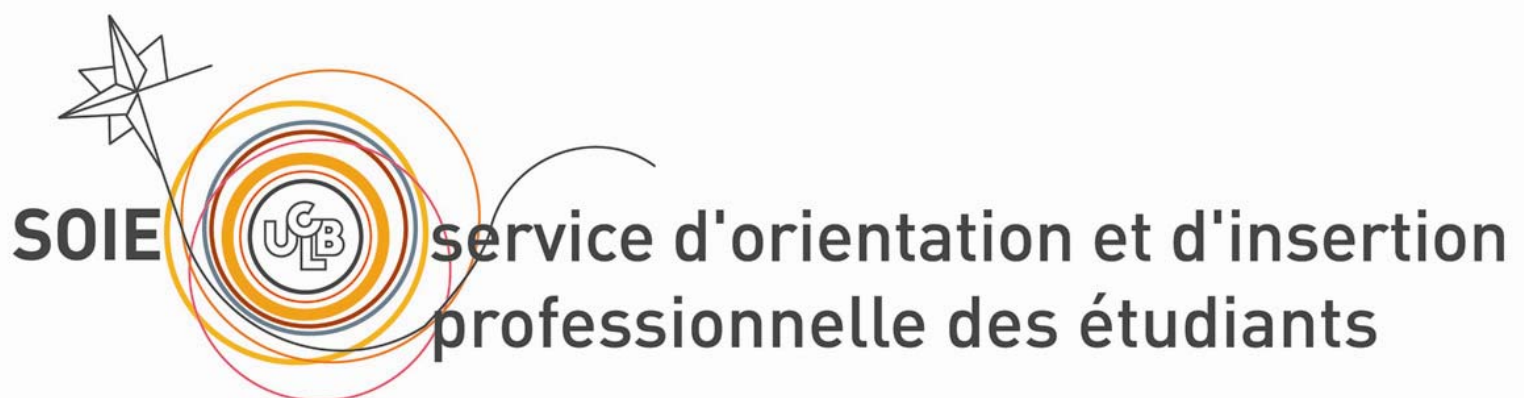
Université Claude Bernard



Lyon 1

Postes occupés par les diplômés du

**Master Ingénierie pour la santé
et le médicament**



SOIE

service d'orientation et d'insertion
professionnelle des étudiants

Ce travail a été réalisé grâce aux informations fournies par les Anciens diplômés des formations Bac+5 Ingénierie pour la santé et le médicament (DESS, DEA, Master...).

Cette présentation s'articule autour de 11 grandes fonctions occupées par les Anciens.

Chaque grande fonction propose les intitulés de poste, les noms des entreprises où exercent les diplômés et les secteurs d'activité de ces entreprises.

Pour une meilleure connaissance du monde professionnel dans lequel évoluent ces Anciens, nous avons, chaque fois que cela était possible, illustré les **postes occupés** (soulignés en rouge) par des définitions de fonction et/ou par des offres d'emploi les plus pertinentes possibles.

Bonne lecture!

SOMMAIRE

° Sécurité / Qualité / Contrôle	P. 4
° Gestion / Management / Conduite de projets	P. 51
° Commercial / Marketing	P. 69
° Etudes / Recherche / Développement	P. 98
° Affaires réglementaires	P.115
° Recherche clinique	P.130
° Production / Fabrication	P.152
° Pharmaco-Economie	P.166
° Informatique	P.179
° Enseignement	P.185
° Autres fonctions	P.192

Qualité / Sécurité / Environnement

Qualité / Sécurité / Environnement

ANIMATEUR-TRICE QUALITE T.E.R.	SNCF PARIS	Transports ferroviaires
ANIMATEUR-TRICE ENVIRONNEMENT	FLORENCE ET PEILLON	Fonderie de métaux légers
ANIMATEUR-TRICE QSE	GTM CONSTRUCTION - VINCI CONSTRUCTION FRANCE	Construction de bâtiments divers
ASSISTANT-E ASSURANCE QUALITE	IPSEN PHARMA BIOTECH	Fabrication de médicaments
	ETHYPHARM	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
	IPSEN PHARMA BIOTECH	Commerce de détail de produits pharmaceutiques
	PHARMACIE LARGERON	Commerce de détail de produits pharmaceutiques
ASSISTANT-E QUALITE	F.V.I. LYON SUD	Commerce de véhicules automobiles
	CHAMBRE DE COMMERCE ET D'INDUSTRIE DE LA DROME	Organisations patronales et consulaires
	FIM MÉDICAL	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
AUDITEUR-TRICE ASSURANCE QUALITE	MERIAL	Fabrication de médicaments
BUSINESS PROCESS IMPROVEMENT	UGITECH	Sidérurgie
CADRE ASSURANCE QUALITE	FLAMEL TECHNOLOGIES	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CADRE VALIDATION	ALSTOM TRANSPORT	Ingénierie, études techniques
CHARGE-E DE MISSION - QUALITE	ELO	Etudes de marché et sondages
CHARGE-E DE VALIDATION NETTOYAGE EQUIPEMENTS	LABORATOIRES BOIRON	Fabrication de médicaments
CHARGE-E D'ETUDES QUALITE PARFUMERIE	ITM PARFUMERIE	Commerce de gros de parfumerie et de produits de beauté
CHARGE-E VALIDATION NETTOYAGE	ETHYPHARM INDUSTRIES	Fabrication de médicaments
CHEF DE PROJET QUALITE	LABORATOIRES GALDERMA	Fabrication de médicaments
CONSEILLER-E FORMATEUR-TRICE ENVIRONNEMENT & SECURITE	MAISON DE L'ENTREPRISE DE L'YONNE	Organisations patronales et consulaires
CONSULTANT-E DEMARCHES QUALITE	CLAIRE DESCHAMPS CONSULTANTS	Ingénierie, études techniques
CONSULTANT-E PREVENTION RISQUES PSYCHO-SOCIAUX	INGENIORS	Ingénierie, études techniques
CONSULTANT-E QUALITE	RESSOURCES HUMAINES FORMATION - R.H.F.	Formation des adultes et formation continue
CONSULTANT-E RESPONSABLE QUALIFICATION	ASSYSTEM FRANCE	Ingénierie, études techniques
CONTROLEUR-EUSE QUALITE	SOLVAY PHARMA	Fabrication de médicaments
	GOOSSENS CARTOTEC S.A.	Fabrication de cartonnages
COORDINATEUR-TRICE DEMARCHE QUALITE AXES	S.N.C.F. - DIRECTION RÉGIONALE	Transports ferroviaires
COORDINATEUR-TRICE QUALITE	FREDERIC PIGUET SA	Horlogerie
CORRESPONDANT-E ASSURANCE QUALITE LABORATOIRE	C.E.A. - COMMISSARIAT À L'ENERGIE ATOMIQUE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CORRESPONDANT-E MATERIOVIGILANT-E	DEPUY FRANCE	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
DIRECTEUR-TRICE DEPARTEMENT - QUALITE SECURITE ENVIRONNEMENT	ALTAE	Conseil pour les affaires et la gestion
DIRECTEUR-TRICE PROJETS QUALITE	CAISSE D'ÉPARGNE RHONE-ALPES	Caisses d'épargne
DIRECTEUR-TRICE QUALITE	LABORATOIRES DERMATOLOGIQUES D'URIAGE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette

DIRECTEUR-TRICE QUALITE - AFFAIRES REGLEMENTAIRES	HEMODIA	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
DIRECTEUR-TRICE QUALITE & RESPONSABLE DE RECHERCHE	PHARMIA OY	Industries alimentaires n.c.a.
DIRECTOR QA R&D COMPLIANCE GMP EUR	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
EVALUEUR-TRICE MATERIOVIGILANCE	AGENCE FRANÇAISE DE SECURITE SANITAIRE DES PRODUITS AFSSAPS	Tutelle des activités sociales
INGENIEUR-E CONSULTANT-E QUALITE	CYBERCONSEIL	Conseil pour les affaires et la gestion
INGENIEUR-E MANAGEMENT QUALITE PROJET	MINISTÈRE DE LA DÉFENSE ET DES ANCIENS COMBATTANTS	Défense
INGENIEUR-E QUALIFICATION	JACOBS FRANCE	Ingénierie, études techniques
INGENIEUR-E QUALIFICATION D'EQUIPEMENT PRODUCTION	BECTON DICKINSON	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
INGENIEUR-E QUALITE	S.A. MIDALI FRERES	Réalisation de réseaux
	CEMAGREF	Tutelle des activités économiques
	NESTLÉ PURINA PETCARE FRANCE	Fabrication d'aliments pour animaux de compagnie
	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
	CS TELECOM	Fabrication d'appareils de téléphonie
	HORTICOLOR	Autre imprimerie (labeur)
INGENIEUR-E QUALITICIEN	INPS INSTITUT NATIONAL DE LA POLICE SCIENTIFIQUE	Police
MANAGER ASSURANCE QUALITE	GLAXOSMITHKLINE	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
PRODUCT QUALITY MANAGER EUROPE	SANOFI PASTEUR MSD	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
QUALITICIEN-NE	LABORATOIRE D'ANALYSE MEDICALE	Laboratoires d'analyses médicales
QUALITY MANAGER	HAEMONETICS FRANCE	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
RESP. SCIENTIFIQUE VIROLOGIE ARD FRANCE CONTROLE QUALITE DEVELOP.	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE ADJOINT-E ASSURANCE QUALITE LIBERATION	GENZYME POLYCLONALS	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE ADJOINT-E CONTROLE QUALITE	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
	LBS PHARMA - GROUPE 3iNATURE	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE AQ ENGINEERING CORPORATE	MERIAL	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE	FAMAR	Fabrication de médicaments
	BECTON DICKINSON FRANCE - BD MEDICAL	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
	ETABLISSEMENT DE TRANSFUSION SANGUINE	Centres de collecte et banques d'organes
	AGENCE DU MEDICAMENT	Tutelle des activités sociales
	IPSEN PHARMA BIOTECH	Commerce de détail de produits pharmaceutiques
	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	Fabrication de médicaments
	ANABIO	Laboratoires d'analyses médicales
	GENZYME IMTIX-SANGSTAT	Fabrication de médicaments
	GROUPE BIOXEL	Conseil pour les affaires et la gestion
	AIRBUS SAS	Construction aéronautique et spatiale
RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE EUROPE	SANOFI PASTEUR MSD	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE FABRICATION	GENZYME POLYCLONALS	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE FLUX MSFP	MERIAL	Fabrication de médicaments

RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE FOURNISSEUR	LABORATOIRES BOIRON	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE GESTION DES RISQUES	CALYDIAL ASSOCIATION	Activités hospitalières
RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE PRODUCTION	UNITHER LIQUID MANUFACTURING	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE-EXPERT EAUX DE QUALITÉ PHARMA	SANOFI AVENTIS	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE CONFORMITE REGLEMENTAIRE & SYSTEMES QUALITE	ABBOTT HEALTHCARE SAS	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
RESPONSABLE CONTROLE QUALITE	LABORATOIRES CYCLOPHARMA	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
RESPONSABLE HYGIENE-QUALITE-ORGANISATION	CARRARA S.A.	Préparation industrielle de produits à base de viande
RESPONSABLE LIBERATION DES LOTS	CIS BIO INTERNATIONAL	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
RESPONSABLE ORGANISATION & QUALITE	HCL - HOSPICES CIVILS DE LYON	Activités hospitalières
RESPONSABLE POLE QUALITE	CAISSE PRIMAIRE D'ASSURANCE MALADIE DE L'ORNE - CPAM	
RESPONSABLE PREVENTION & SECURITE	BIOMNIS	Laboratoires d'analyses médicales
RESPONSABLE QSHE	ORTEC INDUSTRIE	Chaudronnerie nucléaire
RESPONSABLE QUALITE	RENAULT TRUCKS - GROUPE VOLVO	Construction de véhicules automobiles
	J.P.L. ETIQUETTES	Administration d'entreprises
	ETABLISSEMENT LOIRE - HAUTE LOIRE	Centres de collecte et banques d'organes
	SOGERES	Cantines, restaurants d'entreprises
	THOMAS S.A.	Fabrication d'aliments pour animaux de ferme
	G.B.S.	Fabrication de pâtes alimentaires
	ERE PLASTIQUE S.A.	Fabrication de pièces techniques en matières plastiques
	INPS INSTITUT NATIONAL DE LA POLICE SCIENTIFIQUE	Police
	3M FRANCE	Fabrication de colles et gélamines
	CONTROLE AUTOMOBILE DU BOULONNAIS	Contrôle technique automobile
	CENTRE HOSPITALIER DE MONTELIMAR	Activités hospitalières
	FRASCONI INDUSTRIE - GROUPE ATTEL	Mécanique générale
	ONIRIS (ECOLE NATIONALE VETERINAIRE DE NANTES)	Enseignement supérieur
	SEEC	Commerce de gros de papeterie
	APRIL GROUP	Auxiliaires d'assurance
	PALFINGER FRANCE	Commerce de gros de fourniture et équipements industriels
	TNT EXPRESS FRANCE	Administration d'entreprises
	PAUL SAPIN	Commerce de gros de boissons
	V.P. PLAST	Fabrication de pièces techniques en matières plastiques
RESPONSABLE QUALITE - ANIMATEUR-TRICE SECURITE/ENVIRONNEMENT	S.N.E.F.	Travaux d'installation électrique
RESPONSABLE QUALITE - CHARGE-E D'ETUDES	INIT SATISFACTION	Etudes de marché et sondages
RESPONSABLE QUALITE - INGENIEUR-E PROJET	CONTINENTAL INDUSTRIE	Fabricat.equipement aerauliques & frigorifiques industriels
RESPONSABLE QUALITE & MARKETING	KEOLIS ARLES	Autres transports routiers de voyageurs
RESPONSABLE QUALITE AFFAIRES REGLEMENTAIRES	SEDATELEC	
RESPONSABLE QUALITE BANQUE TISSUS & CELLULES	ETABLISSEMENT DE TRANSFUSION SANGUINE	Centres de collecte et banques d'organes

RESPONSABLE QUALITE BOBINES & CABLERIE	ELECTRICFIL AUTOMOTIVE	Fabricat.materiels electriques pour moteurs et vehicules
RESPONSABLE QUALITE ENVIRONNEMENT	GENERALE DES EAUX	Captage, traitement et distribution d'eau
RESPONSABLE QUALITE FOURNISSEUR	LABORATOIRES BOIRON	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE QUALITE INNOVATION DEVELOPPEMENT DURABLE	SOCIETE GENERALE BANK & TRUST	Banques
RESPONSABLE QUALITE OPERATIONS	BIOMERIEUX	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
RESPONSABLE QUALITE PRODUIT EUROPE	SANOFI PASTEUR MSD	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
'RESPONSABLE QUALITE PROJET	ACI - AUTO CHASSIS INTERNATIONAL	Fabrication d'équipements automobiles
RESPONSABLE QUALITE SECURITE	CEGELEC	Fabricat.materiel distribut.et commande electr.basse tension
RESPONSABLE QUALITE SERVICES	CENTRE DE REEDUCATION FONCTIONNELLE QUINGEY	Pratique médicale
RESPONSABLE QUALITE TECHNICO-COMMERCIAL-E	E.I.T.B.	Réparation de matériels électriques
RESPONSABLE QUALITE TER	SNCF	Transports ferroviaires
RESPONSABLE SYSTEME QUALITE	BROSSETTE - GROUPE WOLSELEY	Commerce de gros de fournitures pour plomberie et chauffage
	CARROSSERIE VINCENT	Fabrication de carrosseries automobiles
	BIOMERIEUX	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
RESPONSABLE VALIDATION	IPSEN PHARMA BIOTECH	Fabrication de médicaments
SUPPLIER QUALITY CO-ORDINATOR	AREVA T&D	Fabricat.materiel distribut. et commande electr.haute tenso
SUPPORT PROJET ASSURANCE QUALITE INGENIERIE	MERIAL	Fabrication de médicaments

Offre d'emploi

ANIMATEUR(TRICE) QSE ET SÛRETÉ (H/F) BOUYGUES CONSTRUCTION

Description de l'offre d'emploi:

Exprimm, filiale de Facility Management du Pôle Energies et Services de Bouygues Construction, réunit les métiers supports au fonctionnement de l'immeuble et aux services à la personne.

De la maintenance et l'exploitation du patrimoine immobilier aux services aux occupants, elle propose des solutions FM sur-mesure pour intégrer les différences et les exigences de ses clients.

La société accompagne tous les acteurs de l'immobilier : investisseurs et propriétaires, gestionnaires, locataires et occupants dans le choix de prestations personnalisées et intégrées.

Forte de 1000 collaborateurs, elle a réalisé en 2010 un chiffre d'affaires de 125M€.

Exprimm a par ailleurs développé aux côtés de Bouygues Construction une offre en coût global particulièrement adaptée aux Partenariats Public-Privé.

Rattaché(e) hiérarchiquement au Directeur du projet BALARD et fonctionnellement au Responsable DD QSE France d'EXPRIMM, vous nous rejoignez pour prendre en charge les missions suivantes :

Au titre de la Qualité Sécurité Environnement :

S'assurer de l'application du système de management QSE suivant les référentiels ISO 9001, OHSAS 18001 et ISO 14001,

Décliner le système QSE auprès des opérationnels du site,

Prendre en charge le suivi des tableaux de bord QSE et mettre au point la consolidation du reporting QSE du projet,

Diligenter les contrôles réglementaires Sécurité et Environnement sur site,

Participer à la rédaction des documents QSE du projet :

- o Note d'organisation générale, PAQ, PAE, plan de prévention,

- o Procédures, instructions, modes opératoires, supports de sensibilisation, etc.

Participer à la mise au point de la structure documentaire en lien avec les impératifs du projet, notamment pour prendre en compte les exigences du MINDEF,

Préparer et anticiper la mise en place des exigences HQE Exploitation sur l'ensemble du projet.

Au titre de la Sûreté : Etre le garant des procédures de sûreté sur un projet secret défense, (règle de diffusion, archivage des documents, règle d'accès aux informations sites), Faire le lien avec les Officiers de sécurité d'OPALE et d'EXPRIMM.

De formation Master Ecole Ingénieur, vous possédez une expérience de 3 ans avec une spécialité QSE.

Connaissances des règles de prévention et des normes QSE.

Les référentiels suivants sont à connaître : ISO 9001, ISO 14001, OHSAS 18001 et MASE.

Maîtrise du Pack Office.

Une connaissance du code du travail et du code de l'environnement seraient un plus

Offre d'emploi

Assistant assurance qualité (h/f)

Lieu de mission : 92 Ile de France

Salaire : en fonction du profil

SOCIETE Adia

POSTE Pour un de nos clients dans l'industrie Pharmaceutique, nous recrutons :

ASSISTANT ASSURANCE QUALITE (H/F)

Mission :

Suivre les anomalies de production, de maintenance, de métrologie, de laboratoire ainsi que les anomalies liées au contrôle environnemental et au monitoring des fluides pharmaceutiques.

Initier, suivre et mesurer l'efficacité des actions correctives et préventives liées à ces anomalies.

Profil :

- De formation scientifique (bac +3/+4) avec de préférence une spécialisation en qualité
- 1 expérience de la qualité en industrie pharmaceutique
- Connaissances techniques : de l'environnement de l'industrie pharmaceutique; des normes réglementaires (BPF, GMP, ISO...)
- Capacités : rigueur, travail en équipe, esprit de synthèse et d'analyse.

CONTACT

an20@adia.fr

01 53 90 37 37

Offre d'emploi

Auditeur assurance qualité clinique h/f

Date de l'offre : 02/04/2012

Type de contrat : CDI

Intitulé du poste : Auditeur assurance qualité clinique h/f

Ce poste est un CDI nécessitant une disponibilité immédiate

Localisation : Ile de France

Famille de fonction : Qualité

Secteur : Prestataires (CRO, VM, communication santé...)

Formation : BAC +5

Rémunération : Non précisé

Région : Ile-de-France

Descriptif :

AIXIAL RC, CRO Française qui accompagne les grands comptes de l'Industrie Pharmaceutique en France et en Europe sur différents types de prestations.

Nous recrutons un Auditeur Assurance Qualité Clinique H/F

Rattaché au département Quality Clinical des Opérations Cliniques, vous prendrez en charge les missions suivantes :

- Réaliser l'audit des documents d'une étude clinique internationale de phase II,
- Faire ressortir les gaps et proposer un plan d'action,
- Réaliser la mise en œuvre et le suivi des actions de corrections pour aboutir à la « compliance » par rapport aux SOP's interne et au niveau réglementaire,
- La mise des formations des équipes concernées,
- L'élaboration des indicateurs qualité,
- Management des CRO's et autres contractors.

De formation scientifique (Engineer, Pharmacist, Ph.D...) avec une double compétence en qualité. Vous possédez une expérience significative de plusieurs années dans le domaine de l'assurance qualité clinique, et notamment comme Auditeur.

Vous avez une très bonne connaissance des normes et référentiels ICH et BPC, et vous avez pu faire preuve d'initiative, et êtes force de proposition dans vos domaines de compétences tout en ayant une sensibilité relationnelle développée.

Un très bon niveau d'anglais est indispensable.

Merci de nous faire parvenir votre CV et lettre de motivation Word à l'adresse indiquée ci-dessous avec la référence LEEM/AIX/CA0412 Société : AIXIAL Mail : drh@aixial.com



Le Groupe UNITHER est un Laboratoire Pharmaceutique indépendant spécialisé dans le développement galénique et analytique ainsi que dans le façonnage de formes pharmaceutiques ayant la faveur des patients et des prescripteurs tel que : Les Unidoses stériles ; Les comprimés effervescents ; Les uni-stick© liquides.

Nous recherchons pour notre site de Production basé à Coutances (50) un(e) :

CHARGE DE VALIDATION

h/f
CDD de 18 mois

Missions :

- Remettre à niveau les procédures Métrologie du service ;
- Proposer une stratégie de vérification en cohérence avec la réglementation ;
- Assurer la veille réglementaire de l'activité métrologie ;
- Vérifier la faisabilité des vérifications en interne ou via un prestataire ;
- Rédiger les documents incombant à l'activité du service et réaliser les calculs d'incertitudes ;
- Proposer des axes d'amélioration pour le fonctionnement du service ;
- Participer au processus d'acquisition, de mise en oeuvre et d'amélioration des moyens de mesures ;
- Garantir le fonctionnement des dispositifs de surveillance et de mesures.

Votre profil :

De Niveau bac +4/+5 requis minimum, vous êtes autonome et force de proposition

Ce poste sera rattaché au Responsable Validation et Métrologie

Pour postuler à ce poste, merci d'adresser votre candidature (CV + lettre de motivation) sous la ref : CV/C/U par e-mail à :
unither-coutances@pharmanetwork.com

ou par courrier à : Service ressources Humaines - Unither Industries - Site de Coutances - ZI de la Guérie - 50211 COUTANCES CEDEX

Offre d'emploi

Chargé d'études Qualité Secteur Cosmétiques H/F

Secteur Cosmétiques H/F
Réf. de l'annonce 001901
Handiaccueillant
Offre enregistrée 07/06/2011
CDD (5 mois) Essonne

Société

ITM ALIMENTAIRE

Vous rejoignez la Centrale d'Achats du Groupement des mousquetaires pour les enseignes INTERMARCHÉ et NETTO. Rattaché au Responsable du département DPH (Droguerie / Parfumerie et Hygiène) et au sein de l'équipe qualité, vous suivez la qualité de nos produits (à marque propre principalement) :

- audits fournisseurs,
- rédaction d'appels d'offre,
- mise au point et validation de nouveaux produits,
- suivi de la conformité des produits par rapport au cahier des charges,
- suivi et gestion des problèmes qualité,
- suivi des tableaux de bord qualité.

Profil

De Formation BAC+5 généraliste ou chimiste (ou bac+2/3 avec une expérience significative), vous témoignez d'une première expérience ou d'un stage significatif dans l'industrie de la cosmétique ou en laboratoire.

Vous avez, en particulier, une connaissance des produits suivants :

- coton
- aérosol (préparation à raser, coiffant, déodorant)
- gel coiffant
- shampoing / soin capillaire
- gel bain et douche.
- lingettes
- savon liquide

Des connaissances en assurance qualité et en analyse sensorielle seraient un plus.

Nous serons très attentifs à vos qualités personnelles et relationnelles.

Disponible pour de fréquents déplacements en France et à l'étranger, vous témoignez d'un bon niveau d'anglais.

Vous maîtrisez les logiciels Word et Excel.

Poste à pourvoir dès que possible dans le cadre d'un CDD de 4/5 mois (remplacement de congé maternité).

Offre d'emploi

Chargé Validation Nettoyage - H/F

Fondé en 1968 et établi à Carros, près de Nice, Virbac est un des premiers laboratoires mondiaux indépendants exclusivement dédié à la santé animale.

Virbac développe, fabrique et distribue une large gamme de produits et services destinés à la prévention et au traitement des principales pathologies des animaux de compagnie et d'élevage.

Virbac recherche pour son site de Carros (06) :

Nous Recrutons Un Chargé Validation Nettoyage (H/F) :

Au sein du département Assurance Qualité Industrielle, dans le cadre du Validation Master Plan et des priorités réglementaires ou industrielles, vous serez en charge de :

- Réaliser les validations de procédés de nettoyage des locaux et équipements,
- rédiger les documents nécessaires aux opérations de validation (protocoles, rapports fiches tests)
- Assurer la mise en œuvre et le suivi des essais sur le terrain
- Gérer les non conformités rencontrées et proposer des actions correctives
- Etablir le planning et coordonner les différents intervenants pour les activités de validation

De formation supérieure scientifique (ingénieur, Pharmacien,...), vous justifiez d'une expérience de 3 ans minimum en production pharmaceutique et plus particulièrement en validation nettoyage.

Vous maîtrisez les référentiels et la réglementation qualité de l'industrie pharmaceutique (GMP, BPF) et vous avez une bonne connaissance des process de fabrication de produits stériles et/ou formes orales.

Esprit d'analyse, rigueur, et autonomie sont nécessaires pour ce poste.

Vos qualités relationnelles et votre dynamisme sont des atouts supplémentaires pour réussir dans cette fonction.

Poste à pourvoir, statut Cadre, en CDI.

Rémunération en fonction du profil.

Offre d'emploi

Chef de projet qualité

Date de l'offre : 12/04/2012

Type de contrat : CDI

Intitulé du poste : Chef de projet qualité

Secteur : Industrie du médicament

Formation : BAC +5

Rémunération : + de 70 000 euros

Région : Rhone-Alpes

Mail : xxx@kellyservices.ch Référence : cpaq

Descriptif :

Kelly Scientific recherche pour son client biopharmaceutique localisé en Suisse Romande : un chef de projet AQ.

Vos responsabilités :

Gestion de projet :

- Créer et exécuter les plans de projet
- Gérer au jour le jour les aspects opérationnels du projet, en conformité avec les exigences réglementaires
- Appliquer efficacement la Méthodologie de Gestion de Projet
- Conduire l'équipe projet, définir des objectifs, attribuer les tâches du projet et s'assurer que l'équipe atteigne ses objectifs
- Participer à l'amélioration des projets reliés à la Qualité

Conformité:

- Participer au programme d'audit interne en tant qu'invité / Lead Auditor.
- Participer à des inspections externes
- Assurer la préparation et la coordination des inspections réglementaires (Back-up)
- Maintenir un niveau élevé d'expertise dans les exigences réglementaires actuelles et déployer la formation/sensibilisation GMP sur le site.

Systèmes qualité :

- Supporter les investigations complexes comme expert dans la résolution de problème DMAIC.
- Participer aux réunions Change Review Board ou CAPA review board
- Soutenir le processus de qualification des fournisseurs, en effectuant des audits fournisseur

Votre profil :

- Minimum Diplôme universitaire Bachelor
- 3-5 ans d'expérience dans l'industrie pharmaceutique
- Expérience en Management de Projet
- Connaissance GMPs et autres exigences réglementaires (FDA)
- Français et anglais courants

Offre d'emploi

Consultant(e) en environnement qualité sécurité confirmé(e)

Société: OC2 consultants

Localité: Le Lamentin

Missions :

Conduire ou participer à des missions d'audit, de formation et de conseil dans les domaines de l'environnement, de la qualité, de la santé-sécurité et des démarches intégrées auprès de clients de tous secteurs d'activité, en Martinique, Guadeloupe et Guyane.

Organiser et participer activement à la veille réglementaire du Cabinet.

Ce poste peut être un poste à temps plein ou à temps partiel. Il est basé en Martinique. Les candidatures free-lance seront étudiées.

Profil souhaité :

Bac + 5, ingénieur ou universitaire, un 3ème cycle est un plus si celui-ci est réalisé sur les thèmes de l'environnement ou HSE.

Expérience d'au moins 5 ans de mise en œuvre de systèmes de management.

Compétences et expériences significatives en analyses préalables ES, conduite de démarche environnementale, qualité ou intégrée, en conduite de projet et en accompagnement du changement.

Maîtrise de la réglementation HSE et des référentiels normatifs.

Une expérience en Cabinet Conseil est un plus. Des compétences avérées en organisation sont un plus.

Sens de l'analyse et de la synthèse, capacité rédactionnelle sans faille, sens de l'organisation et des méthodes, bonne présentation personnelle, goût du travail en équipe mais capable d'autonomie, aisance relationnelle et sens du contact, forte capacité d'entraînement, forte motivation, sens aigu du service.

CV, photo et lettre de motivation sont à envoyer à contact@oc2consultants.com Les candidatures seront traitées en toute confidentialité

Email de contact

xxx@OC2consultants.com

OC2 consultants est le cabinet leader sur la région Antilles-Guyane dans le domaine de l'organisation générale d'entreprise, du management de projets, de l'accompagnement des démarches Qualité – Hygiène – Sécurité - Environnement depuis 1996

Offre d'emploi

Consultant expérimenté en prévention des risques psychosociaux H/F - Lyon

Référence Apec : 36095690W-5599-6176

Date de publication : 11/05/2012

Société : ALMA CONSULTING GROUP

Type de contrat : CDI

Lieu : LYON

Salaire : SELON PROFIL ET EXPERIENCE

Expérience : Expérimenté

ALMA Consulting Group, fondée en 1986, est le leader européen du Conseil Opérationnel en optimisation de coûts. Ce concept allie deux idées fortes : permettre aux entreprises de réaliser des économies ou d'obtenir des aides sur l'ensemble des différents postes de charges et lier la rémunération aux résultats sans remettre en cause l'organisation de l'entreprise ni ses effectifs.

Nous intervenons dans 9 domaines : Fiscal ; Financier & Recouvrement de créances ; Audit et management des coûts sociaux ; Achats ; Assurance, Prévoyance et engagements sociaux ; Financement de la recherche et de l'innovation ; Environnement et développement durable ; PME, PMI ; Logiciels. Alma Consulting Group compte 1700 collaborateurs avec 261 M€ de CA en 2011, enregistre une croissance annuelle soutenue.

Le Groupe est implanté dans 10 pays : Allemagne, Belgique, Canada, Espagne, France, Hongrie, Pologne, Portugal, République Tchèque et Royaume-Uni.

Vous venez renforcer nos équipes dans le cadre de la prévention des risques professionnels.

Vous intégrez une équipe pluridisciplinaire de préventeurs et consultants RH au sein de laquelle vous aurez la mission de développer l'offre conseil et formation en matière de prévention des " Risques psychosociaux ".

En charge de la conduite et de la coordination des actions de conseil et de formation auprès de nos clients, vous devez être capable d'assurer et/ou d'encadrer des interventions de conseil (évaluation des risques psychosociaux, diagnostic et état des lieux, mise en place de plan partenaires sociaux, médecins du travail et préventeurs, encadrement, etc.).

Vous serez également amené(e) à participer aux actions commerciales.

Pédagogue, vous bénéficiez d'une excellente capacité de communication et d'animation, autonome, vous justifiez d'une expérience significative d'au moins 5 ans en qualité de Consultant ' Formateur au sein de cabinets de conseil et formation.

Votre forte volonté d'implication dans le développement de l'entreprise, votre engagement et vos compétences techniques en conseil et animation sont les atouts majeurs du poste.

Le poste nécessite disponibilité (déplacements très réguliers à prévoir en France entière).

Pour un suivi optimal merci de bien vouloir postuler directement sur notre site internet

Référence de l'offre : AUDS.5160.CDI.69-110

Offre d'emploi

Consultant Qualité santé - LBM ACP H/F

Référence Apec : 36026736W-5417-6876

Date de publication : 06/05/2012

Société : CONSEIL QUALITE SANTE

Type de contrat : CDI

Lieu : FRANCE

Salaire : 30/35 KE brut/an

Expérience : Expérimenté

Entreprise :

CQS Conseil Qualité Santé : cabinet de consultants, spécialisé dans le secteur de la santé, interventions principalement en région PACA + Interventions France entière

Nous faisons de l'audit qualité, du conseil et de l'accompagnement dans la mise en place de démarches qualité, organisons des formations et proposons des prestations liées à l'informatique.

Et sa filiale [IS-O2], solutions logicielles de gestion qualité. Nous faisons du développement, des installations, des formations à l'utilisation et des déploiements de solutions logicielles de gestion qualité

Poste et missions :

Cadre rattaché au dirigeant :

- Vous préparez, conduisez et restituez l'audit qualité (formation nécessaire), audits selon la norme NF EN ISO CEI 17025, NF EN ISO 15189 et 22870 notamment

- Vous mettez en place les démarches qualités : conseil, orientation, aide et ou rédaction du système documentaire, élaboration suivi et déploiement des plans d'actions... Notamment accompagnement de LBM, de structures d'ACP et ou autres Ets de soins dans les domaines suivants :

 - Systemes de management de la qualité et mise en conformité

 - Sensibilisation et formation du personnel aux outils et méthodes d'amélioration de la qualité

 - Aide à la rédaction des procédures spécifiques aux processus, analyses, automates et techniques de la structure

 - Définition, analyse et suivi des indicateurs qualité

 - Veille réglementaire

 - Mise en conformité des process

 - Conduite des réunions qualité et des Revues de Direction

 - Conseil pour l'élaboration des supports et la conduite des Entretiens d'évaluation avec le personnel

 - Interface et gestion des relations avec les organismes d'accréditation, de certification ou de validation qualité (COFRAC, AFAQ, BioQualité, ...)

 - Aide et conseils dans la démarche de : validation des méthodes, vérification sur sites, calculs des incertitudes de mesure, métrologie

- Vous préparez les supports pour les formations que nous dispensons et vous les anime

- Vous participez au déploiement de la base de connaissances CQS & [IS-O2]

- Vous participer à des comités de développements de nos solutions de gestion informatique de la qualité, et surtout vous installez, formez à leur utilisation et accompagnez le déploiement de ces solutions au sein des structures

Profil :

Bac+4/5 biologie/profession de santé

+ bac+5 qualité

+ une bonne maîtrise de l'informatique

(+ utilisation courante des outils bureautiques Word Excel ppt... bien évidemment!)).

D'autres compétences seraient un atout.

Débutants acceptés mais avec une EXPERIENCE INDISPENSABLE en démarque qualité dans le secteur de LBM ou de cabinet de Pathologie (ACP)

Dynamique, rigoureux, autonome, esprit d'équipe

MOBILITE FRANCE

Offre d'emploi

Consultant en Qualification et Validation H/F

Référence Apec : 36214220W-5599-6176

Référence société : AKPP/ABA/CQV

Date de publication : 21/05/2012

Société : AKKA TECHNOLOGIES

Type de contrat : CDI

Lieu : Ile de France

Salaire : NC

Expérience : Expérimenté

AKKA Technologies, spécialiste reconnu de l'Ingénierie et du Conseil en Technologies, compte aujourd'hui 7000 collaborateurs en France et en Europe.

Nos équipes accompagnent les acteurs des secteurs industriels et tertiaires dans leur processus d'innovation. Notre mission est de contribuer à l'amélioration de leur productivité, à travers des expertises métiers complémentaires : Ingénierie Produit, Process et Documentaire, Informatique Industrielle et Systèmes Embarqués, Systèmes d'Information.

Le Groupe compte plus de 50 agences en France et à l'International : Allemagne, Belgique, Espagne, France, Inde, Italie, Maroc, Roumanie, Royaume-Uni et Suisse.

Dans le cadre du développement de notre activité dans le secteur de la pharmacie nous recherchons un(e) Ingénieur Qualification-Validation (H/F) en Ile de France

Missions :

Définir les plans de validation de process (biens et services), d'application informatique, de qualification d'équipements et contrôler leur mise en œuvre.

Activités principales :

- Définition et mise en œuvre des plans de validation des process
- Coordination et planification des activités de validation/qualification
- Contrôle de la mise en œuvre de la validation des process
- Contrôle des protocoles et des rapports de validation
- Vérification de la qualification des équipements et des personnes
- Constitution et animation de groupes de validation des process
- Gestion des ressources humaines de son organisation (recrutement, évaluation, formation,...)
- Promotion de l'approche réglementaire en matière de validation.

De formation Bac+5, vous possédez une première expérience significative dans ce domaine.

Rejoindre AKKA Technologies, c'est évoluer dans les domaines qui vous passionnent, développer vos compétences, avec la possibilité d'évoluer sur différents secteurs, dans un cadre qui favorise les initiatives individuelles ; votre rôle s'inscrit dans un véritable projet d'entreprise !

Contrôleur qualité H/F

(Publiée le 04/05/2012 - Référence : 55444)

Société qui recrute : IMAGREEN

Contrat de travail : CDI

Poste à pourvoir : Immédiatement

Expérience requise : 1 à 3 ans

Rémunération : à négocier

Localisation : Suisse / Zurich

Secteurs d'activité :

- Énergies classiques : Énergie thermique
- Management : Normes, SME, Qualité produit, services

Descriptif du poste

Nous recrutons pour notre client, leader mondial dans les équipements de production d'énergie, un contrôleur qualité. Il sera responsable de la qualité des équipements fabriqués ou achetés afin qu'ils respectent les normes et standards préalablement définis au cours du processus de production. En relation avec les fournisseurs, les agences d'inspection, les laboratoires spécialisés en contrôle non destructif ainsi que les chefs de projets internes vous interviendrez sur les missions suivantes :

- Assurer la qualité de l'ensemble des équipements produits par la division Echangeurs de chaleur en respectant les exigences mentionnées dans le plan de contrôle de la qualité ainsi que les contraintes de temps et de coûts.
- Informer les différentes parties en cas d'écart entre les exigences et la qualité des produits.
- Contrôler les mesures correctives à mettre en œuvre.
- Enregistrer et transmettre les résultats et les validations des tests au cours des étapes de fabrication et d'approvisionnement.
- Etablir, maintenir ou veiller à ce que les fournisseurs tiennent à jour les registres des essais et inspections réalisés.
- Effectuer et contrôler les équipements lors de leur réception.
- Être force de proposition auprès du QCM (niveau d'inspection, retour d'expérience, etc.)
- Participer aux réunions de pré-inspection en étroite collaboration avec la division Echangeurs de chaleur
- Assurer le respect des démarches QSE tout au long du processus de production
- Superviser l'activité des agences de contrôle qualité pour les projets de grande envergure.

Compétences requises

- Expérience de 2 ans dans la conception et la fabrication d'équipements sous haute pression et/ou contrôle de la qualité
- Connaissances en fabrication d'échangeurs thermiques et processus de contrôle de la qualité.
- Compétences en matière de contrôle non destructif
- Connaissances de la norme ISO 9001 et des standards internationaux en matière de contrôle de la qualité.
- Anglais indispensable

Descriptif de l'organisme employeur

IMAGREEN, société de conseil & ingénierie exclusivement dédiée au secteur de l'environnement.

A ce titre, nous intervenons spécifiquement sur quatre filières distinctes :

- Les énergies nouvelles renouvelables (hydroélectricité, biomasse, éolien, solaire).
- L'amélioration de l'efficacité énergétique des bâtiments et des transports.
- La gestion des déchets.
- La gestion de l'eau.

Nos équipes accompagnent les acteurs du secteur de l'environnement sur l'ensemble des phases de leurs projets (études, réalisation, mise en service, exploitation et maintenance).

COORDINATEUR QUALITÉ H/F

Descriptif :

Kelly Scientifique, société de conseil en recrutement de profils scientifiques accompagne ses clients depuis plus de 10 ans dans leur recherche de professionnels.

Nous vous proposons un poste de Coordinateur Qualité H/F (référence CQT-125) pour une mission à pourvoir dès que possible jusqu'à mi-octobre 2012 en industrie pharmaceutique (poste basé dans le 27).

Mission Générale

Développer la culture qualité sur le terrain, piloter avec les acteurs impliqués des axes d'amélioration afin de faire progresser la maîtrise de la qualité du produit et des procédures et prendre en charge les revues qualité des différents processus ou projets de l'unité opérationnelle.

Activités Principales

- Gestion des anomalies de tous niveaux :
 - + qualifier l'anomalie, définir la stratégie d'enquête
 - + approuver l'enquête clause et l'impact qualité
 - + suivre les plans d'action issus des CAPA, vérifier l'application sur le terrain et clôturer
 - + réaliser les revues périodiques d'anomalies par campagne
 - + analyser les anomalies récurrentes et suivre les plans d'actions associés (bilans et revues)
- Gestion des OOS et OOT pour son secteur :
 - + coordonner les OOS/OOT de son secteur conformément au processus défini
 - + approuver et suivre les actions correctives et préventives (CAPA) en collaboration avec le chef de service.

Déplacements à prévoir une fois par semaine sur un autre site de la région.

Votre profil

De formation scientifique (pharmacien/master/ingénieur), vous bénéficiez d'expériences d'un minimum de deux années en industrie pharmaceutique afin de maîtriser les BPF, idéalement en production d'injectables.
Capacités requises : aisance à communiquer, rigueur et autonomie.

Si ce poste correspond à vos compétences et attentes professionnelles, merci de répondre en ligne à l'annonce sur notre site Internet www.kellyscientifique.tm.fr.

A défaut, adresser votre candidature à ksr.centreouest@kellyscientifique.tm.fr en précisant la référence CQT-125.

KELLY SCIENTIFIQUE est le N°1 mondial du conseil en recrutement de profils scientifiques.

Des consultants scientifiques à votre service depuis 1998. www.kellyscientifique.tm.fr

Contact :

KELLY SCIENTIFIQUE

ksr.centreouest@kellyscientifique.tm.fr

<http://www.kellyscientifique.tm.fr>

Société française,
leader dans les
services et la
production dans le
domaine des sciences
de la vie, nous
recrutons dans le
cadre du
développement de
notre activité un
**Directeur Qualité
Groupe H/F.**

DIRECTEUR QUALITE GROUPE H/F

Travaillant sur la production de biomolécules, vous êtes le garant de l'ensemble du système qualité de différents sites de production en France et en Europe.

Vos principales missions sont d'assurer le maintien et l'optimisation de la qualité, de garantir l'application des procédures spécifiques aux différentes activités de l'entreprise, et de consolider la qualité des relations avec nos clients. Vous êtes responsable de la bonne conformité réglementaire. Vous pilotez les principaux audits internes et externes.

Vous bénéficiez d'un rôle hautement stratégique, vous permettant d'animer l'ensemble du service qualité, soit une cinquantaine de personnes.

Le poste est basé à 1h30 de Paris.

Idéalement issu(e) d'une formation type ingénieur, pharmacien ou universitaire, vous justifiez d'une expérience conséquente dans le domaine de la qualité et/ou de la production dans l'industrie de la santé.

Organisé(e) et structuré(e), vous bénéficiez d'un réel sens de l'animation d'équipe et du contact. Votre vision stratégique et vos capacités d'anticipation sont essentielles dans la gestion du système qualité.

La connaissance des différents référentiels (cGMP, FDA,...) est nécessaire afin de répondre au mieux aux objectifs de production.

La pratique de l'anglais est indispensable.

Si vous êtes intéressé(e) par cette opportunité, merci de répondre en ligne ou d'adresser votre dossier de candidature sous la référence Ph/3382M716 à ANTENOR, 88 avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt Cedex
ou par mail: antenor-chr2@pharmanetwork.com

ANTENOR
CONSEIL EN RESSOURCES HUMAINES

Évaluateur en matériovigilance

L'AFSSAPS recrute un évaluateur en matériovigilance

Unité matériovigilance des équipements

Département des vigilances (DVI) de la Direction de l'évaluation des dispositifs médicaux (DEDIM)

Saint-Denis (93)

Divers : CDI

Profil :

Connaissances générales et spécialisés :

Diplôme d'ingénieur biomédical ou équivalent

Connaissance des dispositifs médicaux et de leur réglementation

Maîtrise de l'anglais et des outils informatiques usuels.

Expérience : Poste ouvert à un débutant

Expérience hospitalière ou industrielle appréciée.

Aptitudes : Autonomie, rigueur, disponibilité, sens du travail en équipe - Facilités relationnelles - Bonnes qualités rédactionnelles.

Missions:

Missions principales :

- Evaluer et expertiser des incidents de matériovigilance, pour un territoire de compétences spécifié, en coopération avec le fabricant.
- Déterminer les besoins en expertise externe notamment en fonction de la criticité de l'incident et coordonner cette expertise (experts, groupes de travail)
- Assurer le suivi des dossiers importants en définissant la méthodologie à mettre en œuvre, la priorité affectée au dossier et le planning de mise en œuvre et en rendre compte.
- Assurer la mise en œuvre et le suivi des mesures de sécurité sanitaire
- Animer et coordonner des travaux en vue de l'élaboration d'informations/recommandations
- Participer en tant que de besoin à l'information (concernant les dossiers traités) des intervenants (institutions, déclarants, autorités compétentes, ...) tant au plan national qu'europpéen.

Missions secondaires :

- Remplacer les autres évaluateurs de l'unité, en cas d'absence, sur les dossiers urgents.
- Participer à l'élaboration des méthodes d'évaluation utilisées en matériovigilance.

AFSSAPS DEDIM / DVI 143-147 BOULEVARD ANATOLE FRANCE, 93285 SAINT-DENIS CEDEX

E-Mail : xxx@afssaps.sante.fr

INGENIEUR QUALIFICATION VALIDATION PHARMA H/F

Référence NBI403-3596

Date de parution 15/04/2012

Profil principal : Pharmacie Et Biotechnologies

Expertise Conduite De Projet (Process Usine)

Secteur d'activité Pharmacie

Contrat CDI

Spécialiste de l'ingénierie, SEGULA TECHNOLOGIES apporte des solutions innovantes en développement, conception, fiabilisation, production sur les périmètres de : l'ingénierie produit - process, de l'ingénierie des installations générales et de l'ingénierie des systèmes d'information

Nous sommes un groupe international implanté dans plus de quinze pays, notre stratégie de croissance est portée par un projet d'entreprise associant valorisation des compétences individuelles et exigence permanente de qualité, gage d'un développement maîtrisé.

Aussi pouvons-nous offrir à nos collaborateurs une large gamme de métiers sur des projets internationaux dans des domaines d'activité aussi diversifiés que l'aéronautique, l'automobile, la défense, le naval, le ferroviaire, la pharmacie, l'énergie, l'informatique, les télécommunications et la finance de marché.

Rejoindre SEGULA TECHNOLOGIES c'est construire votre avenir dans une culture d'innovation, d'échanges et de valorisation des savoir-faire.

Au sein de nos équipes intégrées sur le site de notre client, vous prenez en charge des missions de qualification et/ou validation des procédés destinés à la production des produits pharmaceutiques.

Vos missions :

- Mise en place des stratégies de test et de commissioning sur des projets globaux intégrant Bâtiments (TCE), utilités, équipements (Stérilisateurs, Générateurs de Vapeur,)
- Rédaction des Plans de validation et des Analyses de Risques
- Mise en place des tests (statistique, élaboration de la stratégie).
- Rédaction des protocoles éventuellement.
- Supervision et coordination de l'exécution des tests (Fat, SAT, QI, QO, QP).
- Rédactions des rapports Finaux

Profil

De formation Bac + 5, vous disposez d'une expérience de la qualification et/ou validation dans l'industrie pharmaceutique.

Autonomie, diplomatie, organisation et rigueur sont les aptitudes nécessaires pour réussir dans nos métiers. Passionné(e) de technologies

Offre d'emploi

Ingénieur Qualification Equipements chimie fine (H/F)

Référence Apec : 35995402W-5203-5795

Référence société : PUH0506

Date de publication : 04/05/2012

Société : SPIE OIL & GAS SERVICES

Voir toutes les offres de cette société

Type de contrat : CDI

Lieu : Puy de dôme

Salaire : 35-40 K€ brut/an

Expérience : Tous niveaux d'expérience

Depuis près de 20 ans, SPIE Sciences de la Vie accompagne les industries pharmaceutiques grâce à son expertise reconnue dans le domaine de la santé ayant une parfaite connaissance des contraintes réglementaires européennes et américaines.

Filiale d'un grand groupe international (CA 2010 : 426 Millions d'euros ; 4.000 collaborateurs), nous intervenons sur les phases d'étude, de commissioning, de qualification et de validation.

SPIE Oil & Gas Services recherche un: Ingénieur Qualification ' Equipements chimie fine (H/F)

Intégré(e) au Service Life Science, vous interviendrez dans le processus de Qualification d'installations d'équipements de chimie fine.

Votre mission consiste à rédiger et exécuter les protocoles de qualification QI,QO,QP.

De formation supérieure spécialité pharmaceutique, vous justifiez d'au moins 2 ans d'expérience avec une bonne connaissance des installations pharmaceutiques et des exigences réglementaires (BPF, cGMP).

Rigoureux et adaptable, vous savez travailler dans un contexte projet pour répondre aux attentes des clients.

Vous maîtrisez l'anglais technique et appréciez le travail sur le terrain.

Lieu de la mission : Vertolaye (dpt 63)

Début de la mission : juin/juillet 2012

Si ce poste vous intéresse, nous vous invitons à nous faire parvenir votre candidature par mail (cv+disponibilité+mobilité). Personne à contacter : Mme Pxxx Uxxx, chargée de recrutement - xxx@spie.com.

SPIE Oil & Gas Services s'engage à promouvoir la diversité. Ce poste est ouvert aux personnes en situation de handicap

Offre d'emploi

INGENIEUR QUALITE

Centre hospitalier de Montluçon 18, avenue du 8 Mai 1945 BP 1148 03113 Montluçon

DIRECTION : Direction des droits des patients, de la qualité et des risques, des Affaires Générales et juridiques
Service : Qualité/Gestion des risques

MISSION PRINCIPALE : participation à la démarche Qualité/GDR.

TYPE DE POSTE : Temps plein - CDI période d'essai 6 mois.

Promotion professionnelle possible.

RENUMERATION : 1903,99 - salaire de base brut ingénieur hospitalier débutant.

Evolution en fonction de l'ancienneté acquise dans le domaine de la Qualité.

LIEU DE TRAVAIL : Site central – Service Qualité et Gestion des Risques

Profil

PRE REQUIS : Bac + 5, diplômé en Qualité

Connaissance des outils méthodologiques dans le domaine de la Qualité.

Connaissance du milieu de la santé souhaitée ;

ACTIVITES PRINCIPALES SOUS LA RESPONSABILITE DU DIRECTEUR QUALITE :

Participation en lien avec le chef de projet, à la démarche d'amélioration continue de la Qualité :

- Participation à la mise en œuvre du management par la Qualité et les risques.
- Suivi d'indicateurs et de tableaux de bord.
- Animation des groupes de travail.
- Suivi des plans d'action.
- Elaboration des documents qualité.
- Suivi de l'évaluation des enregistrements.
- Participation aux actions de formation et de communication.
- Assistance méthodologique.
- Suivi des audits. (accréditations spécifiques, certification, internes,...)
- Mise en œuvre et suivi des EPP/RMM
- Animation du réseau de référents qualité.
- Mise en œuvre et suivi de la gestion documentaire informatisée. (GED)
- Organisation de l'évaluation des prestataires externes et internes.
- Organisation des sessions de formation et de sensibilisation des différents acteurs de la qualité et de la gestion des risques.

COMPETENCES REQUISES :

Techniques :

- Utiliser les outils de la qualité.
- Utiliser les outils informatiques associés

Organisationnelles :

- Animer les groupes de travail.
- Organiser les rencontres.
- Négocier avec les différents interlocuteurs

Relationnelles :

- Disponibilité et écoute.
- Rigueur organisationnelle.
- Diplomatie.

RELATIONS HIERARCHIQUES :

- Secrétaire général,
- Coordonnateur Qualité/GDR.

RELATIONS FONCTIONNELLES:

- Services médicaux, médico-techniques, techniques, administratifs et logistiques

Candidatures à adresser à :

Directrice des Ressources Humaines. 18 av. du 8 mai 1945 - BP 1148 03113 Montluçon Cedex. 04 70 02 30 05 / 16 48

INGÉNIEUR QUALITÉ (H/F)

Michael Page

PACA - Vaucluse

CDI

Référence de l'annonce : ILCI591930

Société internationale, parmi les leaders du secteur biomédical, recherche dans le cadre de son développement un(e) : INGÉNIEUR QUALITÉ (H/F)

Rattaché(e) au Responsable Assurance Qualité, vous contribuez à assurer la conformité et la qualité des produits de l'entreprise, en optimisant et en pilotant un système formalisé permettant une gestion efficace des non-conformités et un suivi précis des actions correctives et préventives.

Missions

Superviser la gestion et le suivi du traitement des non-conformités et accompagner/assurer la mise en place des actions correctives et préventives,

Concevoir et piloter un système d'analyse des causes de dysfonctionnements qualité et d'identification des récurrences,

Procéder aux investigations nécessaires au traitement des dossiers de non-conformités ouverts,

Mettre en place et animer les groupes projets nécessaires à la résolution des non-conformités et à la mise en place des actions correctives et préventives,

Assurer le suivi des actions menées et des résultats obtenus et mesurer l'efficacité et la performance des plans d'actions à travers un reporting ciblé,

Etablir et entretenir des relations constructives avec l'ensemble des services de l'entreprise et participer au déploiement d'une culture qualité,

Établir et formaliser les documents/procédures nécessaires à votre activité et veiller à leur suivi, à leur mise à jour et à leur bonne application,

Accompagner au quotidien et mobiliser la hiérarchie sur le maintien des bonnes pratiques et des procédures qualité,

Participer comme élément moteur à différents projets d'amélioration de la performance de l'entreprise,

Effectuer un reporting régulier de votre action et de la situation et des tendances de votre activité,

Gérer et mettre à jour les bases de données de suivi de votre activité (non conformités, actions correctives, actions préventives...),

Participer activement aux audits internes et rédiger les conclusions,

Assurer l'animation, la formation et l'encadrement de l'équipe d'auditeurs internes.

Profil recherché :

Ingénieur généraliste ou à dominante qualité, vous avez quelques années d'expérience minimum de la fonction qualité dans le domaine du dispositif médical.

Vous avez une très bonne connaissance des normes et référentiels de la profession et avez une bonne pratique des méthodes de résolution de problèmes et d'amélioration de la performance (5S, 5M, Amdec...).

Votre crédibilité, votre sens des priorités et votre professionnalisme vous permettront de réussir à ce poste.

Si vous êtes intéressé(e) par ce poste, merci de déposer votre candidature Référence de l'annonce : ILCI591930 à : Michael Page 159, avenue Achille Peretti 92522 Neuilly-sur-Seine cedex

Product Quality Assurance Manager

Région: Walloon Brabant

Knauf Insulation operates 30+ manufacturing facilities across Europe & CIS, each producing one of 5 types of insulation products (glass mineral wool, rock mineral wool, wood wool, XPS, EPS).

In its constant drive for providing its customers with the highest possible quality standards, Knauf Insulation is redefining its QA processes and responsibilities and, to that end, is currently looking to engage PRODUCT QUALITY ASSURANCE MANAGER.

Function objectives:

The functional objectives for this position are defined as follows:

- Establishment of a set of consistent product quality/QA standards and product specifications for each manufacturing technology, with regards to
 - a. A product's specific functional performance in use;
 - b. General "delivered quality" standards in terms of product packaging, shipment, stocking, and customer order fulfillment and service levels;
- Ensuring that KI product quality consistently meets or exceeds customer expectations;
- Adaptation of these QA standards across the Knauf Insulation manufacturing estate;
- Establishment and implementation of a consistent set of product quality test methods;
- Enabling KI to deal with possible quality issues in a quick and effective manner, thus driving continuous product quality improvement across all technologies and plants.

Description:

Tasks and responsibilities for this position will include, among others:

- Determining, negotiating and agreeing KI quality standards and/or specifications;
- Assessing customer requirements and making sure these are met;
- Setting customer service standards;
- Quickly and effectively addressing quality issues signaled by customers through initiation, coordination and communication of corrective actions between manufacturing and sales/marketing;
- Working with Technical Directors, Plant Managers and plant staff to establish testing procedures and standards;
- Recording, analyzing and distributing statistical quality and service information;
- Monitoring performance on an ongoing basis, and initiate service improvement projects where required.

Profil recherché:

The ideal candidate for this position will have the following background and skill sets:

- At minimum a bachelor's degree in Engineering in a manufacturing-related field;

- 7+ years' experience working in a technical or product management position in an international product manufacturing environment;
- Successful track-record in establishing and/or improving quality standards in a manufacturing organization, based on a thorough understanding of customer requirements;
- Knowledge and understanding of insulation products and their manufacturing processes is considered a key advantage;
- Internationally adept – able to work, interact, negotiate, present and report across languages and cultures;
- Ability and willingness to travel internationally in Europe & CIS >50% of time;
- Strong, independent personality;
- Language skills: fluency in English, both written and spoken. Additional language skills are considered an advantage

Offre d'emploi

Quality Manager (H/F) (Sousse)

Entreprise

Manpower Professional est la marque du recrutement des cadres et des cadres dirigeants en Tunisie. Parce que recruter des talents, c'est investir pour la performance future....

Poste

You are responsible for planning and directing quality assurance policies, programs and initiatives. You establish monitors and maintain quality control system.

You define the company's gaps and work with the organization at all levels to close the gaps.

You develop and implement a quality program to ensure conformity of purchased material and final products to quality standards.

You manage the Quality department activities.

You review and approval of corrective action made by Cell Quality Managers in regard to customer standards and specifications.

You performed supplier quality assurance audits for assigned suppliers.

You develop and implement a quality production program to ensure conformity to purchase material and final products to quality standards.

You revise and update the quality control manual to incorporate statistical control programs.

You develop and maintain a supplier quality index, utilizing statistical control programs to assure that only high-quality vendors are retained.

Profil recherché

With a Master's degree in Science, Engineering or Business Administration, you have at least 5 years of experience.

You are fluent in French, English and Italian.

Personal Profile:

You have a good interpersonal skills and ability to manage a team. You are motivate, creative, organized and you have the sense of the initiative and communication.

Type de contrat

CDI

Offre d'emploi

Responsable assurance qualité - H/F

L'établissement / L'entreprise :

Hôpital Privé Armand Brillard (94130 Nogent sur Marne)

Basé à Nogent Sur Marne (94)

CDD (plus de 12 mois)

Statut Cadre

Les cliniques et hôpitaux privés de Générale de Santé, qui rassemblent 27 000 salariés et plus de 5 000 praticiens libéraux sur le territoire national, constituent le 1er groupe d'hospitalisation privée en France. Acteur majeur de l'hospitalisation, Générale de Santé est présent sur l'ensemble de la chaîne de soins : médecine-chirurgie-obstétrique, cancérologie, soins de suite et de réadaptation, santé mentale et hospitalisation à domicile.

Le poste

L'Hôpital Privé Armand Brillard (230 lits et places – Spécialités : Maternité & néonatalogie, Chirurgie, Médecine, Urgences, Oncologie, Ambulatoire et Dialyse), situé face au RER A de Nogent sur Marne, recherche dans le cadre de son développement : RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE (RAQ)

En étroite collaboration avec les hiérarchies, vous prenez en charge les missions Qualité et tout particulièrement l'accompagnement de l'établissement vers la certification.

Missions

Poursuite de la politique Qualité (bonnes pratiques, recommandations, mobilisation des acteurs ...)

Certification HAS (mener les démarches pour organiser la certification de l'établissement)

Label Générale de Santé (coordonner le déploiement des engagements de la certification, Label GDS, aider les pilotes à mettre en place les plans d'action, communiquer auprès du personnel)

Satisfaction des patients (collecte, analyse, mise en place de plans d'actions)

Conseil à la direction

Veille réglementaire en matière de qualité et de gestion des risques en collaboration avec notre Coordinatrice des Vigilances

Assistance dans la préparation des visites de conformité, inspection ...

Profil

Titulaire d'un diplôme supérieur, vous bénéficiez d'une expérience significative acquise dans un établissement équivalent et vous maîtrisez les référentiels Qualité.

Votre capacité d'écoute, vos capacités relationnelles, votre rigueur et votre dynamisme seront des atouts indispensables.

RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE DISPOSITIFS MÉDICAUX (H/F)

Référence Apec : 34999432W-5417-6876

Référence société : RQ - 05/03

Date de publication : 05/03/2012

Société : ATALENT HR

Type de contrat : CDI

Lieu : Région Parisienne

Salaire : Négociable

Expérience : Expérimenté

Entreprise :

Atalent HR, cabinet de recrutement spécialisé et reconnu dans le domaine de la santé, recrute pour un groupe international spécialisé dans les Dispositifs Médicaux, un Responsable (H/F) Assurance Qualité dans le cadre d'une création de poste.

Poste et missions :

Directement rattaché(e) au Directeur du site, vous aurez pour principales missions :

- Vous managez et animez une équipe composée de 5 collaborateurs (dont 2 personnes au sein du laboratoire de Contrôle),
- Vous définissez la politique Qualité Globale de l'entreprise et mettez tout en place pour l'appliquer (depuis la conception R&D jusqu'au Contrôle Qualité en passant par la qualité fournisseurs),
- Représentant de la qualité, vous assurez l'assistance technique nécessaire pour fabriquer les produits existants et aider au développement de nouveaux produits,
- Vous identifiez les possibilités d'amélioration des processus et systèmes organisationnels dans le but de réduire les coûts, d'améliorer l'efficacité, d'assurer la conformité et d'accroître la valeur des produits ou la satisfaction du client,
- Vous réalisez le traitement et le suivi des anomalies et mettez en place des actions correctives et préventives,
- Vous prenez en charge la libération des produits,
- Vous approuvez les protocoles et supervisez les étapes de validation des produits et processus,
- Vous êtes le représentant Qualité de l'entreprise auprès des organismes d'Audit et d'Inspection (France et International),
- Vous préparez et animez les formations Qualité sur le site,
- Vous réalisez la veille technologique et réglementaire sur votre domaine de compétence,

Profil :

- Formation Scientifique (minimum Bac +5) avec idéalement une formation complémentaire en Qualité,
- Vous justifiez de minimum 7 ans d'expérience professionnelle acquise sur une fonction similaire de Responsable Qualité (avec management d'équipe). Une expérience significative dans l'industrie des Dispositifs Médicaux (notamment de classe III) est exigée pour ce poste.
- Des connaissances en Réglementation FDA et RIM (au niveau du Canada), de la directive relative aux Dispositifs Médicaux, des normes ISO 13485 et 14971 sont exigées pour ce poste.
- ANGLAIS COURANT EXIGÉ POUR CE POSTE
- Bonne communication orale et écrite, rigueur et méthode, facilité à transmettre des messages, bon relationnel, esprit de synthèse, capacité à travailler en équipe, leadership, dynamisme

Offre d'emploi

Responsable assurance qualité fournisseurs

Date de l'offre : 18/04/2012

Type de contrat : CDI

Intitulé du poste : Responsable assurance qualité fournisseurs

Famille de fonction : Qualité

Secteur : Industrie du médicament

Descriptif :

Filiale française du Groupe Bausch & Lomb, société mondiale d'optique et d'ophtalmologie (11000 salariés dans le monde, 2,5 Md \$ de CA, présente dans 35 pays), notre société développe et commercialise des traitements médicaux innovants.

Nous recherchons actuellement, au sein de notre site de production situé à Aubenas, un Responsable Assurance Qualité Fournisseurs

FINALITE DU POSTE

Garantir la qualité des composants, (matières premières, éléments de conditionnement, des produits vrac, produits semi-ouvrés et produits finis) conformément à nos standards et dans le respect des normes françaises et internationales.

RATTACHEMENT HIERARCHIQUE ET FONCTIONNEL DU POSTE

Responsable Assurance Qualité Fournisseur Pharma Corporate et Responsable assurance qualité France

MISSIONS PRINCIPALES

Missions qualité Fournisseurs du site d'Aubenas

- Sélectionne et qualifie les fournisseurs en collaboration avec le service Achats du site dans le respect des règles corporate
- Evalue les fournisseurs en fonction de la qualité des produits à réception et en cours d'utilisation, et du respect des délais de livraison et quantités livrées
- Certifie les fournisseurs afin d'alléger les contrôles à réception des fournisseurs jugés « satisfaisants »
- Gère les litiges fournisseurs (hors litiges financiers) et garantit le suivi des actions correctives proposées par le fournisseur
- Etablit et garantit le respect du planning des audits fournisseurs, les réalise et en assure le suivi.
- Gère le système documentaire relatif à l'assurance qualité fournisseurs : crée et met à jour les procédures liées à l'activité AQF et veille à leur conformité avec les réglementations en vigueur et les procédures du Groupe
- Crée et met à jour les cahiers des charges et veille à leur conformité avec les réglementations et les procédures Groupe
- Propose et pilote son budget

RELATIONS INTERNES ET EXTERNES DU POSTE

Tous les services du site

Fournisseurs du site

CONNAISSANCES ET COMPETENCES REQUISES

Formation : BAC +5

7 à 10 d'expérience, si possible en audits dans un Groupe industriel

Rigueur et organisation

Anglais professionnel indispensable

Connaissances des référentielles qualités (BPF, normes ISO, et normes GMP internationales)

Compétences en management de projet, serait un plus.

LOCALISATION

Aubenas Nombreux déplacements en France et Europe

CDI

Rémunération : Précisez vos prétentions

Région : Rhone-Alpes

Société : Bausch et Lomb

Contact : Mail : drhfrance@bausch.com

Site web : <http://www.bausch-recrute.fr>

Adresse : 416 rue Samuel Morse CS99535 34961 Montpellier cedex 2

Référence : RAQ/AUB/ITH

Offre d'emploi

Responsable qualité / gestion des risques — H/F

Offre n°291867 — publiée le 01/06/2012

Localisation du poste : Saint-Rémy-l'Honoré (78)

Type de contrat proposé : CDI

Temps plein

Salaire annuel brut : Entre 2200 € et 2400 € (bruts/an)

Diplôme requis pour ce poste : DU Qualité ou Master Qualité gestion des risques

L'établissement / L'entreprise :

Korian La Guyonne

La Clinique est située au cœur d'un petit village d'Ile-de-France dans un environnement privilégié et verdoyant, calme et reposant, propice au rétablissement des patients. De la terrasse, les patients pourront profiter d'une vue panoramique sur les vallées de la Mauldre et de la Guyonne.

La clinique Korian La Guyonne (ex-Clinique de Convalescence de l'Ouest) accueille 75 patients en chambres individuelles ou doubles, équipées de cabinet de toilettes et/ou de douches privatives accessibles aux personnes à mobilité réduite, d'un système d'appel malade et d'un téléviseur (en supplément).

Les patients sont accueillis en salle à manger lors des deux repas principaux par l'équipe de restauration. Le chef cuisinier propose en collaboration avec les diététiciennes, des menus personnalisés selon les pathologies et les souhaits des patients.

Soins:

Soins de suite polyvalents et gériatriques à orientation nutritionnelle et cancérologique.

Des cours collectifs de nutrition et d'éducation à la santé sont dispensés par des médecins. Des cours de cuisine et des informations nutritionnelles sont donnés par les diététiciennes.

L'équipe:

L'équipe pluridisciplinaire est composée de :

- * Médecins généralistes, et de médecins spécialistes en gériatrie, en nutrition et en endocrinologie
- * Infirmières, aides-soignants, diététiciennes, psychologue et kinésithérapeutes chargés de la prise en charge du patient.
- * Une assistante sociale qui organise la sortie des patients: aide à domicile, orientation en long séjour, maison de retraite...

Le poste

Il contribue à l'amélioration continue de la prise en charge du patient, par l'accompagnement de la démarche de certification, et en veillant au respect des obligations réglementaires.

Dans le cadre de la démarche de certification, il assure l'accompagnement méthodologique de la démarche qualité et garantit sa mise en œuvre

Le profil

Compétences clés (Savoir-faire et savoir être) :

- Maîtrise des outils bureautiques
- Maîtrise des écrits professionnels
- Connaissances des métiers de la santé
- Maîtrise des concepts et outils liés à la démarche qualité
- Bon niveau d'expression orale
- Maîtrise des techniques de conduite de réunion
- Diplomatie
- Rigueur
- Empathie
- Pédagogie
- Leadership
- Disponibilité

Il est impératif d'avoir un véhicule pour venir travailler

Site internet : <http://www.groupe-korian.com/Les-etablissements-Korian/Cliniques-de-SSR/Korian-La-Guyonne-ex-CCO>.

Le recruteur :

Vxxx Mxxx

Directeur

15 rue du Professeur Mariller – 78690 Saint Rémy l'Honoré

0134942121

Offre d'emploi

RESPONSABLE CONTRÔLE QUALITE H/F

Date de l'offre : 26/03/2012

Type de contrat : CDI

Intitulé du poste : Responsable contrôle qualité

Famille de fonction : Qualité

Secteur : Industrie du médicament

Référence du poste RCQ03-12

Poste basé à Riom (12 Km de Clermont-Ferrand)

Rémunération : de 40 000 à 50 000 euros

Descriptif :

CARBOGEN AMCIS est un acteur majeur de l'offre de service qui propose un large portefeuille de services de développement et de commercialisation à l'industrie pharmaceutique et biopharmaceutique à tous les stades du développement du médicament.

L'offre de service de CARBOGEN AMCIS s'étend de la recherche des procédés de synthèse jusqu'à la commercialisation de substances actives et de médicaments pour les études précliniques, cliniques et produits commerciaux.

CARBOGEN AMCIS SAS (France), recherche pour son unité spécialisée en production de lots cliniques dans le domaine du stérile et des molécules à haute activité, son : RESPONSABLE CONTRÔLE QUALITE H/F

Rattaché à la direction générale, vous êtes garant de la fiabilité des résultats d'analyses physico-chimiques (matières premières, produits finis et semi-finis, études de stabilité) et microbiologiques (production en environnement stérile), dans le respect de la réglementation en vigueur et du cahier des charges client. En contact régulier avec nos fournisseurs (matières premières, matériel et sous-traitance analytique) vous établissez les devis, planifiez les analyses et gérez le parc analytique. Interlocuteur privilégié des services d'assurance qualité, de production et de R&D, vous managez une équipe de trois techniciens dans un souci permanent d'amélioration de la prestation de service (coûts, délais).

De formation scientifique supérieure, pharmacien ou ingénieur vous disposez d'une expérience professionnelle significative dans un poste similaire, idéalement dans un environnement classé.

Vous avez une bonne maîtrise de l'anglais.

Autonome, rigoureux (se) et doté(e) d'un bon relationnel, nous vous offrons l'opportunité d'exprimer tout votre potentiel.

Offre d'emploi

Responsable Contrôle Qualité F/H

Suisse, La Chaux de Fonds puis Genève

10 mai 2012

Les Ateliers Horlogers Louis Vuitton

Poste :

Alliant tradition et modernité, Louis Vuitton, l'une des marques phares du groupe LVMH, leader mondial dans le secteur du luxe, innove et étonne depuis un siècle et demi. Au sein des Ateliers Horlogers LV à La Chaux-de-Fonds - puis à Meyrin – Genève à compter du second semestre 2013 - au cœur de l'industrie horlogère, les montres Louis Vuitton font l'objet de contrôles rigoureux garantis par le label suisse.

Afin de renforcer ses équipes et de continuer à développer des montres d'une grande qualité, Louis Vuitton recherche un Responsable Contrôle Qualité.

Au sein de notre site de production (la Chaux de Fonds puis Meyrin-Genève) la/le Responsable Contrôle qualité :

- Définit et est le garant interne du respect des critères qualité tant esthétiques que techniques et fonctionnels sur tous les composants (contrôle d'entrée) et les produits finis.
- Pilote/gère les activités, à travers un système de monitoring efficace et pertinent.

Elle/Il est notamment en charge des activités suivantes :

- Management de l'équipe contrôle qualité (gestion de la charge, organisation et suivi des plannings, participation aux recrutements, formation du personnel, entretiens d'évaluation)la charge, organisation et suivi des plannings, participation aux recrutements, formation du personnel, entretiens d'évaluation)
- Mise en place de process qualité afin d'optimiser l'organisation au sein du département.
- Assurer la gestion de l'outil de GQAO du département.
- Définition des besoins matériels génériques et spécifiques nécessaires au bon fonctionnement du service.
- Définition des critères qualité en accord avec l'assurance qualité et le développement.
- Monitoring/suivi des indicateurs de performance (interne et fournisseurs)
- Assurer la mise en place et le suivi des actions préventives et correctives nécessaires.
- Participation/ animation de groupes de travail pluridisciplinaires, en vue de promouvoir les actions d'amélioration continue.

Pendant la période de transition jusqu'au second semestre 2013, la majorité de l'activité se tiendra à La Chaux de Fonds, puis le poste sera basé à Meyrin-Genève.

Profil :

Formation technique, ingénieur ou équivalent.

5 ans d'expérience au minimum sur une fonction similaire

Langues Français courant, l'anglais sera un atout.

Référence: LVM12856

RESPONSABLE LIBERATION INJECTABLES H/F

Référence Apec : 36151403W-5417-6876

Référence société : 94PHARMPROD

Date de publication : 15/05/2012

Société : TAGA SCIENTIFIQUE

Type de contrat : CDD

Lieu : DEPT 94

Salaire : 37K€ brut/an

Expérience : Expérimenté

TAGA Scientifique, spécialiste du recrutement de personnels scientifiques, recherche pour un laboratoire pharmaceutique situé en région parisienne (94) : RESPONSABLE LIBERATION INJECTABLES H/F

Missions:

- Gérer une équipe de 6 personnes en charge du pré-audit/audit des dossiers de lot ;
- Libérer les dossiers de lot de nos produits Injectables ;
- Participer à l'investigation nécessaire des déviations en évaluant la criticité des déviations et incidents survenus au cours du process industriel et en proposant des actions correctives nécessaires en vue de l'acceptation des lots en concertation avec les services concernés ;
- Assurer le suivi et la clôture des plans CAPA en lien avec les déviations ;
- Assurer le suivi des contrôles environnementaux et les non conformités associées.

Durée : CDD 6 mois

Profil :

Diplôme de Pharmacien ou d'Ingénieur avec première expérience significative dans le domaine de la qualité et de la libération de lot.

Pour postuler, envoyez votre CV à : contact@taga-scientifique.fr

Ou contactez-nous au : 01.41.92.90.50

Offre d'emploi

RESPONSABLE QUALITE (H/F)

28 May 2012

Société : Adecco France - ILLKIRCH GRAFFENSTADEN

Lieu : 67 Bas Rhin

Description de l'emploi

Adecco recherche pour un de ses clients un :

RESPONSABLE QUALITE (H/F) - CDD de 5 mois

Dans le cadre d'un remplacement de congé maternité, vous rapportez au Responsable Assurance Qualité Système. Vous êtes en charge de la revue qualité des documents de qualification / validation (protocoles / rapports / écarts) et des documents qualité en lien avec l'activité (procédures). Vous participez au pilotage du système de gestion des modifications des équipements. Vous avez en charge l'approbation des URS.

De formation Bac + 5 (Master / Ingénieur / Pharmacien) dans les domaines Qualité / Biotechnologie / Industrie Pharmaceutique, vous justifiez d'une expérience (2-3 ans) en qualité / production / validation acquise en industrie pharmaceutique. Vous avez des connaissances sur les principes de qualification des équipements, validation des procédés, validation des systèmes informatisés au sein d'une entreprise pharmaceutique ainsi que sur les GMP. Vous avez démontré lors de vos expériences précédentes votre capacité à travailler en mode projet.

Disponible, rigoureux et réactif, vous êtes doté d'une grande capacité d'organisation ainsi qu'une grande aisance relationnelle pour pouvoir interagir avec différents services de l'entreprise en mode projet.

Maîtrise impérative de l'anglais.

Offre d'emploi

Responsable qualité

Employeur : Hôpitaux de Mayotte Mamoudzou

Localisation :

Annonce du 26/04/2012

En partenariat avec fhf.fr

POSTE

Missions en accord avec le projet d'établissement, les textes réglementaires et la certification:

__participer à la définition des orientations institutionnelles:

- gestion des risques
- continuité de la qualité des prestations par le CHM
- politique d'évaluation des pratiques professionnelles
- suivi des réserves et recommandations de la V2
- préparation et accompagnement de la certification V3
- mise en place d'audits
- suivi des indicateurs qualité

__mise en œuvre des actions :

- accompagnement des professionnels
- politique de formation pour développer une culture de la qualité
- évaluation, communication des résultats obtenus

__au sein de l'équipe :

- participer aux réunions, à la répartition des missions
- conduire en toute autonomie les missions confiées
- membre de la cellule opérationnelle de gestion des risques
- participer aux réunions de pilotage de la qualité

Justifier d'une bonne connaissance du milieu hospitalier certifications V1 V2 V3

Être titulaire de diplôme et attestations de formation dans le domaine de la qualité

Cadre de catégorie A

Prise de fonction : début juin 2012

Envoyer CV et lettre de motivation

Direction de ressources humaines - Rue de l'Hôpital - BP04 - 97600 Mamoudzou

Tél: 02 69 61 86 10

secretariat_drh@chmayotte.fr

Direction de la Qualité xxx@chmayotte.fr

02 69 61 86 05

Offre d'emploi

RESPONSABLE QUALITE (H/F)

Date de publication : 27/05/2012
Expériences : (Indifférent)
Localisation : Haute Savoie - Annecy
Contrat : CDI
Secteurs : Cabinets d'interim,

ADECCO

Adecco Recrutement recherche pour l'un de ses clients un Responsable Qualité h/f.

Notre client est une PME spécialisée dans la prestation de soudage de précision et laser traitant les géométries de soudages les plus exigeantes.

Reconnue dans son domaine d'activité, elle compte de nombreuses références dans le secteur médical, automobile et aéronautique.

Votre mission :

Votre mission principale est de garantir la conformité du système qualité par rapport aux exigences des normes ISO et de veiller à la bonne mise en œuvre de la politique qualité définie.

Vous faites vivre le système qualité en interne et intervenez également auprès des clients.

Votre profil :

De formation supérieure dans le domaine de la qualité, vous possédez une première expérience dans le secteur de l'industrie de production (idéalement dans le secteur médical, automobile ou aéronautique).

Vous maîtrisez l'anglais.

Pédagogie, proactivité et rigueur vous caractérisent.

Offre d'emploi

Responsable qualité - affaires réglementaires h/f

Date 21.03.2012

Fonction Responsable qualité - affaires réglementaires h/f

Secteur Dispositifs médicaux

Localisation Oyonnax

N° de l'offre 01201540582

Type de contrat : CDI

Entreprise

LUPONAX BIOMEDICAL, groupe BSH, est une entreprise spécialisée dans la conception et la fabrication de dispositifs médicaux en matières plastiques et en salles blanches ISO 5 et ISO 7. Dans le cadre de son développement sur les secteurs médicaux et pharmaceutiques, nous recherchons un Responsable Qualité / Affaires Réglementaires.

Poste

Rattaché à la Direction Qualité, vous organisez les activités du Laboratoire et de Management Qualité avec un souci permanent d'amélioration de la Qualité, du respect des délais et de la maîtrise des coûts.

En cela, vous :

- Participez au déploiement de la démarche Qualité dans le cadre du développement de nouveaux dispositifs médicaux,
- Suivez les évolutions des techniques d'analyse et d'instrumentation aussi bien d'un point de vue de la veille technologique mais aussi normative et réglementaire,
- Réalisez les activités de laboratoire comprenant les analyses particulières et microbiologiques et garantissez le respect des instructions,
- Assistez la Direction Qualité dans la mise en place et l'animation des référentiels normatifs de l'entreprise : ISO 13485, ISO 17025, ISO TS 16949 et l'évolution vers le référentiel 21 CFR Part 820,
- Contrôlez la conformité des produits en cours de fabrication et des opérations de contrôle associées effectuées par le personnel de production pour la libération des lots,
- Pilotez les méthodes de résolution de problème dans le cadre de la gestion des non-conformités,
- Animez et coordonnez le personnel des services,

Profil

De formation supérieure scientifique ou qualité, vous avez une première expérience de cinq ans minimum dans un domaine proche (médical, laboratoire, plasturgie) au cours de laquelle vous avez mis en avant vos qualités relationnelles et votre esprit d'initiative.

Votre goût du terrain, le travail en équipe, votre rigueur, une maîtrise de l'anglais sont des éléments indispensables pour réussir dans cette fonction et dans une PME qui nécessite réactivité et ouverture d'esprit. La connaissance de la réglementation FDA serait un plus.

Offre d'emploi

RESPONSABLE QUALITE PROJET H/F

Date de publication : 27/05/2012 Expérience : Expérimenté

Localisation : Haute Savoie Contrat : CDI

Secteur : Industries manufacturières et production

SOMFY Activités se concentre depuis plus de 40 ans sur un métier : l'automatisation des ouvertures et des fermetures de la maison et des bâtiments.

Animée par une forte culture de l'innovation, SOMFY Activités crée des solutions qui contribuent à l'amélioration des cadres de vie des habitants en répondant à leurs attentes de confort, de sécurité et d'économie d'énergie.

Nous réalisons un chiffre d'affaires de 842,7 M€ grâce à l'énergie déployée par 6900 collaborateurs présents sur les 5 continents.

Pour assurer notre développement, nous recherchons un(e) : Responsable Qualité Projet

Rattaché à l'organisation Qualité de notre Activité Window and Blind, vos missions se fondent sur quatre piliers :

- Guider et stimuler l'équipe dans toutes les phases des projets de développement produits / procédés et veiller au respect des objectifs Qualité
- Garantir le respect du référentiel qualité dans le projet, de l'application efficace des outils et des méthodes nécessaires à l'atteinte des objectifs Qualité
- Piloter l'interface avec les autres métiers Qualité contribuant au projet
- S'assurer du bon fonctionnement des interfaces clients dans les phases deancements produits.

Vos interfaces de travail sont multiples avec l'ensemble des acteurs de l'équipe projet : achats, marketing, conception, laboratoire d'essai, industrialisation, usines, fournisseurs et filiales de distribution.

De formation technique Bac +4/+5, de préférence mécanique et/ou électronique.

Idéalement certifié Black Belt (et Design For Six Sigma), vous avez acquis votre expérience dans un environnement industriel mécanique ou électronique, de moyennes et grandes séries, où la qualité joue un rôle prédominant.

Votre connaissance approfondie des outils qualité (démarche Lean Six Sigma, APQP, QFD, AMDEC, Résolution de problèmes 8D, Aide à la décision ...) vous aidera à mener à bien vos missions.

En tant que membre permanent des équipes projets, vous avez acquis la capacité à travailler dans un contexte multi projets et multiculturel.

Pratique de l'anglais indispensable.

Bon communicant, vous êtes ouvert aux autres, vous avez le sens du dialogue et de l'écoute.

Pragmatique, rigoureux, vous êtes adepte du principe du « juste nécessaire ».

Vous avez de réelles aptitudes à questionner, à remettre en cause les certitudes, à être force de proposition dans les approches de résolution de problèmes.

Notre annonce vous intéresse ? Vous recherchez un environnement professionnel qui vous offre de réelles opportunités d'exprimer votre expertise et votre potentiel ? Rejoignez-nous ! Pour ce poste, basé en Haute-Savoie, merci d'adresser votre candidature à Jobs@somfy.com, sous la référence BVW-Qu-RQP2-0512-SJ

Offre d'emploi

Responsable qualité sécurité H/F

Descriptif de l'offre :

Notre client, spécialisé dans le secteur industriel, recherche un(e) Responsable Qualité Sécurité.

Rattaché(e) au Directeur Général, vous conduisez la politique Qualité dans ses objectifs comme dans ses principes, mettez en place la certification qualité selon la norme ISO 9001 et veillez à l'application des règles de sécurité.

A ce titre, votre rôle est de :

- définir et proposer à la direction des objectifs, orientations et recommandations en matière de qualité en référence avec la norme ISO 9001-2000
- rédiger le manuel qualité et les procédures générales
- contrôler le respect des règles et l'application procédures mises en application au niveau de la qualité et de la sécurité
- assurer le traitement des anomalies et non conformités constatées chez les clients et les fournisseurs de matières premières
- gérer les dérogations et les réclamations selon les procédures mises en place
- participer au développement des indicateurs pertinents pour l'évaluation du système qualité.

Pré-requis :

De formation Bac +2 à Bac+5, Ingénieur avec une spécialisation en Qualité, vous justifiez au minimum de 5 années d'expérience dans une fonction de ce type en environnement industriel.

Vous possédez de bonnes connaissances des principes de la qualité et de la sécurité et maîtrisez les méthodes d'audit qualité.

Au-delà de vos compétences techniques, vous faites preuve de rigueur, d'autonomie et êtes capable d'intervenir quotidiennement sur les aspects pratiques/terrain du métier de la qualité.

Type de contrat : CDD

Expérience de 5 à 10 ans requise

Offre [TJOB629472/EE - 56679] publiée le 01/06/2012

Localisation : France / Ile-de-France

Secteur(s) d'activité(s) : Gestion des risques : QSE, Risque professionnel SST/EvRP/SPS,

Management : Normes, SME, Qualité produit, services.

Responsable Système Qualité F/H

Date de publication : 26/04/2012

Réf : BIS0193

Domaine d'activité : Technical Operations

Métier : Qualité

Société : Beaufour Ipsen Industrie

Département : Qualité

Contrat : CDI / Permanent

Statut : Cadre

Contrat local

Lieu : France - Dreux

DESCRIPTION

Ipsen est un groupe biopharmaceutique de dimension mondiale, qui a affiché en 2010 des ventes supérieures à 1,1 milliard d'euros. L'ambition d'Ipsen est de devenir leader dans le traitement des maladies invalidantes. Sa stratégie de développement s'appuie sur 4 franchises : neurologie – endocrinologie – uro-oncologie - Hémophilie. Par ailleurs, le Groupe a une politique active de partenariats. La R&D est spécialisée dans des plateformes différenciées et innovantes en peptides et en toxines au service des patients. En 2010, les dépenses de R&D ont atteint plus de 220 millions d'euros, soit plus de 20% du Chiffre d'Affaires. Le Groupe rassemble près de 4500 collaborateurs dans le monde. (Site internet d'Ipsen : www.ipsen.com).

MISSIONS PRINCIPALES

Ipsen recherche pour sa filiale industrielle située à Dreux (440 collaborateurs), au sein de son département Qualité :
1 RESPONSABLE SYSTEME QUALITE (H/F)

Sous la responsabilité du Directeur Qualité, vous assurez le fonctionnement et le développement des systèmes Qualité du site conformément aux réglementations, recommandations du groupe IPSEN et de nos donneurs d'ordres. Vous contribuez à la progression des standards Qualité du site et à leur promotion.

Avec l'assistance d'une équipe de 2 personnes vous menez à bien vos différentes missions :

- Maintenir et faire évoluer les systèmes documentaires et d'informations relatifs à la Qualité en garantissant leur pertinence, leur exactitude et leur cohérence et ce dans le respect de la réglementation, des besoins des services, des Polices et Guidelines Qualité de nos donneurs d'ordre. Vous avez un rôle d'accompagnement et de pédagogie auprès des utilisateurs de façon à ce qu'ils comprennent l'articulation des différentes procédures, documents ou systèmes informatiques, et se les approprient.
- Identifier les besoins de formation qualité pour l'ensemble du personnel du site, proposer un plan annuel de formation qualité, mettre en place les actions, évaluer leur pertinence de façon à faire progresser le niveau Qualité du site.
- Consolider, analyser, et diffuser les indicateurs qualité du site, organiser des réunions Qualité mensuelles visant à partager cette analyse et à définir les plans d'actions et mesures visant à tenir nos engagements qualité pour le site.
- Coordonner des audits ou inspections externes réalisées sur le site, suivre les actions et reportings qui en découlent. Veiller à la cohérence d'ensemble entre le plan annuel d'audit internes et externes, les indicateurs qualité et les projets à venir sur le site.

Date limite de dépôt des candidatures internes : 11/05/2012

PROFIL

De formation idéalement pharmacien industriel ou ingénieur qualité, vous avez acquis une expérience significative en Assurance qualité sur un site de production. Vous avez une bonne maîtrise de la méthodologie de gestion de projet (idéalement « green belt ») et une pratique professionnelle de la langue anglaise

Qualités :

Vos qualités relationnelles, d'analyse, de synthèse, vous permettent de concilier au mieux exigences réglementaires, efficacité et pragmatisme.

Gestion / Management / Conduite de projets

Gestion / Management / Conduite de projets

ASSOCIATE DIRECTOR PROJECT MANAGEMENT AND PLANNING	DEY LP - MYLAN	Fabrication de médicaments
ADMINISTRATEUR-TRICE SCIENTIFIQUE	EMA EUROPEAN MEDICINES AGENCY	Activités extra-territoriales
CHEF D'AGENCE	LYONNAISE DES EAUX FRANCE - GROUPE SUEZ	Captage, traitement et distribution d'eau
CHEF DE PROJET	ELI LILLY	Fabrication de médicaments
	CENTRE REGIONAL DE LUTTE CONTRE LE CANCER - LEON BERARD	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	PIERRE FABRE DERMO-COSMETIQUE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
	CENTRE REGIONAL DE LUTTE CONTRE LE CANCER - LEON BERARD	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	MEDEF - IPRA	Organisations patronales et consulaires
CHEF DE PROJET COMMUNICATION SCIENTIFIQUE	GREENTECH SA	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
CHEF DE PROJET COURRIER	LA POSTE	Postes nationales
CHEF DE PROJET IMAGERIE MEDICALE	PHILIPS HEALTHCARE	Fabrication de matériel d'imagerie médicale et de radiologie
CHEF DE PROJET INFOGERANCE	HEWLETT PACKARD	Fabricat.ordinateurs et autres équipements informatiques
CHEF DE PROJET QUALITE	LABORATOIRES GALDERMA	Fabrication de médicaments
CHEF DE PROJET TRANSPOSITION INDUSTRIELLE	ARROW GENERIQUES	Fabrication de médicaments
CHEF DE PROJETS EVALUATION	ABC FRANCE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
CHEF DE PROJETS TRAÇABILITE	AIR LIQUIDE SANTE	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
CHEF PROJET DEVELOPPEMENT	MERCK MEDICATION FAMILIALE	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
COORDINATEUR-TRICE PROJETS DEVELOPPEMENT PHARMACEUTIQUE	GALDERMA R&D	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
DIRECTEUR-TRICE	CLINIQUE EMILIE DE VIALAR	Activités hospitalières
	L'OREAL	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
	SOINS DE SUITE ET DE READAPTATION LES ORMES	Pratique médicale
	PLASTO (SUISSE) SA	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
	EVIC HISPANIA	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
DIRECTEUR-TRICE ADJOINT-E	DRACY SANTE INVESTISSEMENT ET DEVELOPPEMENT	Fabrication d'instrumentation scientifique et technique
DIRECTEUR-TRICE ASSOCIE-E SERVICE MEDICAL	PAREXEL INTERNATIONAL	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
DIRECTEUR-TRICE GENRAL-E	SOCIETE BECHARA BAROODY	Commerce de gros de parfumerie et de produits de beauté
DIRECTEUR-TRICE GENERAL-E ADJOINT-E	LABORATOIRES BOIRON	Fabrication de médicaments
DIRECTEUR-TRICE INSTITUT DE FORMATION	UCPA	Organisations associatives n.c.a.
DIRECTEUR-TRICE SCIENTIFIQUE	ERYTECH PHARMA	Services annexes à la production
DIRECTEUR-TRICE USINE	CGR DE MEXICO	Fabrication d'équipements automobiles
	EXSTO	Fabrication d'articles divers en matières plastiques
DIRECTOR OF MONITORING & EVALUATION	F.H.I. - GHAIN NATIONAL OFFICE	Tutelle des activités sociales
FONDATEUR-TRICE DIRECTEUR-TRICE	MAKE IT BLOOM	Conseil pour les affaires et la gestion
INGENIEUR-E PROJETS	L'OREAL	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
INGENIEUR-E PROJET RESPONSABLE QUALITE	CONTINENTAL INDUSTRIE	Fabricat.equipement aerauliques & frigorifiques industriels

MANAGER SENIOR	COSMIGEA SARL	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
PRESIDENT-E & CEO	CERMA	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
RESPONSABLE DE PROJETS DE RECHERCHE	LABORATOIRES BOIRON	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE QUALITE PROJET	ACI - AUTO CHASSIS INTERNATIONAL	Fabrication d'équipements automobiles
SENIOR DEVELOPMENT PROJECT MANAGER	STRAGEN PHARMA	Fabrication de produits pharmaceutiques de base

Offre d'emploi

Chef de projets H/F

VILLE(S) Toulouse - Haute Garonne

ACTIVITÉS Pilotage

DESCRIPTION

Pour accompagner notre forte croissance, nous recrutons des Chefs de projets au sein de notre pôle conseil.

En tant que chef de projet, vous accompagnez les projets informatiques de nos clients grands comptes en apportant une démarche et des méthodes efficaces en termes de pilotage de projets, appuyée d'une approche fonctionnelle et organisationnelle.

A ce titre vous êtes amené à :

- Elaborer et diffuser le planning prévisionnel du projet
- Préparer et animer les réunions internes de lancement et de suivi de projet
- Coordonner le suivi des risques et des processus de décisions du projet
- Suivre et contrôler la bonne exécution des tâches/ respect des engagements et de la méthode
- Communiquer sur l'état d'avancement du projet (reporting régulier) auprès de l'ensemble des acteurs, des directions et du client
- Assurer la garantie de bonne fin du projet

PROFIL RECHERCHÉ

De formation supérieure, vous justifiez d'une expérience d'au moins 3 ans en tant que Chef de projets en SI.

Vous savez gérer les contraintes fonctionnelles des clients et apporter des solutions à valeur ajoutée.

Vos qualités rédactionnelles vous permettent d'intervenir à tous les stades du projet.

Habitué à travailler en mode forfait, vous avez une bonne connaissance des méthodes et processus de gestion de projet.

Vous avez également acquis une bonne culture générale des systèmes d'informations.

Anglais courant fortement conseillé.

Rejoindre Exakis, c'est avant tout donner du relief à votre carrière et apporter votre passion au cœur de nos projets!

TYPE DE CONTRAT CDI

Chef de projet

Appel d'offre DIRC GO 2011

Projet MIAMIGO

Monitoring immuno-pharmacologique des anticorps monoclonaux thérapeutiques dans l'inter région Grand Ouest

- Médecin ou pharmacien ayant une expérience dans le domaine de la recherche clinique.
- ou Scientifique titulaire d'un M2 ayant une expérience en recherche clinique, notamment de coordination.

Il ou elle devra posséder les qualités relationnelles et organisationnelles nécessaires à la coordination d'un projet multi site de ce type. La mobilité (disponibilité pour parcourir l'inter région) sera également un élément déterminant.

Une formation du chef de projet sur les anticorps monoclonaux sera assurée et une expérience dans ce domaine n'est donc pas nécessaire.

Liste des missions qui lui seront confiées

Rôle principal : Aider à la conception et à la rédaction des projets ; aider à la réalisation des études HUGO, dans le cadre notamment des PHRC-IR et PHRC-N.

Aider à la coordination des études cliniques multicentriques sur les anticorps thérapeutiques. Objectif : assurer et développer les liens entre les CIC d'HUGO et entre les cliniciens, ARC, TEC et biologistes du Grand Ouest impliqués.

Mettre en place et animer un comité scientifique et stratégique où chaque centre de HUGO et chaque spécialité seront représentés ainsi qu'un représentant du LabEx MabImprove. Les objectifs du comité seront de :

- Partager au sein d'HUGO l'expertise des équipes du LabEx sur les anticorps monoclonaux. Faire bénéficier rapidement les investigateurs d'HUGO des découvertes générées par le LabEx MabImprove et transposables à la clinique.
- Partager les informations au sujet des projets d'étude ou des études en cours sur les anticorps monoclonaux afin d'accroître les collaborations au sein d'HUGO.

Réaliser un état des lieux (annuaire) des cliniciens, biologistes, ARC, responsables de CRB, etc. déjà impliqués ou concernés par la recherche clinique sur les anticorps thérapeutiques dans le Grand Ouest.

Coordonner des analyses biologiques et des analyses pharmacocinétiques réalisées dans les protocoles de recherche clinique sur les AcMo, à l'échelle du GO. Objectifs :

- Amélioration du circuit d'acheminement et du stockage des échantillons biologiques dans les CRB.
- Harmoniser le formatage des données des études cliniques (démographiques, de posologie, biologiques, etc.) pour leur partage entre les différents sites et intervenants.

Offre d'emploi

CHEF DE PROJET INFOGERANCE

Ile-de-France (75) PARIS

Le poste

Nous recherchons un Chef de projet qui aura pour mission de :

Pilotage des process : définition et pilotage des processus de gestion de changement, implémentation des processus de production,

Pilotage des infogéreurs : participation à la gestion des contrats, suivi des incidents infogéreurs, suivi

Support et administration des applications : industrialisation des processus

IT Opérations : Coordination en mode projet, maintien en condition opérationnelle

Le profil

De formation Bac+5, vous avez une expertise technique sur Windows 2003/2008, SAN, IIS6, Active Directory

Vous avez des qualités d'écoute et des compétences en Gestion de projet

Vous avez idéalement une certification ITIL.

Informations complémentaires

SOCIETE CIORANE

Ciorane est une SSII d'une cinquantaine de personnes. Nous nous caractérisons par un mode de fonctionnement atypique dans lequel nous accordons une importance majeure à la certification régulière de nos collaborateurs sur les technologies du moment (Windows, Unix/linux, Citrix, Java, .Net, Oracle...).

Pour mieux nous connaître, vous pouvez consulter notre site www.ciorane.com, et vous faire une opinion plus précise sur notre approche de l'employabilité en allant directement à <http://ciorane.com/conseils.htm>.

Chef de projet transposition industrielle

KELLY SCIENTIFIQUE, société de conseil en recrutement de profils scientifiques, accompagne ses clients depuis plus de 10 ans dans leur recherche de professionnels.

Nous vous proposons un poste de: Chef de projet Transposition Industrielle H/F au sein d'un laboratoire pharmaceutique, en croissance constante, dont l'activité est dédiée au marché des médicaments génériques.

Date : 26/05/11

Société : LES ATELIERS CORPORATE

Secteur : Pharmaceutique

Poste basé à LYON, pour une durée de 9 mois

Missions

Sous la responsabilité du Responsable Transpositions, au sein du département des Opérations pharmaceutiques, vous devrez assurer les missions suivantes :

- Mise en œuvre de projets de transposition industrielle, en menant l'industrialisation des produits sur les aspects procédés de fabrication et analytique, tout en veillant au respect des délais définis : addition de nouvelles sources de principe actif, changement de taille de lot - recherche de nouveaux sites de fabrication - optimisation de procédés, de formules ou de méthodes analytiques – support d'analyses réglementaires et analyses de risques techniques.
- Participation au change control et suivi des validations sur les dossiers techniques
- Rédaction ou vérification, ainsi que montage de la documentation (protocoles et rapports de validation, aide à la préparation des variations réglementaires)

Profil

Vous êtes de formation scientifique (Pharmacien, ingénieur ou master), avec idéalement une bonne connaissance de la galénique et des méthodes analytiques. Vous avez impérativement une expérience d'au moins 2 ans en production ou support industriel dans l'industrie pharmaceutique.

Vous maîtrisez l'anglais (capable de soutenir des réunions). Votre rigueur, votre capacité d'analyse des problématiques et votre autonomie seront gage de votre réussite au sein d'une structure en constante évolution.

Vos aptitudes relationnelles, votre sens de l'écoute vous permettront de développer une bonne communication avec les différents sous-traitants et l'ensemble des services du laboratoire (qualité, marketing et réglementaire).

Offre d'emploi

Chef de Projet en charge des Tests Sécurité et de l'Evaluation des Produits Finis H/F

Date 16/02/2012

Lieu Ile-de-France

Type de candidature

Type de contrat CDD

Le Laboratoire NUXE (cosmétiques d'origine naturelle de haut de gamme vendus en pharmacie et parapharmacie), en très forte croissance, recherche en CDD 6 mois, pour un établissement secondaire basé à Paris XVe :

1 Chef de Projet en charge des tests sécurité et de l'évaluation des produits finis H/F

Rattaché(e) à la Directrice Qualité, Affaires Réglementaires et Objectivation, vous organisez et analysez les différents tests de sécurité et d'efficacité avant la mise sur le marché des produits finis en coordination avec les instituts spécialisés et les services internes : Formulation, Affaires Réglementaires, Supply Chain, Marketing Développement .

Vos missions :

- Création et gestion des rétro plannings en coordination avec les différents services concernés
- Proposition et gestion des tests de sécurité et efficacité en adéquation avec le cahier des charges du Marketing Développement
- Organisation et suivi des plannings
- Analyse des résultats et reporting
- Gestion de l'ensemble des dosages et analyses sur matières premières et produits finis
- Gestion du budget R&D

Profil

- Bac +/- 5 de formation scientifique
 - Expérience de 1 à 2 ans dans le domaine de la gestion de projet évaluation et sécurité des produits finis
- Qualités requises : Analyse, rigueur, sens du relationnel

Chef de projet développement clinique Ducray (H/F)

Lieu : Laval (81)

Poste : CDI

Référence : 12439/MPU

Pierre Fabre dermo cosmétique :

Premier laboratoire Dermo-cosmétique en Europe, nous développons des marques à forte notoriété : Avène, Ducray, Pierre Fabre Dermatologie, Galénic, Klorane, René Furterer.

Mission :

Rattaché au Directeur Médical DUCRAY, vous serez en charge des études post-marketing et de l'élaboration et de la mise en place des outils de communication scientifique de la marque.

A ce titre :

- vous prenez en charge le développement, la mise en place et la valorisation des études post-marketing ;
- vous participez à la valorisation des études R&D, en élaborant les documents de synthèse à l'usage de la Direction Médicale et du Marketing France, Monde et les filiales ;
- vous contribuez à l'activité de la Direction Médicale dans le cadre des séminaires, pour notamment la formation sur les pathologies et la mise en place des outils développés ;
- vous participez à la veille scientifique concernant les produits, et à la veille réglementaire concernant l'évolution des statuts Médicament, Dispositif Médical et Dermo-cosmétique ;
- vous prenez en charge la rédaction scientifique des synthèses bibliographiques, des posters et des publications ;
- vous suivez les enregistrements et leurs mises à jour pour les médicaments, les dispositifs médicaux et les produits dermo-cosmétiques, en France et à l'international.

Profil :

Titulaire d'un diplôme de pharmacien, médecin, ingénieur de la santé ou d'un doctorat en sciences, vous justifiez au minimum d'un an d'expérience dans le médico-marketing ou le développement (pharmaceutique ou cosmétique).

Une formation complémentaire dans le domaine du marketing serait appréciée.

Votre niveau d'anglais est courant (oral et écrit) et vous maîtrisez la bureautique et les nouveaux médias.

Vous êtes reconnu pour votre rigueur, votre sens de l'organisation, votre réactivité et votre capacité d'analyse et de synthèse.

A l'aise dans le cadre de la prise de parole en public, vos qualités relationnelles et votre sens du service client seront des atouts indispensables à la réussite de cette mission.

Offre d'emploi

Chef de Projet Développement Galénique Senior H/F

Entreprise : Kelly Scientifique

Contrat : CDI

Localisation : Hauts de Seine – 92

Accessible aux travailleurs handicapés

Publié le 07/03/2012

Réf : 172117320

Kelly Scientifique, société de conseil en recrutement de profils scientifiques, accompagne ses clients depuis plus de 10 ans dans leur recherche de professionnels.

Nous vous proposons un poste de Chef de Projet Développement Galénique Senior H/F au sein d'une entreprise du secteur cosmétique.

Vous aurez à cœur de mener plusieurs projets d'innovation galénique (voie orale) à travers ces missions :

- Rechercher des formes galéniques innovantes.
- Identifier des partenaires extérieurs et mettre en place les partenariats.
- Rassembler les informations techniques et réglementaires des matières premières,
- Gérer le développement des méthodes analytiques pour le contrôle des matières premières.
- Définir les spécifications des ingrédients actifs et négocier avec les fournisseurs.
- Mettre en place le cadre juridique des projets de développement en partenariat avec un juriste.
- Piloter le développement des formules (de la mise au point à la validation du process).

De formation Bac +5, vous justifiez d'au moins 5 années d'expérience professionnelle dans le domaine avec des projets de développement en sous-traitance à l'international. Ce poste est basé en région parisienne et correspond à un CDI à pourvoir immédiatement.

Si ce poste correspond à vos compétences et attentes professionnelles, merci d'adresser votre candidature au format Word (CV, lettre de motivation et prétentions) en répondant idéalement directement sur notre site <http://www.kellyscientifique.tm.fr> à l'annonce référence : 172117320.

COORDINATEUR DE PROJETS H/F

Référence Apec : 35262619W-5417-6876

Référence société : CoPr

Date de publication : 23/03/2012

Société : CAPSUGEL France

Type de contrat : CDI

Lieu : Strasbourg

Expérience : Expérimenté

CAPSUGEL, leader mondial dans le domaine de la gélule et fournisseur de solutions en développement et production commerciale de formes pharmaceutiques (2 900 personnes dans le monde sur 10 implantations pour 852 millions de dollars de chiffre d'affaires) recherche pour son Centre de R&D Pharmaceutique basé à Illkirch (67, Communauté Urbaine de Strasbourg): COORDINATEUR DE PROJETS H/F

Rattaché au Directeur du Centre de Développement Pharmaceutique, en étroite collaboration avec les équipes pluridisciplinaires du R&D (Formulation, Développement Analytique, Sciences Pharmaceutiques, Sciences des Polymères, Qualité) et en coordination avec les départements Ventes & Marketing, votre mission consiste à répondre avec succès à la problématique du client interne et externe en intégrant les impératifs de temps, de budget ainsi que les obligations réglementaires.

Votre périmètre de responsabilité couvrira :

Le support à la définition des solutions pour les projets clients externes ou internes et l'élaboration du cahier des charges;

- la construction et le suivi des plans de projet pluridisciplinaires en réponse au besoin du client
- la coordination des projets tant en interne qu'en externe en assurant une communication constante et claire;
- le suivi de la gestion des ressources et des moyens à mettre en œuvre, afin d'assurer le succès de l'ensemble des projets;
- l'organisation des revues de projet avec l'ensemble des parties prenantes, en vue de fluidifier la communication et de faciliter les prises de décision.

Profil

De formation supérieure scientifique, vous justifiez d'une expérience professionnelle d'au moins 3 ans acquise en milieu industriel ou au sein d'une société de services, marquée par l'innovation et le sens du client.

Votre expertise dans la gestion de projets complexes, votre aisance relationnelle ainsi que votre volonté d'aboutir dans vos initiatives, vous permettront de répondre avec acuité aux besoins de nos clients pharmaceutiques et de contribuer au développement de notre offre de produits et de services. La pratique opérationnelle de la langue anglaise vous permettra de communiquer au sein du groupe et de vous exprimer sur un plan international.

Groupe en forte croissance spécialisé dans le secteur de la prise en charge de la personne âgée, alliant suivi médical et accueil hôtelier de grande qualité.

DIRECTEUR(TRICE) ADJOINT(E) (H/F)

Ile-de-France - CDI

Rattaché(e) au Président Directeur Général, vous constituez le bras Administratif, Juridique, Informatique, Financier et Ressources Humaines du Chef d'Entreprise. Vous devez être en mesure de prendre en charge la gestion quotidienne de l'entreprise en l'absence du Chef d'Entreprise. Votre mission est celle d'un(e) Gestionnaire et Animateur(trice) de projet qui accomplit aussi dans l'entreprise, des missions de conseil, voire d'expertise. Vous étudiez l'environnement et définissez les orientations stratégiques, en pensant la politique globale de l'entreprise, et ce, en matière de développement commercial, marketing, financier et structurel.

Profil recherché :

Issu(e) d'une formation scientifique et médicale, vous avez une expérience avérée de médecin ou de chercheur. Vous avez eu l'occasion de publier le résultat de vos investigations médicales et scientifiques, et présentez idéalement une culture universitaire et pharmaceutique. Doté(e) de capacités d'écoute reconnues, vous vous distinguez par votre relationnel et votre habilité à interagir avec des acteurs de haut niveau.

Votre candidature sera transmise à Sxxx Cxxx
Si vous êtes intéressé(e) par ce poste, merci de
[déposer votre candidature](#)

Référence de l'annonce : TSCH593179 à :

Michael Page
159, avenue Achille Peretti
92522 Neuilly-sur-Seine cedex

Offre d'emploi

Directeur général (h/f)

Date de l'offre : 18/03/2012

Type de contrat : CDI

Intitulé du poste : Directeur général (h/f)

Famille de fonction : Direction générale

Secteur : Industrie du médicament

Formation : BAC +5

Rémunération : Non précisé

Région : Ile-de-France

Société : DS INTERNATIONAL

Référence : DG0312

Descriptif :

Pour un laboratoire pharmaceutique en forte croissance spécialisé en dermatologie, DS INTERNATIONAL recherche un Directeur Général.

Rattaché au Président Directeur Général et véritable Chef d'Entreprise, vous managez une équipe de Directeurs de Zone et faites évoluer leurs compétences. Avec une dynamique forte et une profonde envie de réussir, vous fédérez l'équipe au travers d'une présence active dans les différentes zones géographiques. Vous êtes responsable du plan stratégique à 5 ans et apportez des initiatives de développement aussi bien d'un point de vue business et financier que d'un point de vue ressources humaines. Vous êtes en relation directe avec tous les sites du groupe et avec les clients à l'international. Le poste est basé en Région Parisienne avec de nombreux déplacements nationaux et internationaux.

De formation scientifique et Ecole de Commerce, vous avez une expérience de plus de 15 ans du management d'équipe et maîtrisez les rouages de l'activité commerciale internationale si possible en dermatologie. Vous avez déjà géré plusieurs aspects d'une direction d'entreprise : la gestion industrielle et financière, l'aspect juridique, le commercial avec une sensibilité forte aux ressources humaines. La pratique d'une activité de Business Développement serait très appréciée. Votre anglais est professionnel.

Merci d'adresser votre dossier de candidature (lettre et CV) par mail ou par courrier à DS INTERNATIONAL 78 av. Raymond Poincaré 75116 PARIS, sous la référence DG0312. Contact : Mail : contact@dsinternational.fr

Fédération professionnelle du secteur de la chimie recherche un(e):

DIRECTEUR(TRICE) SCIENTIFIQUE (H/F)

Ile-de-France - CDI

Sous la Direction du Délégué Général, vous gérez et coordonnez les activités techniques, réglementaires et scientifiques du secteur.

Vous contribuez à l'élaboration des stratégies et les mettez en œuvre. Pour cela, vous assurez la représentation des positions de l'organisme, participez à la représentation de la profession auprès des autorités compétentes et assistez le Délégué Général dans la mise en œuvre de communications relatives aux positions de l'industrie et dans les relations avec les autorités compétentes et parties prenantes.

Vous gérez les ressources et les sujets. A cet effet, vous apportez tout support technique et scientifique, en interne comme en externe, afin d'assurer le niveau adéquat pour la prise de position en ligne avec les objectifs définis par le conseil d'administration.

Vous participez à l'information des adhérents, assurez le dialogue avec les membres de l'organisme et dans les groupes de travail.

De plus, vous animez les réunions de certains groupes de travail de la Chambre Syndicale et faites émerger les consensus.

Enfin, vous mettez en place et utilisez tous les moyens nécessaires à la réalisation de consensus entre les membres de l'organisme pour les sujets européens.

Profil recherché :

Issu(e) de formation supérieure en chimie, science de la vie ou d'une formation similaire, vous justifiez d'une expérience d'au moins 10 ans dans une fonction équivalente.

Vous avez des capacités de dialogue, d'écoute, de création de consensus, de rédaction et de synthèse ainsi que des aptitudes en termes d'animation et de motivation d'équipe.

Vous maîtrisez impérativement l'anglais.

Votre candidature sera transmise à Axxx Bxxx
Si vous êtes intéressé(e) par ce poste, merci de
[déposer votre candidature](#)

Référence de l'annonce : OABE592811 à :

Michael Page
159, avenue Achille Peretti
92522 Neuilly-sur-Seine cedex

Directeur(trice) d'usine h/f

Détail de l'offre

Date 01.06.2012

Fonction Directeur(trice) d'usine h/f

Secteur Métallurgie

Localisation Picardie

N° de l'offre 01201610610

Entreprise

Cabinet de conseil en ressources humaines, nous recherchons pour l'un de nos clients, spécialisé dans le domaine de la métallurgie, un(e) Directeur(trice) d'Usine H/F, pour son site implanté en Picardie.

Type de contrat : CDI Poste

Rattaché(e) au groupe, vous organisez, optimisez et supervisez les moyens et procédés de fabrication, dans le respect des impératifs de sécurité, de qualité, de coûts, de délais et de quantités.

Vous conduisez un site de 150 personnes organisé en flux tendus, dans une démarche d'évolution, d'amélioration et de productivité.

Vous suivez et analysez les données de production des installations et faites évoluer la planification de la production en fonction des flux, délais, approvisionnement... Vous définissez les modalités d'industrialisation des productions et coordonnez la mise en fonctionnement des équipements dans le respect des objectifs.

Force de proposition, vous amenez des solutions d'optimisation de la rentabilité de la structure et reportez votre activité auprès des instances dirigeantes du Groupe.

Personne de terrain, vous veillez au maintien d'un climat de travail harmonieux et sensibilisez le personnel à l'organisation, la qualité et la sécurité.

Vous participez à la concertation et au dialogue social avec les membres du personnel ou leurs représentants.

Profil

Au-delà de votre formation, nous recherchons un(e) candidat(e) ayant une expérience de 8 à 10 ans minimum dans la gestion d'un centre de profit et/ou d'une unité autonome de production sur un site industriel idéalement proche de la métallurgie.

Autonome et rigoureux(se), vous êtes reconnu(e) pour votre implication, votre sens des responsabilités et votre capacité à prendre des initiatives.

Votre pratique de l'Anglais est opérationnelle tant à l'oral qu'à l'écrit.

Ce poste implique des déplacements occasionnels à l'étranger sur d'autres sites du Groupe.

Postuler à l'offre

Ecrire sous la référence : DIRECTEUR D'USINE

Monitoring and Evaluation Manager

Requisition Number : 12-0029

Post Date : 4/4/2012

City : Lusaka, Zambia

Position Type : Direct Employment

Description

PRIMARY RESPONSIBILITIES

The Monitoring and Evaluation (M&E) Manager is responsible for designing, evaluating, and implementing program M&E activities for a five-year project focused on expanding and improving access and uptake of HTC and referral and follow-up services for individuals, couples, and families in selected urban and rural populations in Zambia. The M&E Manager will develop the capacity of staff and selected stakeholders in data collection, analysis, reporting, and evaluation. S/he will identify and evaluate best practices and state-of-the-art approaches for the program, and support dissemination of overall results to project stakeholders. This position reports to the Project Director and liaises with a US-based M&E Advisor.

ESSENTIAL FUNCTIONS

- Design and supervise the implementation of a project-wide monitoring and evaluation system including the use of data in project reports, presentations and other documents.
- Facilitate project staff understanding and buy-in and adherence to the M&E system.
- Collaborate with IntraHealth research staff in the design and conduct of any project research activities.
- Plan and organize all data collection, including training of project and partners staff responsible for data collection and data management.
- Maintain all information generated by the project in an efficient and easy-to-use manner
- Participate in the development of technical reports, summaries, protocols, qualitative and quantitative analyses.
- Investigate, create and develop new methods and processes to aid project advancement
- Collect and document best practices and lessons learned from the project
- Update program communications materials periodically;
- Prepare routine reports, presentations, brochures, project summary sheets, newsletters, highlights and other publications as required by the project
- Travel regularly to project sites to provide direct technical support to monitoring and evaluation efforts
- Supervise and mentor M&E staff based in Lusaka.
- Perform other duties as assigned.

Requirements

EDUCATION/EXPERIENCE REQUIREMENTS

- MPH or related master's degree or an equivalent combination of education and experience
- Knowledge of monitoring and evaluation techniques, procedures, and protocols
- Five or more years of proven M&E experience
- Experience working on M&E for USG and PEPFAR funded projects a plus
- Demonstrated skills in quantitative data analysis and data management
- Ability to multi-tasking: handle multiple projects simultaneously, prioritize assignments
- Proficient in Excel, Word, and Power Point: SPSS or other statistical software package desired.
- Fluency in English, including excellent English written and oral presentation skills

The position is pending upon donor award. This is a position is with IntraHealth International in Lusaka, Zambia. For immediate consideration, please apply by visiting IntraHealth's career page at <http://www.intrahealth.org/section/careers> and follow the instructions to submit an online application, including submitting your most recent and Biodata form (found at <http://www.intrahealth.org/section/careers>). IntraHealth International, Inc. is an Equal Opportunity/Affirmative Action Employer.

CEO - Chief executive officer

Le chief executive officer (abréviation CEO) en anglais, ou chef de la direction (en français, au Québec du moins), tient le rang le plus élevé dans la hiérarchie d'une organisation sociale, qu'elle soit à but lucratif ou à but non lucratif. Ses prérogatives varient en fonction de la structure, de la taille et de la nationalité de l'organisation mais l'esprit de la fonction varie peu : le CEO est le plus haut responsable de tous les dirigeants opérationnels.

Le CEO assume différentes charges.

Il assure les relations publiques avec les actionnaires, les institutions et la presse. Il facilite la communication entre le comité de direction et les différentes parties en contact avec ce comité : les autres directeurs, tels que les directeurs de filiales non membres du comité de direction, le conseil d'administration quand il y en a un, les représentants du personnel, et les partenaires stratégiques, tels que les grands clients. Il dirige la conception et la réalisation des opérations dans tous les domaines techniques et tous les domaines commerciaux, par exemple la production et le marketing. Il dirige les finances en décidant des investissements, du montant de la dette et des réductions de coûts. Il décide des évolutions des effectifs.

Dans certaines organisations, le CEO délègue par volonté, par nécessité ou par obligation. Quand il délègue, une partie de ses prérogatives sont affectées à d'autres hauts directeurs. Le chief technical officer (abréviation CTO) est le directeur technique, par exemple le directeur des directeurs de laboratoires de la recherche et développement. Le chief financial officer (abréviation CFO) est le directeur financier chargé, directement ou indirectement, de tous les départements financiers. Certaines hautes responsabilités sont confiées à des Vice-Président (abréviation VP, vice-présidents en français), tel que le VP Sales pour le vice-président chargé des ventes.

Aux États-Unis, le CEO peut aussi être le chairman of the board (président du conseil d'administration) et le président de la société. Ces rôles sont toutefois séparés dans des organisations plus importantes, ceci dans le but d'éviter une direction centralisée sur une seule personne et les conflits subséquents avec les actionnaires et les autres membres importants de la société.

Au Québec, ce rôle est rempli par le président-directeur général (PDG) ou le chef de la direction.

Dans l'Union européenne, la fonction de président du conseil d'administration de l'organisation et celle de président de l'organisation sont habituellement séparées, pour les mêmes raisons que pour les structures américaines. Selon les législations, le cumul des fonctions peut même être illégal.

En France, on parle de président-directeur général ou directeur général selon la forme de la société, son rôle est celui du président du conseil d'administration ou du président du directoire pour une SA si PDG, mais surtout de direction de la société en tant que directeur général. Il est aussi appelé président dans une SAS et gérant dans une SARL (quand il n'y a qu'un seul gérant)

En Suisse, en Italie et en Belgique, le rôle de CEO est rempli par l'administrateur délégué (sous-entendu par le conseil d'administration).

Au Royaume-Uni, une bonne partie des agences gouvernementales sont dirigées par un Chief Executive qui doit répondre de ses actions auprès du conseil d'administration.

Un article de Wikipédia, l'encyclopédie libre.

Commercial / Marketing

Commercial / Marketing

APPLICATION SPECIALIST ENGINEER	PHILIPS HEALTHCARE	Fabrication de matériel d'imagerie médicale et de radiologie
ATTACHE-E SCIENTIFIQUE	HCL - HOSPICES CIVILS DE LYON	Activités hospitalières
CHARGE-E D'AFFAIRES	SANOFI-AVENTIS	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
CHEF DE PRODUIT	SANOFI AVENTIS	Fabrication de médicaments
CHEF DE PRODUIT - RECHERCHE & DEVELOPPEMENT	CVL COSMETICS SA LABORATOIRES VALMONT	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
COMMERCIAL-E	THE NUANCE GROUP - CLARINS	Commerce de détail de parfumerie et de produits de beauté
COORDINATEUR-TRICE MARKETING COSMETIQUE & NUTRITION	SOLABIA	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
CUSTOMER SERVICE MANAGER	LABORATORIOS INIBSA SA	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
DELEGUE-E HOSPITALIER-E	MERCK, SHARPE & DOHME REUNION	Fabrication de médicaments
DELEGUE-E PHARMACEUTIQUE	MYLAN	Fabrication de médicaments
DIRECTEUR BUSINESS DEVELOPMENT	ALTANA PHARMA	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
DIRECTEUR-TRICE COMMUNICATION & MARKETING	BASF FRANCE	Intermed.commerce combustibles,metaux,mineraux & prod.chimiq
DIRECTEUR-TRICE DES VENTES	SYSTEMA FRANCE	Commerce de gros de fournitures pour plomberie et chauffage
EMPLOYE-E POLYVALENT-E - RESPONSABLE RAYON	GREENDY BIOCOOP	Commerce de détail alimentaires spécialisés divers
EXPERT-E FONCTIONNEL-LE ACHATS	SYSTEMA FRANCE	Commerce de gros de fournitures pour plomberie et chauffage
GERANT-E	BALDER ACTION	Autre imprimerie (labeur)
	CARRE SANTE BEAUTE	Commerce de détail de parfumerie et de produits de beauté
GESTIONNAIRE - RELATION CLIENTS	EUROFINS SCIENTIFIC TESTS CENTER	Analyses, essais et inspections techniques
GROUP PRODUCT MANAGER	MDT INT'L SA	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
INGENIEUR-E D'APPLICATIONS BLOC OPERATOIRE	TRUMPF AMSA	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
INGENIEUR-E PRODUIT CUIR	ETABLISSEMENT CATRY	Fabrication de peintures et vernis
INGENIEUR-E SERVICE CLIENT	RENISHAW MAYFIELD SARL	Fabrication d'instrumentation scientifique et technique
INGENIEUR-E TECHNICO-COMMERCIAL-E	LASERSON CHIMIE FINE	Fabrication d'huiles essentielles
	GATTEFOSSE FRANCE	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
INGENIEUR-E SUPPORT TECHNIQUE	BIOTRONIK FRANCE	Commerce de gros de composants et d'autres équipements élect
INTERNATIONAL PRODUCT MANAGER	BIO ELPIDA	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
INTERNATIONAL TRAINING MANAGER	PIERRE FABRE DERMO-COSMÉTIQUE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
KEY INTERNATIONAL ACCOUNT MANAGER	GIVAUDAN FRANCE FRAGRANCES	Fabrication d'huiles essentielles
MANAGER METIER PARAPHARMACIE	CARREFOUR FRANCE	Hypermarchés
PRINCIPAL PROMOTION - PRODUCT & PORTFOLIO STRATEGY	IMS HEALTH	Etudes de marché et sondages
RESPONSABLE COMPTES CLES	FORBO	Fabricat.elements en matieres plastiques pour construction
RESPONSABLE GRANDS COMPTES	PIERRE FABRE DERMO-COSMETIQUE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
RESPONSABLE MARKETING	GATTEFOSSE FRANCE	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
RESPONSABLE SERVICE COMMERCIAL	SOPHARTEX	Fabrication de médicaments

ATTACHÉ SCIENTIFIQUE HOSPITALIER CENTRE PAYS DE LOIRE (H/F)

Offre 1400684

Lieu : Centre

Annonceur : REC Online Santé

Recruteur : SELITIS

Contrat : CDI

Salaire :n.c

Profil

Professionnel de l'industrie pharmaceutique, vous avez une expérience confirmée de l'hôpital. De formation scientifique conforme à la charte de la visite médicale, une expérience dans la gestion du milieu hospitalier et une connaissance de l'oncologie est indispensable. Vous serez force de proposition et gérez un budget de relations publiques vous permettant de communiquer et d'établir des relations avec les leaders d'opinion sur le long terme.

Description de l'entreprise

SELITIS, Conseil en Ressources Humaines, spécialisé dans le recrutement et le suivi de carrière des cadres des Industries de Santé, recherche pour, un grand groupe pharmaceutique, leader en oncologie, un (e) : Attaché Scientifique Hospitalier Oncologie

Mission

Rattaché au directeur Régional, votre mission est de :

- Mettre en œuvre la stratégie d'influence auprès des leaders d'opinion dans le cadre de la promotion d'un traitement contre le cancer bronchique non à petites cellules.
- Créer un partenariat avec les oncologues, pneumologues, pharmaciens impliqués dans le diagnostic et la mise en œuvre du traitement des patients.
- Organiser des réunions scientifiques auprès des leaders d'opinion afin d'améliorer le niveau de connaissance sur cette maladie.
- Assurer un reporting régulier sur vos actions.

CHEF DE PRODUIT

Le chef de produit est le professionnel indispensable pour le lancement de nouveaux articles. Il accompagne le produit de sa conception (ou sélection) jusqu'à la vente. On le trouve dans le commerce mais aussi dans l'industrie. Dans la distribution, il a souvent les mêmes fonctions que l'acheteur. Il sélectionne une gamme de produits afin de constituer la collection qui sera distribuée. Puis il suit l'évolution du cycle de vie de ces produits. Dans l'industrie, le chef de produit assure l'interface entre les services de production et de gestion, de la définition du cahier des charges à la distribution du produit.

Synonymes

gestionnaire de produit - responsable ou spécialiste produit - assistant(e)-chef de produit - acheteur(euse) dans la distribution - chef de groupe

Responsable d'un produit de la création à la vente

Le travail du chef de produit comporte plusieurs étapes : les études de marché, la définition du produit à proposer à la clientèle et le suivi de la vente.

Les études de marché

Pour réaliser ses études de marché, le chef de produit analyse tout d'abord la documentation économique et technique (revues ou journaux spécialisés, études déjà effectuées...). Il participe à des salons, des expositions et des réunions d'information pour se tenir au courant des nouveautés et des tendances.

Le chef de produit complète ensuite ces données en s'informant auprès du service commercial, en commanditant des études de marché au service marketing de son entreprise, ou à un service extérieur. Il est chargé de dégager les caractéristiques du marché et, plus particulièrement, la position relative de son produit par rapport aux concurrents. Lorsque la stratégie de la société le prévoit, il peut commanditer la conception et la fabrication de produits qui seront diffusés sous "la marque propre" du distributeur.

La définition du produit

La démarche du chef de produit diffère ensuite selon que son entreprise fabrique le produit ou qu'elle le revend. Dans une entreprise industrielle, il définit le produit à créer en liaison avec le service fabrication et le service commercial pour répondre aux besoins de la clientèle. Il fixe une stratégie publicitaire pour lancer son ou ses produits. Il a pour cela un budget spécifique à sa disposition. Le chef de produit informe l'équipe de vente des caractéristiques de son produit. Il leur donne des arguments commerciaux.

Dans une centrale d'achats, (dans la grande distribution), le chef de produit est un acheteur spécialisé dans une gamme de produits. Il doit choisir la série d'articles qui sera ensuite revendue dans la chaîne de magasins. Il recherche les meilleurs fournisseurs et se base pour cela sur les prix demandés, la qualité offerte, les délais de livraison et les possibilités d'approvisionnement...

Il négocie les conditions d'achat avec les industriels pour l'ensemble de l'enseigne. Il fait faire des tests et des essais de produits, et soumet ensuite son choix à l'approbation des responsables de la vente.

Le suivi de la vente

Le chef de produit détermine la quantité qui peut être vendue et le prix de vente. Il surveille le produit à sa sortie grâce aux statistiques de vente. Si le produit se vend mieux que prévu, il augmente les commandes à la fabrication. Si, au contraire, il se vend mal, il oriente la politique de prix différemment, en choisissant de s'aligner sur les prix pratiqués par les concurrents ou en organisant des périodes de promotions.

Il est aussi un cybercommercial

Le site Web qu'il contribue à créer prend autant d'importance que les publicités dans les journaux et dans les boîtes aux lettres. Le courrier électronique est appelé à remplacer le publipostage. Les statistiques de vente sont plus rapidement établies.

Des créatifs ayant la connaissance du terrain

Cette profession demande à la fois d'avoir des idées concrètes, d'être organisé, d'avoir un grand sens des responsabilités, de savoir convaincre et d'être créatif.

Le chef de produit est un négociateur. On lui demande également une certaine mobilité et de la disponibilité. Il doit avoir une bonne connaissance de la vente et savoir ce qui stimule la vente d'un produit.

La connaissance de la langue anglaise est nécessaire

La plupart de ces professionnels ont des contacts avec l'étranger : les deux tiers avec des pays anglophones, un quart avec l'Allemagne.

D'assistant à chef de groupe

Les déplacements sont fréquents, les horaires irréguliers. Le chef de produit débute comme assistant.

Il peut terminer comme chef de groupe, et avoir la responsabilité de plusieurs chefs de produit, ou devenir responsable marketing.

Une large autonomie

Les déplacements sont fréquents, les horaires irréguliers.

-Dans l'industrie, le chef de produit travaille dans une entreprise fabriquant des biens de consommation.

-Dans le commerce, il est employé par une centrale d'achats, un grand magasin, ou une société de vente par correspondance. Le service dans lequel il travaille peut être rattaché à la direction des ventes, la direction commerciale, la direction marketing ou la direction des achats.

Sa position est particulière au sein de l'entreprise : c'est une position transversale. Le chef de produit travaille avec tous les services.

Dans l'industrie, il collabore plus particulièrement avec la production, la recherche et développement, les achats, le marketing et la force de vente.

Dans la distribution, il exerce plutôt avec les chefs de rayon, les chefs de secteur et les fournisseurs. Dans les deux cas, il est amené à être en relation extérieure avec les publicitaires et les sociétés d'études marketing.

Une expérience souhaitée

Les chefs de produit sont souvent recrutés par promotion interne.

Cependant 15 à 20 % des offres d'emploi s'adressent à des débutants.

Les emplois stagnent à cause du regroupement des enseignes et du nombre de produits. La majorité des emplois se situent dans la région parisienne.

Les salaires bruts sont très corrects

- pour les cadres débutants : de 2000 € à 2300 €.

- pour les cadres confirmés : de 2600 € à 4300 €.

Source : Onisep

Pour un groupe pharmaceutique à dimension internationale, dont la forte croissance assure sa position de leader dans ses domaines, nous recherchons pour la filiale française un(e) Chef de Produit h/f pour venir renforcer ses équipes.

CHEF DE PRODUIT H/F CDI

Rattaché(e) à la Direction Marketing, vous reporterez au Responsable Marketing OTC. Dans ce cadre, vous serez amené à intervenir sur l'ensemble de la gamme concernée et participez aux lancements éventuels.

Vos missions seront les suivantes :

- Participer à l'élaboration et à la mise en œuvre de la stratégie marketing pour ces produits.
- Mettre en œuvre tous les moyens promotionnels permettant d'augmenter les ventes des produits, dans le respect de la stratégie définie et du budget alloué.
- Réaliser des outils promotionnels pour la gamme auprès des pharmaciens et des prescripteurs ville et hôpital.
- Présenter les campagnes de visite médicale et pharmacie auprès des forces de ventes.
- Participer à l'analyse stratégique des résultats de la gamme (CA, mix produit, mix media...).
- Travailler sur des missions spécifiques en lien avec le Chef de Produit en poste.

FORMATION:

Pharmacien, ou profil scientifique idéalement complétée par un 3ème cycle en marketing, vous justifiez d'une expérience minimum de 2 ans dans la fonction de Chef de Produit au sein d'un laboratoire pharmaceutique.

APTITUDES PROFESSIONNELLES :

- S'exprimer avec clarté et efficacité
- Force de proposition
- Aisance relationnelle
- Empathie et diplomatie
- Pragmatique
- Prise d'initiatives
- Travailler en transversalité
- Connaissance de la promotion d'un médicament éthique
- Connaissance domaine pédiatrique
- Anglais est un plus

APTITUDES PERSONNELLES :

- Organisation
- Ecoute
- Esprit de synthèse
- Flexibilité

INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES :

Poste basé en région IDF, proche de Paris
A pourvoir dès que possible

Si vous êtes intéressé(e) par cette opportunité, merci de répondre en ligne ou d'adresser votre dossier de candidature sous la référence PK23427U339 à ANTENOR, 88 avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt Cedex
ou par mail: antenor-fv@pharmanetwork.com

Offre d'emploi

Chef de produit Emea-Oncologie h/f

Date 06.03.2012

Fonction Chef de produit emea-oncologie h/f

Secteur Healthcare

Localisation Paris

N° de l'offre 01201522382

Type de contrat : CDI

Strammer est un cabinet de conseil en recrutement spécialisé dans l'industrie médicale, chirurgicale et des biotechnologies.

Poste

Le Chef de produit Oncologie EMEA reportera directement au Business development Manager Europe.

Il sera responsable de toutes les activités marketing pour la gamme de produits oncologie :

- Les actions marketing stratégiques et promotionnelles des produits.
- Le développement d'un réseau d'oncologues au niveau Europe, les spécialistes du cancer du foie seront premièrement ciblés.
- Participer à l'organisation de congrès internationaux.
- Préparation de support marketing, d'argumentaires pour soutenir la force de vente.
- Veille concurrentielle, études de marché. Travail en équipe avec le chef de produit embolothérapie.
- Support clinique.

Profil

H/F, vous êtes titulaire d'un diplôme d'une école ou Université, idéalement en marketing et/ou domaine pharmaceutique.

Vous justifiez d'une expérience d'au moins 4 ans en tant que Chef de Produit ou responsable Marketing à dimension internationale en oncologie.

Vous connaissez les KOLs au niveau européen en oncologie, particulièrement dans la spécialité de métastases colorectales.

Le marketing dont vous êtes en charge est à la fois stratégique et opérationnel.

De nature optimiste, réactive, vous avez le sens de la relation client.

Autonome et sachant également travailler en équipe, vous prenez des initiatives et êtes polyvalent.

Vous parlez couramment l'anglais et si possible une autre langue européenne.

Basé ou mobile vers la région Ile de France.

Offre d'emploi

Chef Produit Marketing Anémie en Oncologie/Hématologie

Qui sommes-nous ?

Chez Roche, la réussite se fonde sur l'innovation, la curiosité et la diversité, des valeurs incarnées par nos 80 000 collaborateurs dans 150 pays. Parce que nous sommes l'un des groupes pharmaceutiques mondiaux les plus influents dans le domaine de la recherche et de la santé, nous n'avons cesse d'apprendre et de grandir. C'est pour cela que Roche recherche des collaborateurs qui partagent les mêmes objectifs.

Description

Numéro un mondial en biotechnologies, Roche occupe le 3ème rang des laboratoires pharmaceutiques en France en 2009 et se positionne en leader dans le domaine de l'oncologie. Aujourd'hui, 85 % du chiffre d'affaires est issu de thérapies destinées à traiter des maladies sévères. Roche France fait également preuve d'un engagement citoyen quotidien au travers de son soutien aux associations de malades, de l'action de la fondation Roche et d'une véritable politique de développement durable.

Au sein de la Business Unit Oncologie, reportant au Chef de Groupe, nous recherchons le(a) Chef Produit Marketing Anémie en Oncologie/Hématologie.

Mission

Traitement de l'anémie liée à la chimiothérapie chez les patients cancéreux, vous vous positionnez dans un marché fortement concurrentiel à large scope. Vous devrez faire preuve de créativité, de dynamisme et de compréhension de l'Oncologie et de l'Hématologie et du système de soins français.

Plus précisément vous aurez la responsabilité de :

Construire le modèle marketing, participer à la définition de la stratégie à court et moyen terme de votre produit en l'adaptant aux besoins de vos nombreux clients et aux spécificités du business model,

Décliner la stratégie en plan opérationnel.

Développer et implémenter les plans d'action medico/marketing/promotion de votre produit,

Etre à la fois opérationnel(le) et coordinateur(ice) des différents acteurs qui travaillent sur votre produit, mener de nombreux projets impactants pour votre business,

Faire évoluer le marketing mix avec des outils nouveaux médias à destination des forces de ventes et des acteurs de santé,

Construire et animer la communication produit et environnement auprès des réseaux,

Développer la satisfaction de vos clients et la rentabilité du produit, assurer une relation pérenne avec les experts.

Domaine thérapeutique : Anémie en Oncologie/Hématologie.

Qui Êtes-vous ?

Vous voulez maîtriser votre développement professionnel. Vous recherchez l'entreprise qui vous donnera l'opportunité d'approfondir vos connaissances et ce, quel que soit votre fonction, votre lieu de travail. Pour vous, un intitulé de poste n'est pas une définition figée de ce que vous êtes mais le point de départ d'une carrière.

Idéalement, vous correspondez au profil suivant :

Formation supérieure scientifique et/ou type ESC

Expérience marketing d'au moins 2 ans dans l'Industrie Pharmaceutique dans un domaine concurrentiel

Une expérience commerciale terrain ainsi que la connaissance des marchés hospitaliers seront fortement appréciées
Anglais courant.

D'autre part vous êtes reconnu(e) pour votre forte orientation client, vos capacités analytiques, votre créativité et votre goût pour l'opérationnel.

Dynamique, fédérateur(ice), vous démontrez une capacité à entraîner les personnes avec qui vous travaillez.

Organisé(e), rigoureux(se) vous vous épanouissez dans le travail en équipe et en mode projet et savez faire valoir vos propositions avec souplesse et intelligence.

Roche, en tant qu'employeur, applique une politique d'égalité des chances.

Maison d'édition médicale et paramédicale de référence, le groupe pour lequel nous recrutons est le leader mondial de l'édition de livres de formation initiale et continue, de traités scientifiques et de publication de revues médicales et paramédicales.

Afin de développer l'activité de vente de licence des plateformes électroniques de documentation médicale et paramédicale, nous recherchons un Commercial Ventes aux Institutions H/F sur le secteur Bretagne (28-29-22-56-35-44-50-53-49-61-72-37).

COMMERCIAL VENTES AUX INSTITUTIONS

H/F

CDI

secteur Bretagne (28-29-22-56-35-44-50-53-49-61-72-37)

Au sein de la Direction Commerciale, vous devrez gérer de façon autonome un secteur commercial couvrant différents établissements de santé publics et privés (hôpitaux, cliniques, CLCC, EHPAD...) et les établissements d'enseignement médicaux et paramédicaux (facultés, IFSI, école kiné...)

Vos missions seront les suivantes:

- *Développer les ventes de licence des plateformes électroniques de documentation médicale et paramédicale, pour l'aide à la décision clinique ou la formation continue,

- *Entretenir la base des clients existants et la développer selon la stratégie définie par le groupe,

- *Gérer les marchés publics,

- *Assurer un reporting sur votre activité, l'évolution du marché et la concurrence,

- *Fournir des prévisions de vente sur les 24 mois à venir.

En tant que représentant d'un groupe leader sur le marché mondial, vous devrez également démontrer professionnalisme, intégrité et capacité à développer des relations solides avec les clients.

Formation et expériences requises :

Formation universitaire en Sciences ou Santé (médecine, pharmacie, systèmes informatiques médicaux ou pour le secteur de la santé) ou formation commerciale,

Expérience commerciale de plus de 3 ans dans la vente de e-solutions, d'équipements médicaux ou produits d'information à des clients institutionnels.

Aptitudes générales et techniques :

Connaissance et utilisation de CRM ;

Sens du client / compréhension des besoins des clients ;

Capacité à concevoir et à délivrer des formations clients ;

Rigueur et approche méthodique dans le reporting, le travail administratif, la gestion des prévisions de ventes ;

Goût pour la technologie : capacité à comprendre et à expliquer clairement des problématiques techniques ;

Connaissance des circuits décisionnels des hôpitaux et cliniques, ainsi que du marché de l'éducation médical/infirmier ;

Maîtrise de l'anglais.

Aptitudes personnelles :

Sens du contact et persévérance ;

Bonne organisation de travail et bon gestionnaire ;

Créativité et persuasion.

Si vous êtes intéressé(e) par cette opportunité, merci de répondre en ligne ou d'adresser votre dossier de candidature sous la référence PW3446U735 à ANTENOR, 88 avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt Cedex

ou par mail: antenor-fv@pharmanetwork.com

ANTENOR
CONSEIL EN RESSOURCES HUMAINES

Offre d'emploi

Customer Service Manager NL/FR (H/F)

Profile Group.

Notre client est spécialisé dans le domaine de l'alimentation spécialisée. Pour renforcer son équipe dans le Hainaut, cette société recherche activement un Customer Service Manager NL/FR.

Votre mission :

Sous la responsabilité du Distribution Manager, vous assumez les tâches suivantes :

Concerne le Management de l'équipe faisant partie du service "Administration des ventes":

Vous fixez les objectifs de vos collaborateurs, et vous planifiez des réunions hebdomadaires afin d'établir un planning pour les équipes.

Vous gérez l'équipe au quotidien et vous attribuez les moyens nécessaires.

Vous développez et implémentez les indicateurs des ventes, et surtout la satisfaction clients.

Vous coordonnez les différentes phases du processus du service à la clientèle, et ce, afin de garantir un niveau de qualité maximum à l'ensemble de la clientèle.

Vous mettez en place des enquêtes de satisfaction clients également, et vous proposez des solutions d'amélioration continue des différents process.

Vous êtes l'ambassadeur de la communication client auprès des différents services de l'entreprise.

Vous participez à la mise en place d'un EDI/Web Order (commande/facturation/paiements) auprès des clients. Vous prenez part également au développement du support commercial au sein de l'équipe.

Profil :

Vous possédez une expérience probante dans une fonction similaire impérativement, et vous avez déjà managé une équipe.

Vous maîtrisez le néerlandais et le français obligatoirement (les centres de distribution pour lesquels vous travaillez sont partout en Belgique, et les clients aussi).

Toute autre langue est la bienvenue.

Vous possédez une grande affinité avec l'informatique.

Vous maîtrisez d'ailleurs en profondeur Excel.

Vous savez travailler sur un ERP/WMS, ainsi qu'MS Office. Vous avez déjà approché le système EDI/Web Order.

La prise d'initiatives, l'amélioration continue des Process, et l'envie d'apprendre, sont des traits de caractère qui font partie intégrante de votre personnalité. Vous possédez un esprit analytique et de synthèse.

Vous pouvez travailler de manière autonome, et vous possédez du bon sens. Vous pouvez vous adapter dans une entreprise qui reste à caractère familial, et vous êtes polyvalent. Vous êtes capable de travailler de manière analytique, mais également sur le terrain quand cela s'avère nécessaire.

Offre :

Une société familiale, en pleine expansion, faisant partie intégrante d'un groupe. Un travail constructif débouchant sur un résultat concret et tangible. Un cadre de travail dynamique et orienté résultats.

Un salaire brut assorti d'avantages supplémentaires tels que des assurances, chèques-repas, un GSM, un ordinateur portable, une connexion Internet à la maison, un bonus annuel,...

Pour toutes questions, appelez au numéro 067/64.47.60. La référence pour cette fonction est: VI7885

DÉLÉGUÉ HOSPITALIER IMMUNO RHUMATO (H/F)

Offre 1430737

Publiée le 24/03/2012

Région : 02.60P.62P.80

Lieu : Picardie

Annonceur : REC Online Santé

Recruteur : CL INNOVATION

Contrat : CDI

REC PHARMA SANTE

Profil :

De formation supérieure et titulaire du diplôme de la visite médicale ou équivalent, vous avez une expérience réussie en tant que délégué hospitalier, idéalement dans des domaines de pointe et concurrentiels.

Doté d'un excellent relationnel et de fortes capacités de communication et de conviction, vous êtes prêt à vous investir pleinement dans une mission exigeante et passionnante.

Un stage de formation de haut niveau commence le 12 mars 2012.

Description de l'entreprise :

SELITIS, Conseil en Ressources Humaines, spécialisé dans le recrutement et le suivi de carrière des cadres des Industries de Santé, recherche pour un des dix plus grands groupes mondiaux travaillant au service de la santé, un(e): DELEGUE MEDICAL HOSPITALIER

Mission

Reportant au Directeur Régional Hospitalier, votre principale mission consiste à assurer une information de qualité auprès des professionnels de santé des établissements publics et privés du secteur confié en développant le bon usage des biothérapies du laboratoire.

Vous assurez une démarche promotionnelle structurée, réalisez et mettez en œuvre les plans d'actions sectoriels, et tout en effectuant une veille concurrentielle et environnementale: vous êtes attentif aux attentes des médecins, à l'évolution de leurs pratiques et aux circuits d'influence et de décision à l'hôpital.

Enfin, vous entretenez et développez votre réseau relationnel avec les différents professionnels de santé de votre secteur, et réalisez des actions de relations professionnelles ciblées au moyen des supports de promotion validés.



Industrie pharmaceutique recherche un(e) :

DELEGUE(E) HOSPITALIER (H/F)

34 - CDI

Rattaché(e) au Directeur d'agence, vous devez assurer l'atteinte des objectifs sectoriels en termes de chiffre d'affaires et de marge pour les produits.

A ce titre :

- la promotion pharmaceutique détaillée sur les spécialités présentées aux centres de soins (hôpitaux et cliniques),
- les démonstrations d'utilisation des produits de la gamme,
- les actions commerciales (prospection de nouveaux marchés, négociation de contrats, etc.),
- la promotion de l'image de l'entreprise par des actions promotionnelles et des rencontres auprès des leaders d'opinion,
- la fidélisation de la clientèle existante,
- le pilotage stratégique du secteur dont vous avez la responsabilité.

Cette description n'est pas limitative et prend en charge les principales missions.

Profil recherché :

Titulaire du Diplôme de visiteur(se) médical(e) ou de délégué(e) pharmaceutique, vous aimez le travail en équipe, relever les challenges, êtes autonome, dynamique et doté(e) d'un excellent relationnel.

Vous justifiez d'au moins 3 années d'expérience dans l'hospitalier de préférence dans le domaine de l'oncologie ou antibiothérapie.

Poste avec véhicule de fonction + primes + fixe intéressant.

Si vous êtes intéressé(e) par ce poste, merci de
[déposer votre candidature](#)

ou veuillez adresser votre candidature en indiquant
la référence : TJOB626435 à :

Page Personnel - 14 bis, rue Victor Méric - 92110 Clichy

Offre d'emploi

Délégué Pharmaceutique (H/F) - CDI

Dermo-cosmétique

Pierre Fabre Médicament, acteur majeur de l'industrie pharmaceutique, conçoit, produit et commercialise des médicaments dans de nombreux domaines thérapeutiques (cancérologie, psychiatrie, urologie, cardiologie...).

Mission :

Les Laboratoires Pierre Fabre Dermo-Cosmétique et plus particulièrement les Laboratoires Klorane recrutent un Délégué Pharmaceutique sur le secteur :

•01p+03+21+39+52p+71

Principal acteur du développement du chiffre d'affaire de votre secteur, vous serez chargé de la promotion et de la vente de nos produits auprès de nos partenaires Pharmaciens d'officine.

Vous travaillerez en coordination avec une équipe de Formateurs en officine et bénéficierez du soutien d'importantes campagnes de communication élaborées par nos équipes marketing.

Profil :

Formation commerciale minimum BAC +2 exigée.

Expérience de la vente en officine souhaitée.

Aptitudes commerciales et relationnelles.

La rémunération offerte pour ce poste sera de nature à motiver les plus entrepreneurs.

Fixe + Primes + Voiture de fonction.

Référence : 12604/JRT

DELEGUE PHARMACEUTIQUE OTC

H/F

CDI

région de Reims (51-02, 08 et 60 partiels)

Au sein du réseau pharmacie et rattaché au Directeur Régional, vous êtes chargé de développer le chiffre d'affaires de votre secteur géographique. A ce titre, vous travaillez sur les actions de sell-in et de sell-out de votre secteur en faisant la promotion et la vente de nos produits d'automédication et/ou de prescription auprès d'un portefeuille clients de pharmacies et dans le respect de la politique commerciale de votre société.

Vous êtes responsable du développement de vos produits en point de vente, notamment à travers la mise en place d'actions merchandising et promotionnelles. Afin d'établir une véritable relation de partenariat, vous veillez également à assurer la formation des équipes officinales dans le cadre de la réglementation pharmaceutique.

H/F, Idéalement de formation commerciale, vous êtes doté d'une première expérience en vente dans l'univers de la grande consommation ou de l'industrie pharmaceutique, permettant une bonne connaissance des leviers merchandising, négociation, promotions...

Vous bénéficiez d'un très bon sens relationnel, de capacité d'écoute et d'empathie. Doté d'un bon sens du service et des responsabilités, vous êtes particulièrement attentif à la satisfaction de votre client. Votre sens de l'organisation et de la planification n'est plus à démontrer et vous permet d'être performant et rigoureux dans votre travail.

Si vous êtes intéressé(e) par cette opportunité, merci de répondre en ligne ou d'adresser votre dossier de candidature sous la référence 3377B à ANTENOR, 88 avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt Cedex

ou par mail: antenor-chr6@pharmanetwork.com



Tous droits réservés PHARMAnetwork © 1998 - 2012 / www.pharmanetwork.com

Offre d'emploi

Directeur des ventes h/f

Date de l'offre : 07/06/2012

Type de contrat : CDI

Intitulé du poste : Directeur des ventes h/f

Famille de fonction : Vente/visite médicale/promotion

Secteur : Industrie du médicament

Descriptif :

SELITIS, cabinet de Conseil en Ressources Humaines spécialisé dans les métiers de la Santé, recherche, pour un de ses clients, groupe d'envergure internationale, un(e): Directeur des Ventes (H/F)

Mission

Rattaché(e) au Directeur Marketing Ventes, vous managez une équipe de 6 Directeurs Régionaux et de 65 Visiteurs Médicaux. Vous assurez avec un leadership fort, l'animation de l'équipe et accompagnez son développement, en conformité avec la politique menée par l'entreprise.

Votre mission essentielle sera de développer votre équipe, d'accroître ses compétences professionnelles et sa compétitivité sur le marché, afin de devenir un acteur important et reconnu dans le domaine de la gastro-entérologie. Pour ce faire, vous aurez à reconsidérer les processus de travail, en proposer de nouveaux, renforcer la collaboration entre les ventes et le marketing et, participer activement à la phase de construction de la nouvelle organisation.

Vous êtes responsable du développement des ventes en accord avec la politique de l'entreprise et en collaboration avec le Directeur Marketing Ventes. Vous êtes responsable également de la pertinence des objectifs de vente fixés ainsi que des plans d'action.

Vous êtes en charge de la veille concurrentielle et transmettez les informations fiables obtenues aux services intéressés.

Vous assurez la qualité du recrutement, l'évaluation et la formation de votre équipe.

Profil

De formation supérieure, vous justifiez de 2 à 5 ans d'expérience minimum dans ce poste.

Vous êtes une Personne qui aime relever des challenges et fortement tournée vers les résultats, vous souhaitez intégrer une société qui est en phase de construction et d'expansion dans laquelle vos qualités de manager et votre capacité à développer votre business est reconnue.

Vous êtes capable de vous adapter à votre environnement facilement, tout en influençant et en dirigeant votre équipe dans une nouvelle direction. Vous êtes un leader reconnu, et un manager respecté.

Vous êtes capable de motiver et de stimuler la force de vente. Vous savez comment évaluer la performance de votre équipe, proposer et mettre en œuvre des actions correctives tout en les intéressant aux objectifs.

Une expérience dans un laboratoire spécialisé en gastro-entérologie constitue un réel plus.

Dans le cadre d'un contrat à durée indéterminée, merci de nous adresser rapidement votre lettre de candidature accompagnée de votre Curriculum Vitae sous format Word ou PDF sous référence....

Formation : BAC +3/+4

Rémunération : Précisez vos prétentions

Région : Ile-de-France

Société : SELITIS Executive

Contact : Dxxx (Me) Jxxx

Tél : 0146170953

Mail : recrute@selitis.net

Adresse : 2 rue Kléber - 92300 LEVALLOIS-PERRET

Référence : 8981/DV/052012/LEEM

Offre d'emploi

INGENIEUR D'APPLICATION IMAGERIE - SUD H/F

XCELL, cabinet de recrutement spécialisé dans le matériel médical recrute pour l'un des acteurs incontournables de matériel de pointe en imagerie un Ingénieur D'application Sud.

MISSION :

Rattaché au Directeur de Division, vos missions auprès des établissements publics et privés sont les suivantes :

- Installation
- Démonstration (analyse des besoins techniques et mise au point de solutions d'imagerie)
- Formation interne et externe (utilisateurs, Assistant technique, clients, commerciaux)
- Soutien technique et commerciale auprès de la force de vente

PROFIL :

- Formation Bac+5 scientifique, médicale, biologie idéalement
- Débutant accepté
- 1 ère expérience dans la fonction en imagerie appréciée
- Connaissance de la cible médicale appréciée
- Excellentes connaissances des outils informatiques et réseau
- Anglais professionnel obligatoire (formation en anglais)
- Aptitudes personnelles : Ecoute, réactivité, organisation, pédagogie, esprit d'équipe, excellent relationnel, autonome, disponible, flexible, fibre commerciale.

Coordonnées du recruteur : Email : recrutement@xcell.fr Tel : 01.47.30.36.10

Ingénieur Technico-Commercial Sciences de la Vie H/F

Référence Apec : 35052153W-5417-6876

Référence société : 1200880

Date de publication : 08/03/2012

Société : MILLIPORE

Type de contrat : CDI

Lieu : Ile de France

Salaire : Selon profil

Expérience : Expérimenté

Entreprise :

Merck Millipore joue un rôle à part entière, auprès de la communauté des sciences de la vie, en mettant toute sa passion et sa capacité d'innovation au service des chercheurs et des fabricants de médicaments, partout dans le monde.

Nous suivons pas à pas les progrès de la science.

Nous apportons de nouvelles connaissances et proposons des technologies de pointe, qui aident nos clients à résoudre les problèmes les plus difficiles liés à la santé de l'homme.

Nous nous engageons auprès de nos clients à rester continuellement présents à leurs côtés.

Si vous partagez nos valeurs et nos objectifs et voulez-vous faire un nom au sein d'une société internationale en pleine croissance, rejoignez-nous : venez nous aider à faire avancer les sciences de la vie.

Merck Millipore est une division de Merck KGaA.

Merck est une société pharmaceutique et chimique mondiale dont la création remonte à 1668. Elle emploie quelque 40 000 personnes réparties dans 64 pays.

Merck Millipore recrute un(e) Ingénieur Technico-commercial Sciences de la Vie (h/f) basé en région parisienne (home office) pour sa Division Bioscience.

Poste et missions :

Vous êtes en charge d'un secteur important de vente de réactifs, consommables et équipements destinés aux laboratoires pharmaceutiques et académiques dans le domaine de la recherche médicale.

Vous développez les ventes de votre secteur par :

- o La prospection active de nouveaux clients et de nouvelles cibles de marchés
- o Le positionnement de nouveaux produits et de nouvelles applications chez nos clients existants
- o Le développement de relation commerciale efficace avec nos partenaires distributeurs

Profil :

Passionné(e) par la VENTE à caractère technique, vous aimez convaincre et relever des défis !

- Vous possédez une formation de niveau Bac +4/5 en Biologie cellulaire, Biochimie, Biologie moléculaire (connaissances en immunologie et culture cellulaire indispensables)
- Vous possédez une première expérience dans la vente de solutions techniques pour les laboratoires de recherche.
- Votre fort pouvoir de conviction ainsi que votre engagement, votre sens solide de l'organisation, votre rigueur et vos qualités relationnelles seront les clefs de votre réussite

- Vous connaissez le secteur de la recherche médicale en France.

- Vous êtes à l'aise en anglais

- Vous maîtrisez les outils informatiques liés à la fonction (Microsoft Office, Internet, Excel, PowerPoint).

Merck Millipore met vos talents en valeur

Merck Millipore vous offre un environnement de travail international attractif qui met vos talents en valeur et vous permet d'acquérir de nouvelles compétences. Nous croyons en l'établissement d'un solide partenariat avec nos salariés.

Merck Millipore encourage la diversité.

Offre d'emploi

SEPPIC recherche un **Ingénieur Technico-commercial (m/f) Cosmétique Pays Russophones**

Sous la responsabilité du Responsable Commercial de la région Europe, vous assurez le développement des ventes sur la zone des Pays Russophones et pays de l'Europe de l'Est (hors Pologne). Le poste est basé à Paris.

MISSIONS

Vos principales responsabilités seront diverses :

- 1/ Assurer le suivi et l'animation d'un réseau de distributeurs cosmétique situés en Russie, dans les pays russophones et dans certains pays de l'Europe de l'Est (hors Pologne).
Effectuer conjointement des visites régulières chez les clients.
Apporter le support technique aux distributeurs.
Assurer le suivi du business sur le territoire.
Définir des objectifs et un plan d'action.
Evaluer la performance des distributeurs.
- 2/ Assurer le suivi et le développement commercial d'un portefeuille clients existant en France
- 3/ En liaison avec le management, construire et établir le budget du périmètre de déploiement géographique (Chiffre d'Affaire, Marge Brute, besoins...)
- 4/ Participer activement à des salons. Organiser des séminaires clients
- 5/ Réaliser un reporting mensuel au management.
- 6/ Travailler en étroite collaboration avec les équipes marketing et développement en remontant les informations terrain de façon à faciliter le travail du marketing opérationnel et stratégique.

PROFIL SOUHAITE / COMPETENCES

Une formation scientifique de niveau Master/Ingénieur et une expérience de 3 ans minimum dans le domaine de la vente dans l'industrie cosmétique sont requis.

Vous avez un esprit d'équipe très développé et un sens du service reconnu par vos clients. Vous parlez couramment le Russe et maîtriser l'anglais.

Maîtrise du pack office. Utilisateur d'un CRM type Salesforce.

POUR POSTULER

Adresser un CV et une lettre de motivation à par email à Lxxx Bxxx : xxx@airliquide.com

ou par courrier : SEPPIC, Direction des Ressources Humaines, Lxxx Bxxx, 22 Terrasse Bellini, La Défense 11, 92806 Puteaux cedex. France.

Offre d'emploi

INTERNATIONAL PRODUCT MANAGER MEDICAL DEVICES

On behalf of an International Company based in the canton de Vaud, we are currently looking for an:
INTERNATIONAL PRODUCT MANAGER MEDICAL DEVICES

Reports to the R&D Manager

Purpose of the role:

The Product Manager is responsible for the contribution of a product line. This extends from increasing the profitability of existing products to developing new products for the company. He/ She will build products from existing ideas, and help to develop new ideas based on industry experience and contact with customers and prospects.

Your responsibilities:

- *Analyze market for evolving trends in clinical applications, in new product trends and technologies, to enable the company's product portfolio to remain in the forefront
- *In depth competitive knowledge in terms of product and technology
- *Manage the entire product line life cycle from strategic planning to tactical activities
- *Specify market requirements for current and future products by conducting market research supported by on-going visits to customers and non-customers
- *Drive a solution set across development teams (primarily Development/Engineering) through market requirements, product contract, and positioning
- *Develop and implement a company-wide go-to-market plan, working with all departments to execute
- *Analyze potential partner relationships for the product
- *Work closely with the engineering team to define product release requirements
- *Work with marketing communications to define the go-to-market strategy, helping them understand the product positioning, key benefits, and target customer
- *Serve as the internal and external evangelist for the product offering, occasionally working with the sales channel and key customers

Your profile:

Product management experience
Interpersonal & management skills
Deep technological / product & industry knowledge
Good clinical knowledge
Manufacturing experience
Fluent in French and English
Strong Presentation skills

Mobility and willingness to travel

Resistant to stress and pressure

The Product Manager must possess a unique blend of business and technical savvy; a big-picture vision, and the drive to make that vision a reality

He/She Must enjoy spending time in the market to understand their problems, and find innovative solutions for the broader market

Must be able to communicate with all areas of the company

We kindly ask you to apply online.

Please send if it is possible your CV in both Word and PDF.

Cabinet

Profil Emploi Sàrl

8, rue Muzy

1207 Genève

Tel.: 0041(0)22 735 10 06

Internet site of Cabinet PROFIL

Key Account Manager Pharma Analytics

Job ID: 9477BR

Purpose

Responsibility for development execution of Pharma Analytics Business (instruments and consumables) and the Poros Business (consumables) in the region of France. Develop business plan, mid and long-term objectives, sales strategy, pricing strategy and customer satisfaction goals and operate at a senior level in the customer organisation.

Major Responsibilities

Based on profound knowledge of Pharma/BioPharma Development, Manufacturing and QC, develop and execute business objectives to continue and expand the adoption of Rapid Molecular Methods in Development, Production and QC.

To influence the use and evaluation of Poros Industrial biochromatography resins in Downstream process development groups of Pharmaceutical and Biotech organisations. The end goal is to ensure that Poros gets chosen for use in the purification of clinical biopharmaceutical candidates.

The role requires selling at all levels with the technical, manufacturing and commercial stakeholders all requiring a distinct sales approach in these organisations.

Manage Key Accounts with key influencers based in France, some of which may span to other global geographies.

Together with Sr. Business Manager, build and execute a plan for market development in the region.

Competes for all existing and develops new sales opportunities within the territory to meet or exceed targets.

Maintain and grow business within existing key accounts.

Act at high level with key influencers and relevant regulatory departments to drive business using a Top Down approach.

Provide accurate forecast and lost order reporting as well as competitive information on a regular basis.

Ensures that all necessary resources needed are used efficiently and effectively in order to increase AB business.

Co-ordinate all issues with key clients between sales, service, support, customer services, marketing and finance.

Qualifications / Education

3-5 years previous experience in Senior Sales position and/or Strategic Account Management, preferably with domain knowledge from BioPharma / Pharma Industry

Master's degree in Chemistry, Microbiology, Biochemistry or Molecular Biology or equivalent, preferred

Well organized individual with ability to establish short and long-term business objectives and have a demonstrable record of measuring performance toward those objectives

Self motivated individual, capable of working in a Pan-European team.

Knowledge of Applied Biosystems RT-PCR and DNA Sequencing technology platforms is preferred. Also knowledge of downstream purification techniques desired but not essential.

Excellent interpersonal and communication skills

Very good command of English language. Speaks native language of key accounts, ideally French.

Responsable grands comptes

Responsable de comptes clés

Définition du poste

Un Négociateur né.

L'emploi de responsable grands comptes s'exerce dans les entreprises ayant une structure commerciale.

L'activité de responsable grands comptes, nécessite de travailler sous la responsabilité du directeur commercial ou du marketing, en étroite collaboration avec les services techniques, comptables, administratifs et la direction du personnel.

Le Responsable Grands Comptes participe à de nombreuses réunions et d'effectue des déplacements fréquents sur le terrain.

Missions

Le responsable grands comptes met en œuvre et réalise, dans son secteur géographique et dans son domaine (type de marché, de produit, de clientèle), la politique commerciale définie par la direction ou avec elle.

Il est responsable de la réalisation des objectifs quantitatifs et qualitatifs pour les différentes unités (réseaux commerciaux, agences...).

Anime, organise, coordonne, gère et contrôle l'activité et le suivi de la force de vente afin d'optimiser les résultats.

Le responsable grands comptes répartit et gère les budgets (structure, promotion, publicité).

Il analyse les résultats et prend les mesures correctives nécessaires.

Les clients importants relèvent de l'activité du responsable grands comptes.

Il est chargé de développer un portefeuille de clients à qui il doit vendre du matériel, des prestations et des services informatiques sous la direction d'un responsable commercial.

Le responsable grands comptes élabore un plan de prospection après avoir analysé les besoins de ses clients potentiels.

Il assure le suivi commercial du contrat et veille à ce que tous les engagements pris soient bien respectés.

Formation requise

L'emploi de responsable grands comptes nécessite un niveau bac+4/5, des Ingénieur commerciaux, des diplômés d'écoles de commerce ou de l'université.

Les bac+2/3 peuvent prétendre à des postes de responsables grands comptes après quelques années d'expérience.

Qualités requises pour le responsable grands comptes

Doit être un négociateur convaincant.

Maîtrise les aspects techniques.

Doit avoir des qualités relationnelles.

Doit être ouvert d'esprit et à l'écoute.

Responsable grands comptes et Rémunération

Débutant : environ 40 000 euros/an.

Junior : environ 50 000 euros/an.

Senior : environ 60 000 euros/an.

Offre d'emploi

Responsable Service Client Grands Comptes (H/F)

Référence Apec : 35038810W-5417-6876

Date de publication : 07/03/2012

Société : JOHNSON & JOHNSON SANTE BEAUTE FRANCE

Type de contrat : CDD

Lieu : Issy les Moulineaux

Salaire : 40 K€ brut/an

Expérience : Expérimenté

Entreprise :

Groupe international évoluant dans le domaine de la Santé, du Cosmétique et de l'Hygiène

Poste et missions :

Pour notre service client Grands Comptes en Pharmacie :

- Assurer l'établissement et la mise en œuvre des nouvelles procédures de gestion du client et des commandes sur l'ensemble des gammes de produits
- Mener les études et analyses nécessaires à l'optimisation du service client (amélioration du traitement des commandes, optimisation du profil de commandes,...)
- Accompagner les équipes opérationnelles dans la conduite du changement du service client (définition du plan, validation du plan par les départements concernés, déclinaison des impacts,...)
- Assurer le management et participer à l'activité quotidienne d'une équipe de 3 assistant(e)s et plus service client

Profil :

- Bac +4/5 Ecole de commerce, Masters spécialisés,...
- Au minimum 5 années d'expérience et de responsabilités au sein du service client d'une entreprise de grande consommation
- Une maîtrise impérative de SAP
- Une première expérience de management est indispensable
- Orientation process
- Qualités d'analyse
- Initiative et autonomie
- Capacité de travail en équipe
- Anglais courant souhaité

RESPONSABLE GRANDS COMPTES PHARMACEUTIQUES (H/F)

Référence : KAM

Lieu : France

Descriptif :

KELLY SCIENTIFIQUE, société de conseil en recrutement de profils scientifiques, accompagne ses clients depuis plus de 10 ans dans leur recherche de professionnels.

Au sein d'une société spécialisée sur le marché de l'hygiène, nous vous proposons un poste de :

RESPONSABLE GRANDS COMPTES Pharmaceutiques (H/F)

Poste en CDI, secteur France.

DESCRIPTIF DU POSTE

Rattaché à la Direction Europe des Ventes secteur Pharmaceutique, vous assurez le développement du Chiffre d'affaires et de la marge des Clients nationaux placés sous votre responsabilité.

Vous êtes en charge de la prospection, de l'acquisition et du bon suivi de ces comptes par la force de vente. Pour cela, vous travaillez en étroite collaboration avec les Responsables Technico-commerciaux à qui vous apportez un soutien technique et commercial.

Vous établissez les plans d'actions, la stratégie et animez les revues de compte.

Vous assurez la promotion auprès des Grands Comptes des nouveaux produits, équipements et des services proposés par l'entreprise. Vous êtes force de proposition pour les gammes de produit à partir de l'analyse des besoins Clients. Vous établissez un reporting régulier de votre action et de vos résultats auprès de votre hiérarchie.

PROFIL RECHERCHE / EXPERIENCE ET COMPETENCES RECHERCHEES

De formation scientifique supérieure en Chimie ou Microbiologie idéalement complétée par une formation commerciale, vous possédez de solides connaissances du secteur pharmaceutique : process production, laboratoire et références normes ISO. Vous justifiez d'une expérience réussie d'au moins 5 ans sur des fonctions commerciales (vente en B to B) dans un environnement international. La maîtrise de l'anglais est indispensable sur ce poste.

Bon communicant et dynamique, vous savez animer et motiver vos collaborateurs.

Ce poste à pourvoir dès que possible correspond à un CDI.

COORDONNEES CONTACT

Si ce poste correspond à vos compétences et attentes professionnelles, merci d'adresser votre candidature sous format Word en postulant directement à l'annonce sur notre site www.kellyscientifique.tm.fr.

KELLY SCIENTIFIQUE est le leader mondial du conseil en recrutement de profils scientifiques. Des consultants scientifiques à votre service depuis 1998

www.kellyscientifique.tm.fr

Responsable Marketing

Genzyme, filiale du groupe Sanofi, est un des acteurs majeurs de la Biotechnologie appliquée à la Santé dans le monde. Sa vocation est de développer, fabriquer et mettre à la disposition du corps médical et des patients des traitements innovants dans de multiples domaines thérapeutiques.

Dans le cadre de son développement, la division sclérose en plaques recherche un(e) Responsable marketing

Vous êtes responsable de l'élaboration de la stratégie des médicaments à court et moyen terme. Vous établissez le plan marketing complet et assurez la mise en œuvre des programmes dans le respect des contraintes de temps et de coût.

Vous collaborez activement à l'élaboration du budget et du plan à 5 ans. En partenariat avec le contrôle de gestion vous suivez et évaluez la rentabilité économique des opérations engagées.

A l'écoute des besoins du terrain, vous apportez aux délégués hospitaliers les outils et les services qui renforcent leur action auprès du corps médical, et les formez à leur utilisation. Vous soutenez les réunions, congrès, et toutes les autres initiatives régionales si nécessaire.

En contact avec les leaders d'opinion nationaux et les sociétés savantes, vous proposez et participez à l'élaboration des projets (symposium, advisory board, articles, newsletter) dans un esprit de partenariat à long terme.

Véritable interface entre les différents services support de l'entreprise (médical, réglementaire, service clients etc.), vous coordonnez l'ensemble des problématiques afférentes à vos produits

Bac + 5 minimum, scientifique ou ESC, vous justifiez d'une expérience d'au moins 5 ans en environnement hospitalier, dont 3 en marketing/ventes. Vous êtes reconnu pour vos qualités de meneur, votre orientation stratégique, votre esprit d'entrepreneur, votre éthique et votre sens de l'équipe. Anglais indispensable.

Une connaissance de l'environnement Sclérose en Plaques est souhaitée.

Si nécessaire, votre poste et vos conditions de travail seront aménagés en fonction de votre handicap.

RENSEIGNEMENTS :

Genzyme

Direction des Ressources Humaines

33/35 boulevard de la Paix

78105 Saint-Germain-en-Laye cedex - France

Téléphone : +33 (0) 1 30 87 25 15

Télécopie : +33 (0) 1 30 87 25 19

Offre d'emploi

RESPONSABLE DE SERVICE COMMERCIAL H/F

Référence : 3304748

Lieu : Charente-Maritime

Descriptif :

Nous recherchons pour notre client situé en Charente-Maritime, laboratoire LESCUYER (50p) spécialisé en micronutrition depuis 18 ans devenu acteur majeur sur le marché des compléments alimentaires, un Responsable de service commercial H/F.

Rattaché à la Direction, vous prenez en charge l'organisation et le développement du service commercial (consommateurs/prescripteurs) et l'ensemble du processus de vente directe dans le respect des politiques marketing et commerciale de l'entreprise.

A ce titre, vos missions s'articuleront autour de trois dimensions :

- Managériales : animer, encadrer, planifier et suivre une équipe (12p) d'assistantes commerciales (appels entrants/sortants sur processus de vente directe).
- Opérationnelles : créer des outils de pilotage, reporting et de formation dans le but de quantifier l'activité, les objectifs, de suivre la performance individuelle et collective et de faire monter en compétence les membres de l'équipe.
- Communication : assurer le relationnel exclusif auprès d'un portefeuille de thérapeutes (médecins, naturopathes, ostéopathes), garantir les relations d'échange avec les autres services de l'entreprise, assurer une veille concurrentielle.
- Assurer le reporting d'activité à la Direction, contribuer au développement du service.

De formation supérieure commerciale et opérationnelle, vous justifiez d'une expérience significative (5/10ans) dans le secteur du bien-être, de la santé en environnement PME/PMI.

Vous excellez dans le management d'équipes commerciales au sein d'un service clients ou service commercial réputé pour ses qualités (accueil, conseil, réactivité, gestion des réclamations, etc).

Vous maîtrisez les techniques d'animation (processus de vente directe idéalement), rigueur et organisation du travail en équipe n'ont plus de secret pour vous ainsi que les outils bureautiques et informatiques (l'anglais serait apprécié).

Vous connaissez les compléments alimentaires et êtes sensible aux produits naturels et médecines douces.

CDI - Statut cadre

Rémunération selon profil (34/40KE)

Adressez votre candidature (CV, lettre et prétentions) par à l'attention de Kxxx Hxxx

Contact :

ADECCO PHARMACIE & RECHERCHE

Karine HARRE

xxx@adeccomedical.fr

Etudes / Recherche / Développement

Etudes / Recherche / Developpement

ADJOINT-E SERVICE RECHERCHE & DEVELOPPEMENT	SHISEIDO INTERNATIONAL France	Administration d'entreprises
CHEF DE GROUPE RECHERCHE & DEVELOPPEMENT SOIN	YVES SAINT LAURENT	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
CHERCHEUR-E	CIRAD - E.M.V.T.	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CHIMISTE-FORMULATEUR-TRICE	LABORATOIRE DE BIOLOGIE YVES ROCHER	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
EXPERT-E MICROBIOLOGISTE	CATALENT	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
FORMULATEUR-TRICE CHARGE-E DE PROJETS	JOHNSON & JOHNSON CONSUMER FRANCE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
INGENIEUR-E BIOLOGISTE	MEDICAL LAB	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
INGENIEUR-E CULTURE CELLULAIRE	EFS	Centres de collecte et banques d'organes
INGENIEUR-E D'ETUDE	CNRS - IRC - UPR5401	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
INGENIEUR-E DEVELOPPEMENT	LABORATOIRE SANOFLORE - GROUPE L'OREAL	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
INGENIEUR-E INNOVATION	PARFUMS CHRISTIAN DIOR	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
INGENIEUR-E INNOVATION APPLICATIONS COSMETIQUES	DOW CORNING	Commerce de gros de produits chimiques
INGENIEUR-E FORMULATION	SOCIETE BOURJOIS	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
INGENIEUR-E RECHERCHE & DEVELOPPEMENT	SCHILLER MÉDICAL	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
	INSTITUTS DE RECHERCHE EN SANTE DU CANADA - IRSC	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
PRINCIPAL SCIENTIST	GLAXOSMITHKLINE	Fabrication de médicaments
R&D FRANCHISE LEADER	JOHNSON & JOHNSON CONSUMER FRANCE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
R&D SCIENTIFIC AFFAIRS	JOHNSON & JOHNSON CONSUMER FRANCE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
RESPONSABLE DE PROJETS DE RECHERCHE	LABORATOIRES BOIRON	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE IN VIVO / IN VITRO	CHARLES RIVER LABORATORIES	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
RESPONSABLE LABO. DEVELOPPE. ANALYTIQUE PHARMACIEN AFFAIRES REGLEM.	LABORATOIRES BOIRON	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE LABORATOIRE	APTAR	Administration d'entreprises
	AVENTIS PHARMA	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE LABORATOIRE CAPILLAIRE	MIBELLE AG COSMETICS	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
RESPONSABLE LABORATOIRE COSMETIQUE	COSMOTEC SA	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
RESPONSABLE LABORATOIRE DEVELOPEMENT PHARMACEUTIQUE	LABORATOIRES FOURNIER	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE LABORATOIRE DEVELOPPEMENT SOIN	L'OREAL	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
RESPONSABLE PROSPECTIVE ACTIFS	LABORATOIRES CLARINS	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
RESPONSABLE RECHERCHE & DEVELOPPEMENT	JOHNSON & JOHNSON CONSUMER FRANCE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
	FRANCE LAB SAS	Ingénierie, études techniques
TECHNICIEN-NE EN FORMULATION	MATIS	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette

LVMH RECHERCHE
PARFUMS & COSMETIQUES

POSTE CDI A POURVOIR

CHIMISTE FORMULATION SOIN

Au sein de la Recherche & Développement LVMH qui intervient pour le compte des marques Dior, Givenchy, Guerlain... vous participerez au développement et mise au point des formules innovantes de soin.

Vos principales missions consistent à :

- Mettre en œuvre la formule (pesée des matières premières, chauffage, mélange, mise en forme du produit, correction du mode opératoire, si nécessaire)
- Procéder aux différentes évaluations physiques et cosmétiques (évaluation sensorielle, de la texture, stabilité...)
- Gestion informatique des formulations selon les procédures de développement

Profil :

- Une formation de niveau Bac+3/5 en Chimie / Cosmétiques
- Expérience en formulation et bonne connaissance des matières premières
- Autonomie, rigueur, précision et organisation
- Capacités d'analyse et de synthèse
- Esprit d'observation et prise d'initiative

Dates : A définir

Lieu : 185 avenue de Verdun – 45800 Saint Jean de Braye (5 Km d'Orléans)

**Si vous êtes intéressé(e), veuillez adresser votre dossier de candidature
(lettre de motivation + cv) directement via le site : www.lvmh.fr
sous la référence : PCD10874**

Ingénieur en biologie

Mission

L'ingénieur en biologie conçoit, développe et expérimente de nouvelles méthodologies dans le cadre de thématiques de recherche en biologie

Tendances d'évolution

Développement des exigences éthiques et sociétales.

Développement des activités de management et de gestion.

Mise en place de démarche qualité.

Activités principales

Déterminer l'ensemble cohérent de techniques de la biologie nécessaires à la réalisation expérimentale d'un projet scientifique.

Concevoir le développement et conduire en spécialiste, la réalisation d'un projet méthodologique dans un domaine de la biologie (biochimie, génétique, biologie moléculaire, biologie cellulaire et morphologique, physiologie animale ou humaine, transgénèse...)

Conseiller, dans le cadre d'un projet scientifique, les options techniques ; évaluer et valider les choix.

Valider et interpréter les résultats dans le domaine de l'expérimentation biologique

Diffuser et valoriser les résultats de développements méthodologiques sous forme de rapport technique, présentation orale, publication, brevet

Former, en interne et en externe, aux principes et à la mise en œuvre des techniques de l'expérimentation en biologie ; encadrer les utilisateurs.

Activités associées

Coordonner la mise en œuvre méthodologique d'un projet scientifique

Organiser la veille scientifique et technologique

Evaluer et mobiliser les ressources nécessaires aux expérimentations

Gérer les moyens techniques, humains et financiers alloués aux activités d'expérimentation

Appliquer et faire appliquer les règles d'hygiène et de sécurité du domaine

Expérimenter de nouvelles technologies et établir des protocoles inédits

Assurer des activités d'enseignement dans son domaine scientifique

Compétences principales

Connaissance approfondie de la biologie

Connaissance générale des approches méthodologiques appliquée à la biologie

Connaissance générale des disciplines voisines : mathématiques, physique, chimie

Savoirs sur l'environnement professionnel

Les communautés scientifiques et technologiques du domaine

Les réglementations du domaine en hygiène et sécurité

Les principes éthiques et les réglementations afférentes

Savoir-faire opérationnels

Concevoir des protocoles expérimentaux dans le cadre d'un projet scientifique
Développer une expertise scientifique et technologique
Intégrer son activité dans les projets scientifiques de l'unité
Maîtriser les outils informatiques de recueil et de traitement des données
Maîtriser les techniques de présentations (orales et écrites) et d'animation de réunion

Compétences linguistiques

ANGLAIS expression et compréhension orales : niveau 2 expression et compréhension écrites : niveau 2

Compétences associées

Savoirs généraux, théoriques ou disciplinaires
Notions de base en informatique appliquée
Notions de base sur les règles budgétaires et le cadre des marchés publics

Savoir-faire opérationnels

Mobiliser ou motiver une équipe autour d'un projet commun
Utiliser les outils de recueil et traitement de données (statistiques, modélisation)
Appliquer et transmettre les « bonnes pratiques » de laboratoire
Rédiger des rapports et des publications
Communiquer et gérer les relations avec les interlocuteurs internes et externes
Adapter des contenus pédagogiques au niveau et aux attentes de ses interlocuteurs.

Environnement professionnel

Lieu d'exercice : L'activité s'exerce au sein d'un laboratoire de recherche

Diplôme réglementaire exigé

Pour le recrutement externe : Doctorat ou diplôme d'ingénieur

Formations et expérience professionnelle souhaitables

Domaine de formation : biologie, médecine, pharmacie, vétérinaire.

Referens Poitiers (Université de Poitiers)

Ingénieur recherche et innovation

Ce métier consiste à porter un concept nouveau jusqu'à sa première réalisation, dans une entreprise en général, ou dans tout organisme. Dans la logique temporelle d'acquisition d'un savoir ou d'un produit/service par une entreprise, ce métier s'exerce après le travail de la recherche fondamentale et avant celui du développement, devenu alors systématisé, d'une application connue.

Par conséquent, avec le chercheur en partie, il s'agit d'abord de multiplier les projets d'application. Cette créativité sera protégée par des brevets, si il existe des activités inventives et surtout si ces activités sont reconnues comme stratégiques pour l'entreprise.

Il s'agit donc de bâtir des mini-projets, avec le marketing, la veille, l'intelligence économique et la stratégie. Dans ce cadre, on va choisir et documenter un produit ou service nouveau à développer, puis faire le nécessaire pour qu'il soit présentable aux clients potentiels (qui peuvent être internes à l'entreprise, ce qui n'est pas plus aisé), dans le but de décrocher un "contrat d'application".

L'innovation est coûteuse pour l'entreprise, qui agit aussi dans un milieu concurrentiel. Elle doit donc se faire avec des moyens discrets et rapides, et en travaillant les contacts avec les clients, au moment précis où ils sont demandeurs. Si on cherchait un parallèle militaire, ce serait une opération commando sur un terrain inconnu, avec une équipe diplomatique et des journalistes/historiens en tâche de fond.

Elle peut se faire au travers d'un JV avec une autre entité ou entreprise, cette création commune profite même souvent du nouveau produit pour bâtir son existence juridique. Une telle mise en commun de moyens et de savoirs est très fructueuse.

On peut ensuite être amené à épauler les "acquéreurs de l'innovation", lors de l'évolution de celle-ci, et à faire des retours aux chercheurs, auprès de qui on retrouvera aussi d'autres idées...

Avoir boursingué dans l'entreprise est un bon début (voir les qualités). Un chef de projet de développement est bien placé pour "faire de l'innovation".

Ce métier est nouveau, peu répandu et peu connu, par conséquent pas encore reconnu. Ce métier est lié à la prise de risque, et celle-ci se fait aussi sur l'évolution de carrière. A chacun de savoir se vendre et passer ce "step", ou y rester par goût de l'action et du risque.

Par contre, la gratification personnelle y est garantie. La réussite d'un projet vous pose en avant pour prendre une responsabilité sur le nouveau produit créé, par exemple. Toutefois, vous serez alors en concurrence avec d'autres métiers mieux définis (marketing, gestion,...).

C'est aussi un métier de l'ombre dans une entreprise, un métier de pionnier où on essuie les plâtres de la première application, mais aussi un métier de confiance: le dirigeant vous confie un œuf auquel il tient, et qui doit éclore et se multiplier à son tour.

C'est aussi un pas vers l'avant dans une carrière, qui permet, par exemple, de comprendre les rouages profonds, les fonctionnements et les blocages de l'entreprise.

Qualités requises

Il est fondamental d'être curieux et toujours prêt à apprendre et transmettre.

Il faut obligatoirement un bon relationnel, car il va falloir écouter, transcrire, argumenter et entraîner.

Il faut savoir parler avec le chercheur pour l'extraire un moment de son foisonnement et lui permettre de développer une branche de ses activités.

Dans le même temps, il faut savoir convaincre et accompagner les industriels, leur faire construire un planning d'application constructif et raisonné.

Les + et les - de la fonction

Les +

Jamais 2 fois le même projet. Un poste vecteur d'acquisition de compétences, d'autonomie et de polyvalence. Un apport de connaissance transversale de l'entreprise / caractère irremplaçable .

Les -

Peu promu à de nouvelles fonctions car justement jugé irremplaçable. Prise de risque important et donc savoir gérer son stress.

Salaire

On se vend, soit comme un chercheur, parce qu'on est rattaché à la recherche (souvent), soit, parfois, avec le salaire du poste précédent dans l'entreprise (chef de projet, chef d'équipe, expert, responsable commercial, tout peut arriver), mais guère mieux.

Traditionnellement, les responsables commerciaux sont plus aptes et plus acceptés lors de la négociation d'une gratification par intéressement au résultat que les chercheurs, du moins en France. Enfin, le projet et l'enjeu font le recrutement, donc la rémunération, en toute logique.

INNOVATION MANAGER

Parfums Christian Dior France
Ile de France, Paris 22 mai 2012

Poste :

Au sein du département Market & Consumer Intelligence de LVMH Recherche, le pôle d'innovation a pour but de créer de la synergie entre les représentants de tous les services contributeurs de l'innovation en interne : recherche et développement, études Marketing, Centre d'Evaluation Cosmétique, Asia Innovation center..., comme en externe (fournisseurs packaging, sous-traitants formule, instituts...).

Il a pour objectif :

- d'apporter un soutien aux équipes Dior dans la prospection et la valorisation des gisements d'innovation interne et externe afin de nourrir les plans marketings avec des idées fortes ;
- d'améliorer l'efficacité et la réactivité de l'innovation Dior dans un marché concurrentiel tendu.

Vos principales missions, sous la responsabilité du Directeur Innovation :

- identifier les tendances émergentes : sociétales / cosmétiques / secteurs connexes
- analyser la concurrence sur les marchés clés
- repérer les insights consommateurs les plus intéressants et contribuer au repérage d'idées innovantes en interne comme en externe
- formaliser des idées produits et concepts boards
- préparer et suivre les réunions innovation
- interagir avec les membres du pôle innovation : labos, packaging, fournisseurs, études...pour le suivi des actions et l'avancement des projets

Profil :

Formation bac+5 type Ecole de commerce avec spécialisation marketing voire entrepreneuriat + stages préalables en marketing développement ou prospective.

Idéalement : double profil Marketing et scientifique

Bonne connaissance de la marque Dior et de ses produits cosmétiques

Capacité à réaliser des analyses et synthèses des remontées consommateurs et proposer des plans d'action.

Capacité à communiquer avec des profils de métiers très diversifiés au sein de l'entreprise

Esprit entreprenant / sens de l'organisation

Forte motivation pour l'innovation

Excellent relationnel

Référence: PCD10891

Ingénieur Formulation Soin de la Peau H/F

Entreprise : Experts

Contrat : CDI

Localisation : Biot – 06

Accessible aux travailleurs handicapés

Publié le 23/03/2012

Réf : 2670552 1573331

Type de contrat : CDI.

Experts, spécialiste du recrutement et de l'intérim pour cadres et techniciens, réseau de 35 bureaux en France avec des consultants spécialisés dans 11 domaines d'expertise, recherche pour son client un Ingénieur Formulation Soin de la Peau (H/F).

Rattaché(e) au responsable de service, vos principales missions sont les suivantes :

- Initier et mener des projets de recherche en soins de la peau.
- Gérer plusieurs projets en concomitance.
- Travailler directement avec les clients principaux en Europe, comprendre leurs besoins et les traduire en expérimentation scientifique à impact commercial.
- Communiquer les résultats de recherche avec un maximum de crédibilité scientifique, à l'intérieur de la société de même qu'au public scientifique et commercial.
- Coopérer avec les collègues R&D, marketing, production à travers la société entière.

Profil :

Issu (e) d'une formation Bac +5 scientifique en chimie, cosmétique ou formulation, vous avez au moins 8 ans d'expérience en formulation de produits de soins de la peau.

Une expérience en gestion de plusieurs projets simultanément est exigée.

Vous êtes capable de traduire de nouveaux concepts scientifiques en nouveaux produits.

Une connaissance de la science des polymères et des tensio-actifs est un plus.

Vous êtes bilingue en anglais.

Doté(e) d'un bon relationnel, vous êtes capable d'établir de bons contacts avec des équipes internationales et avec les clients.

Merci de postuler directement sur notre site : <http://www.experts-recrutement.fr>

Offre d'emploi

Ingénieur recherche et développement cosmétique H/F

Poste : Ingénieur
Fonction : Recherche et développement
Secteur : Cosmétique
Réf : IDP/B
Lieu : Argenteuil
Contrat : CDI Temps Complet
Rémunération : A définir
Publiée le : 27/02/2012
Etude : Bac +5 et plus
Expérience : 5 à 10 ans (confirmé)

Description du poste

Avec une présence dans plus de cinquante pays et un chiffre d'affaires de 3,5 milliards d'Euros, le Groupe Givaudan est le leader de l'industrie de la parfumerie et arômes alimentaires. Sa Division Parfumerie élabore des fragrances qui serviront à la conception de nouveaux produits de luxe ou à parfumer toutes sortes de produits de grande consommation.

Au sein de notre Département RECHERCHE & TECHNOLOGIE, la Plateforme Systèmes de Libération Contrôlée de parfums (Delivery Systems), basée dans notre Centre Européen de Création Parfumerie, apporte à nos clients notre expertise en matière d'encapsulation de parfum dans de multiples produits tels que les détergents et les shampoings par exemple.

Pour renforcer cette équipe, nous recherchons un : Ingénieur Développement Produit - h/f

Mission

Votre principale mission est de développer les nouveaux parfums encapsulés qui contribuent à la performance des produits de grande consommation et de gérer de façon transversale l'amélioration des technologies existantes notamment grâce à leur formulation. Vous conduisez le processus de transfert à l'échelle industrielle puis de commercialisation des parfums encapsulés.

Pour cela :

Vous collaborez avec les parfumeurs et les évaluateurs lors des programmes de développement de parfum afin de fournir des accords d'encapsulation très performants,

Vous apportez une expertise technique sur la formulation de système à libération contrôlée dans les produits finis pour augmenter leur performance, notamment auprès des Clients Grands Comptes internationaux,

Vous gérez le processus et le transfert des nouvelles capsules aux Opérations et vous rassemblez les informations afin de préparer le dossier technique incluant la description de produit, la réglementation, la propriété intellectuelle, les spécifications...

Profil du candidat :

Diplômé en études supérieures scientifiques en Chimie ou Physique-Chimie (Master ou Doctorat), vous avez des connaissances approfondies en chimie de formulation et des connaissances sur les matières premières et les sous-produits contenus dans les produits de grande consommation.

Vous avez une expérience de plus de 5 ans dans le développement de produits, le transfert de procédés et le support technique, acquise dans un environnement international. Vous savez développer le travail en équipe et le partage des connaissances. Une excellente pratique des langues anglaise et française est nécessaire.

Modalités de candidature :

Merci d'adresser votre dossier de candidature en précisant la référence ci-dessus au Service Recrutement de Givaudan France Fragrances SAS 43 Voie des Bans - 95100 ARGENTEUIL (15 minutes de la gare Saint Lazare)

ou par email : argenteuil.recrutement@givaudan.com, ou bien en ligne sur le système de e-recrutement (Careers).

Pour plus de renseignements sur notre Groupe, cliquez sur www.givaudan.com

Société : Givaudan France fragrances 43 VOIE DES BANS 95230 ARGENTEUIL

Nom du contact : PETTINOTTI MARIE HELENE

Offre d'emploi

Ingénieur recherche et développement (R&D) / formulation soins de la peau (H/F)

Référence : 1094317

Localisation : Valbonne (06560), Provence-Alpes-Côte d'Azur, France

Niveau d'expérience : 5 à 10 ans

Statut : Cadre & CDI

Salaire : Selon expérience

Description du poste

Manpower SOPHIA ANTIPOLIS recherche pour son client, un Ingénieur formulation soins de la peau

Rattaché(e) au responsable de service, vos principales missions sont les suivantes :

- Initier et mener des projets de recherche en soins de la peau.
- Travailler directement avec les clients principaux en Europe, comprendre leurs besoins et les traduire en expérimentation scientifique à impact commercial.
- Gérer plusieurs projets en concomitance.
- Communiquer les résultats de recherche avec un maximum de crédibilité scientifique, à l'intérieur de la société de même qu'au public scientifique et commercial.
- Coopérer avec les collègues R&D, marketing, production à travers la société entière.

Profil :

Issu (e) d'une formation Bac +5 scientifique en chimie, cosmétique ou formulation, vous avez au moins 8 ans d'expérience en formulation de produits de soins de la peau.

Une expérience en gestion de plusieurs projets simultanément est exigée.

Vous êtes capable de traduire de nouveaux concepts scientifiques en nouveaux produits.

Une connaissance de la science des polymères et des tensio-actifs est un plus.

Vous êtes bilingue en anglais.

Doté(e) d'un bon relationnel, vous êtes capable d'établir de bons contacts avec des équipes internationales et avec les clients.

Senior/Principal Scientist, Alzheimer Expert

Johnson&Johnson Research and Early Development is located in the center of Europe, in Beerse, Belgium. It offers a dynamic environment for collaborative work in a multidisciplinary environment and prospects for further development to those with the right blend of scientific ability, imagination and initiative.

A senior/principal scientist position is available in our Neuroscience Discovery Therapeutic Area focusing on Alzheimer disease research

The candidate will have state-of-the-art knowledge in the biology of Alzheimer's disease.

Experience with working on the role of Apolipoprotein E in Alzheimer's disease would be an advantage but is not essential

As part of a multidisciplinary project team, the candidates will be expected to develop, run and schedule in vitro assays in line with project requirements.

The successful applicant should possess proven skills in laboratory staff management and be a team player.

Work will focus on drug discovery, as well as technology development. Knowledge and proven experience in the drug discovery and development process is considered an advantage.

The candidates will be expected to actively participate in the identification and validation of new drug targets for Alzheimer's disease.

Proven expertise includes the scientific steering and follow-up of activities performed in the context of Academic and contract-research collaborations

Candidates should have a PhD in Cell Biology, Biochemistry or related discipline and at least 10 years of experience in Alzheimer's disease research;

Have demonstrated experience of directing research independently and an excellent publication record;

Have demonstrated skills in supporting/leading drug discovery programs;

Have the ability to operate within a multidisciplinary team;

Possess an enthusiastic, flexible and creative approach to problem solving;

Excellent communication and organizational skills

Offre d'emploi

Responsable laboratoire biologie cellulaire h/f

Date 19.03.2012

Fonction Responsable laboratoire biologie cellulaire h/f

Secteur Cosmétique

Localisation Région parisienne

N° de l'offre 01201537804

Type de contrat : CDI

Entreprise

Société de renommée internationale dans le domaine de la cosmétique, la qualité de nos produits nous positionne parmi les leaders. Dans le cadre de notre plan de développement, nous créons un poste de Responsable du Laboratoire de Biologie Cellulaire H/F.

Poste

Votre mission principale est de mettre en place et gérer le laboratoire de biologie cellulaire. Ainsi, vous développez cette entité en créant le laboratoire afin de développer les procédés de cultures cellulaires et de le faire accréditer aux normes BPL.

Ainsi, vous devrez mettre en place différentes méthodes d'évaluation de l'innocuité et de l'efficacité des produits cosmétiques sur des aspects in vitro et ex vivo. En conséquence, vous mettrez en œuvre des techniques de valorisations des actifs (tests, phototoxicité, dosages ...) à la fois sur des cellules et des modèles tissulaires (peaux reconstruites, explants).

Pour mener à bien vos missions, vous serez en liaison permanente avec les services internes (Responsable évaluation et sécurité, service développement et équipe réglementaire) et des prestataires externes (fournisseurs).

Profil

Idéalement de formation scientifique supérieure (biologie, biochimie...), vous justifiez d'une solide expérience dans des fonctions similaires dans le domaine de la cosmétique.

Une expérience au sein d'un laboratoire accrédité BPL serait un plus.

Vous faites preuve de rigueur et êtes reconnu pour votre sens de l'organisation.

L'anglais est impératif.

Si vous êtes intéressé(e) par ce poste, merci de nous adresser un CV et une lettre de motivation en postulant en ligne. Vous pouvez également nous adresser votre dossier par courrier sous la référence CE/3408M113, ANTENOR, 88 avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt Cedex ou par mail chr4@antenor.fr

H/F Responsable Recherche et Développement

Référence Apec : 35341393W-5417-905

Date de publication : 29/03/2012

Société : (confidentiel)

Type de contrat : CDI

Lieu : Indre et Loire

Salaire : 32 K€ brut/an

Expérience : Expérimenté

Le salaire proposé sera en fonction de l'expérience et du profil

Entreprise :

Laboratoire pharmaceutique, basé en Indre et Loire, recherche un RESPONSABLE RECHERCHE ET DEVELOPPEMENT H/F en compléments alimentaires.

Poste et missions :

Initier et mettre en œuvre la stratégie de l'entreprise en matière d'Innovation, et notamment dans le développement des gammes de compléments alimentaires.

Pour cela vous devrez:

- Gérer le bon fonctionnement du service R&D (budget, management des techniciens...)
- Assurer l'interface entre la R&D et les achats, le service commercial, la production, et les demandes des clients en termes de projets de développement (suivi des projets, gestion du sourcing des ingrédients, formulation, mise au point galénique, transposition industrielle...).
- Assurer une veille technologique et réglementaire.
- Etre force de proposition en matière d'innovation pour l'entreprise.
- Gérer et vérifier les documents liés à la réglementation demandés par les clients, mais aussi en interne.

Profil :

H /F de formation supérieure (BAC+ 5) en IAA, Pharmacie, Phytothérapie ou Chimie.

Connaissances en Chimie, nutrition et technologies pharmaceutiques sont indispensables.

Des compétences en formulation de produits galéniques seraient un plus.

Expérience de 5 ans minimum dans un poste similaire

Anglais lu écrit et parlé courant

Rigueur, autonomie, bonne vision marketing seront les qualités demandées au candidat H/F retenu.

RESPONSABLE R&D COSMETIQUE

Notre société

Les Laboratoires Paris Dôme sont répartis sur 2 sites, l'un au cœur de la Cosmetic Valley (28) et l'autre à la Rochelle (17). L'entreprise a été fondée en 1961 par 2 professionnels des cosmétiques, proposant à leurs clients des soins visages, corps et capillaires de savoir-faire 100% français.

CosmeFrance est le pôle façonnage des Laboratoires Paris Dôme. Nous concevons des cosmétiques sur-mesure et en Private Label pour des clients en France et à l'international. Nous prenons en charge tout ou partie des étapes de la réalisation d'un produit au fil de notre Full Service.

Entreprise familiale à l'origine, Les Laboratoires Paris Dôme ont été repris en 2008 par une nouvelle équipe dirigeante afin d'accroître son développement. Elle propose son expertise à toute société souhaitant créer une marque, développer ou faire fabriquer un produit.

Votre mission

Rattaché(e) à la Direction et membre du comité de Direction, vous prenez la responsabilité complète du service R&D (4 personnes dont 3 formatrices et 1 responsable des affaires réglementaires).

Vous êtes chargé(e) d'organiser, d'optimiser et d'animer l'ensemble des moyens matériels & humains afin d'assurer les développements formule, les projets d'innovation de la société, dans le respect des objectifs fixés (sécurité, qualité, coûts, délais).

Vous proposez des solutions d'amélioration lors des réunions et assurez la veille technologique et réglementaire pour les formules proposées à nos clients ainsi que les techniques associées.

Vous co-animez également avec le service production et technique les réunions de lancement de nouveaux produits et l'installation de nouveaux équipements.

Votre localisation géographique est le sud des Yvelines (Rambouillet) et vous serez amené(e) à intervenir auprès de nos clients (dans le cadre des lancements) et nos fournisseurs (dans le cadre des travaux de R&D formule).

Compétences / expériences requises

De formation Bac + 5 à ingénieur vous justifiez d'au moins 15 ans d'expérience réussie comme cadre à un poste de management de R&D au sein d'une industrie cosmétique ou agroalimentaire.

Profil / Personnalité

Votre goût du terrain, de la chimie, votre capacité à mobiliser et à accompagner les équipes dans des démarches de progrès, votre souci permanent de l'efficacité et de l'innovation vous permettront de maîtriser ce poste complet et de vous épanouir au sein d'une structure dynamique et performante. Fédérateur, vous disposez de bonnes aptitudes au management et vous savez motiver une équipe. Votre autonomie, votre dynamisme, ainsi que votre sens des responsabilités seront garants de votre réussite professionnelle.



OFFRE D'EMPLOI

Acteur incontournable de l'univers des cosmétiques, avec des produits bio et 100% naturels, les Laboratoires JERODIA (marques Phyt's leader en institut, Bionatural en spas, Gamarde en pharmacie et parapharmacie) poursuivent leur développement et recrutent un **Technicien Formulation (H/F)**.

Au sein du service R&D et directement rattaché à la Direction Scientifique, vous prenez en charge le développement de nos gammes : soin, maquillage...

Vous êtes en charge de la formulation de nos produits, du maintien en conformité des formules existantes, du développement de textures et de couleurs innovantes et de la mise au point de nouvelles formules afin de répondre aux tendances du marché. Vous suivez la réalisation des essais, analysez et présentez les résultats, pilotez les projets dans le respect des procédures établies (contrôles, tests de stabilité et de compatibilité...).

De formation supérieure en chimie (Master chimie, formulation, cosmétique...), vous bénéficiez impérativement d'une première expérience en formulation cosmétique. Motivé par le naturel, vous êtes méthodique, rigoureux, créatif et réactif.

Poste basé à Alenya (66)

Merci de nous transmettre votre candidature (CV + LM + photo) sous la référence TF/LJ/304 par mail à recrutement@jerodia.fr ou par courrier aux Laboratoires JERODIA BP7 46090 MERCUES.

Affaires réglementaires

Affaires réglementaires

BIOTECH REGULATORY CMC SENIOR SPECIALIST	MERCK SERONO SA	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
ASSISTANT-E AFFAIRES REGLEMENTAIRES	BIOMET SPAIN ORTHOPAEDICS	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
	MYLAN	Fabrication de médicaments
	BIOMERIEUX	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
	NOVARTIS PHARMA	Fabrication de médicaments
	MERCK SERONO	Fabrication de médicaments
	LABORATOIRE AGUETTANT	Fabrication de médicaments
	JOHNSON & JOHNSON CONSUMER FRANCE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
	EUSA PHARMA	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
	OPI	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
CHARGE-E D'AFFAIRES REGLEMENTAIRES FRANCE	VETOQUINOL	Fabrication de médicaments
CHARGE-E D'AFFAIRES REGLEMENTAIRES JUNIOR	JOHNSON & JOHNSON CONSUMER FRANCE	Industries textiles n.c.a.
CHARGE-E DE PROJETS REGLEMENTAIRES- CORPORATE	IPSEN PHARMA	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
CHEF DE PROJET AFFAIRES REGLEMENTAIRES	SANOFI AVENTIS	Fabrication de médicaments
CHEF DE PROJETS AFFAIRES REGLEMENTAIRES INTERNATIONALES	TORNIER	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
CHEF DE PROJETS DEVELOPPEMENT TECHNICO-REGLEMENTAIRE	BAYER SANTE FAMILIALE BSF	Fabrication de médicaments
CMC MANAGER	MERIAL	Fabrication de médicaments
DIR. OPERATIONS PROCESS & VEILLE REGLEM. AFFAIRES REGLEM. GLOBALE	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
DIRECTEUR-TRICE AFFAIRES PHARMACEUTIQUES	IMS HEALTH	Fabrication de médicaments
GLOBAL DRUG REGULATORY AFFAIRS MANAGER	NOVARTIS PHARMA AG	Fabrication de médicaments
HEAD OF PHARMACY AND REGULATORY	INSTITUT DE PHARMACOLOGIE CLINIQUE ROCHE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
MANAGER AFFAIRES REGLEMENTAIRES - AMERIQUE LATINE	SANOFI-AVENTIS RECHERCHE ET DEVELOPPEMENT	Fabrication de médicaments
REGULATORY AFFAIRS MANAGER	MERCK SERONO SA	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
REGULATORY AFFAIRS OFFICIER	ARES SERVICES	Fabrication de médicaments
RESP. AFFAIRES REGLEM. COSMETIQUES MATIERES 1eres & PRODUITS FINIS EUROPE	LABORATOIRES EXPANSCIENCE	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE AFFAIRES REGLEMENTAIRE & ASSURANCE QUALITE	CEVA SANTE ANIMALE	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE AFFAIRES REGLEMENTAIRES	NOVATECH	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
	MERIAL	Fabrication de médicaments
	GATTEFOSSE	Fabrication d'autres produits chimiques organiques de base
RESPONSABLE AFFAIRES REGLEMENTAIRES GAMMES TOPIQUES	MERCK MEDICATION FAMILIALE	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
RESPONSABLE TECHNICO-REGLEMENTAIRE	LABORATOIRES DECLEOR	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments

Offre d'emploi

ASSISTANT AFFAIRES RÉGLEMENTAIRES H/F

Référence : PHQ 3711

Lieu : 92

Descriptif :

Manpower PARIS CHIMIE & SCIENTIFIQUES recherche pour son client situé dans le 92, d'un Assistant affaires réglementaires H/F.

La mission :

En lien avec de nombreuses équipes, et dans le cadre de la constitution des dossiers d'enregistrement et de transparence en France :

- Assistanat classique (téléphone, agenda) ;
- présentations powerpoint ;
- organisation déplacements,
- Participation au suivi des dossiers d'enregistrement et de transparence/réévaluation/réinscription auprès des autorités de santé
- Participation aux dossiers d'extension, de variation et de renouvellement des AMM nationales ;

Profil requis :

Organisation, rigueur (intervient sur des dossiers d'enregistrements auprès des autorités de santé et suivi réglementaire : variations, ...).

Bonnes connaissances de l'anglais

Connaissances Word/Excel/Powerpoint

Une expérience SIGNIFICATIVE dans les affaires réglementaires est ESSENTIELLE

Si vous correspondez à ce profil, merci de postuler en envoyant votre CV sous format Word, vos disponibilités et vos prétentions salariales à l'adresse suivante: paris-chimie-scientifiques@manpower.fr

Contact :

MANPOWER CADRES SCIENTIFIQUES

paris-chimie-scientifiques@manpower.fr

<http://www.manpower.fr>

Offre d'emploi

Chargé d'affaires réglementaires

Date de l'offre : 26/03/2012

Type de contrat : CDI

Intitulé du poste : Charge d'affaires réglementaires confirmé

Famille de fonction : Réglementaire

Secteur : Industrie du médicament

UMANIS CLINICAL RESEARCH, C.R.O. du Groupe UMANIS, propose depuis 1992 un ensemble complet de services de qualité dans le domaine de la Recherche Clinique (phases I-IV), biotechnologique et épidémiologique, dans le cadre de projets Français et Internationaux.

Fort de près de 1000 collaborateurs, le Groupe UMANIS réalise un chiffre d'affaires de plus de 80 millions d'Euros.

La C.R.O. du Groupe UMANIS, partenaire des plus grands laboratoires pharmaceutiques, des professionnels de la Santé, de l'agroalimentaire et de la cosmétologie, propose un poste de Chargé d'Affaires Règlementaires confirmé (H/F).

Profil

Vous êtes titulaire d'un Doctorat en sciences, Médecine ou Pharmacie, ou d'une formation supérieure scientifique d'au minimum BAC + 5.

Vous bénéficiez d'une première expérience significative (4 à 5 ans) dans les Affaires Réglementaires. Vous vous êtes déjà investi(e) sur des projets en post AMM à l'international.

Vous maîtrisez la gestion des dossiers de variations en fonction des réglementations locales.

Vous êtes familiarisé avec l'ensemble des outils informatiques liés aux d'Affaires Réglementaires.

Vous avez un niveau d'anglais opérationnel, tant oral que rédactionnel et scientifique.

Vous maîtrisez par ailleurs impérativement l'Espagnol et/ou l'Arabe.

Vous avez le sens de l'organisation, le souci de la qualité et le respect des délais.

Autonome, vous appréciez également le travail en équipe

Ce poste est basé en région Lyonnaise.

Merci d'envoyer votre CV et lettre de motivation. Société : UMANIS Département SANTE – CRO Adresse : 7/9, rue Paul Vaillant Couturier 92301 Levallois Référence : 2012 03 ARPH RHA

Mail : xxx@umanis.com

Site web: <http://www.groupeumanis.com>

Offre d'emploi

2 Chargé(e)s d'affaires réglementaires H/F

Référence Apec : 35679980W-5417-6876

Référence société : ASMF 2

Date de publication : 25/05/2012

Société : ABC CONSULTANTS

Type de contrat : CDI (Cab/recrut)

Lieu : Avignon

Salaire : à négocier

Expérience : Débutant

Entreprise :

NATUREX, cotée Euronext et en très forte croissance (250 Mo€, CA triplé en 3 ans), est une industrie de process, implantée industriellement sur 5 continents produisant des ingrédients naturels formulés pour les industries aromatique, alimentaire, nutraceutique, pharmaceutique et cosmétique.

Le groupe compte 14 usines, dont 2 unités récemment acquises spécialisées dans la production d'extraits naturels de plantes pour la pharmacie (API). Afin d'en étendre le potentiel productif et les habiliter à produire certaines spécialités pharmaceutiques du groupe, le responsable Validation/Qualification recrute 2 chargés d'affaires.

Poste et missions :

Rattaché au Global Pharmaceutical Manager au siège, vous prendrez en charge les missions suivantes :

- Préparation et soumission des dossiers (ASMF) au format eCTD
- La gestion des différents tableaux de bords en lien avec les laboratoires et responsables pharma des différents sites
- Vous analysez les exigences et textes réglementaires européens et nationaux, et proposez leur mise en oeuvre
- Vous recueillez l'ensemble des données et documents nécessaires, préparez et rédigez les dossiers d'enregistrements, de renouvellements, de variations, et les réponses aux questions éventuelles dans le cadre de procédures européennes.
- Vous coordonnez les activités avec des partenaires locaux pour la constitution et le dépôt des dossiers en étroite collaboration avec les acteurs internes (QC, R&D, Purchasing, Production) dans le respect du planning et de la réglementation.

Vous serez basé au siège à Avignon, avec des déplacements sur les sites GMP de Naturex : France (Macon), Italie (Milan) et Espagne (Barcelone).

Profil :

Master scientifique (Biotechnologie, agronomie, chimie, pharmacie), vous disposez d'une expérience valorisante de minimum 1 an en Industrie pharmaceutique. Vous maîtrisez les contraintes réglementaires pharmaceutiques (BPF, GMP,...),

Bonne capacité de communication orale et écrite, adaptation à un environnement changeant, productif et exigeant, Anglais parfaitement maîtrisé (langue de travail)

Orienté terrain et environnement de production avec une composante administrative rédactionnelle, vous avez aussi une bonne connaissance de l'anglais ou de l'espagnol.

Ces postes requièrent une grande disponibilité.

Offre d'emploi

Chargé d'Affaires Réglementaires Export H/F

Entreprise : Groupe Batteur

Contrat : CDI

Localisation : Hérouville-Saint-Clair – 14

Publié le 23/03/2012

Réf : CHAR0312

Groupe pharmaceutique et cosmétique français (850 salariés) recrute dans le cadre d'une création de poste.

Missions :

Au sein du service Affaires Réglementaires pôle Export composé de 6 personnes, vous assurez le suivi réglementaire de la conception et du développement des produits de santé (médicaments, dispositifs médicaux...).

Vous aurez pour mission de mettre en œuvre et coordonner, toutes les activités réglementaires nécessaires au dépôt, à la conformité réglementaire, à l'enregistrement et au maintien des médicaments et dispositifs médicaux, dans les délais impartis et dans le respect des réglementations internationales au travers des tâches suivantes :

- Réalisation de dossiers réglementaires nécessaires pour la mise sur le marché des produits destinés à l'exportation.
- Gestion anticipée des besoins réglementaires des projets de développement, avec un apport de conseil dans vos domaines d'expertise et d'analyse de l'environnement international.
- Validation des mentions d'étiquetage réglementaire.
- Veille réglementaire.

Pour ces missions, vous travaillerez en étroite interaction avec le service Export, R&D, Marketing ainsi qu'avec les distributeurs.

Profil :

De formation supérieure Bac +3 minimum (de type Licence Professionnelle industrie chimique et pharmaceutique, Master 2 développement et contrôle des produits de santé parcours dispositifs médicaux, Master 2 Ingénierie pour la santé-dispositifs médicaux et médicaments associés), vous possédez une expérience d'un an minimum dans le domaine de la réglementation, de préférence dans le domaine des médicaments ou des dispositifs médicaux.

Vous êtes rigoureux (se), organisé(e) (vous savez gérer plusieurs projets de front), impliqué(e), capable d'analyse, de coordination et possédez un esprit de synthèse avec le sens du service client.

Curieux (se), proactif(ve), vous êtes motivé(e) et prêt(e) à vous impliquer afin de participer à l'essor de la société.

Maitrise Pack Office.

Anglais exigé. Une seconde langue serait un plus.

Merci de postuler uniquement sur notre site <http://www.carrieres-groupebatteur.fr> (référence CHAR0312).

CMC* - Catégorie majeure clinique

La classification médicoéconomique des groupes homogènes de journées employée pour le programme de médicalisation des systèmes d'information en soins de suite ou de réadaptation est structurée en 14 catégories majeures cliniques (CMC).

Les CMC sont le premier niveau de classement des résumés hebdomadaires standardisés (RHS). Elles correspondent aux grands types de prise en charge (cardiovasculaire et respiratoire, neuromusculaire, post-traumatique, soins palliatifs, etc.). Les semaines par patients sont affectées à une CMC en fonction des informations relatives aux problèmes de santé et aux prises en charge enregistrés dans le RHS.

*Terme employé dans les domaines du PMSI

Le Programme de médicalisation des systèmes d'information (PMSI) est un dispositif faisant partie de la réforme du système de santé français ayant pour but la réduction des inégalités de ressources entre les établissements de santé (ordonnance du 24/04/1996) sur la réforme de l'hospitalisation.

Afin de mesurer l'activité et les ressources des établissements, il est nécessaire de disposer d'informations quantifiées et standardisées, le PMSI

Offre d'emploi

CMC Manager h/f

POSTE

Avec 5 000 personnes dans le monde, une présence dans plus de 150 pays et un chiffre d'affaires de plus de 2,2 Milliards de \$, MERIAL est un leader mondial dans le domaine de la santé animale.

Axés sur l'innovation, nous investissons fortement en R&D pour développer et proposer des produits pharmaceutiques et des vaccins avec les plus hauts niveaux d'exigence en qualité, sécurité et efficacité.

Nous jouons un rôle fondamental auprès des autorités gouvernementales dans le monde entier en leur fournissant produits et services pour la prévention et le traitement de maladies animales pour une finalité : la protection de l'animal et de l'homme. Dans le cadre de notre développement, nous recrutons, au sein de la Direction Chemical Manufacturing and Controls Post-approval, le poste de CMC Manager H/F

Mission

Rattaché au Directeur Worldwide CMC Pharmaceuticals Post-approval, vous contribuez au maintien des produits à travers leur cycle de vie, et à ce titre vous avez pour principales missions de :

- Préparer, rédiger et mettre à jour les dossiers CMC en fonction du cycle de vie des produits,
- Coordonner les réponses aux questions sur les CMC des autorités de santé et des filiales,
- Préparer les variations et les suppléments,
- Définir les besoins réglementaires pour la production et les transferts de sites,
- Revoir et élaborer les parties CMC des documents (validation des process de production, validation analytique, rapport de stabilité...), en étroite collaboration avec les départements concernés au sein des Opérations Industrielles,
- Dans votre domaine d'expertise, identifier les problèmes réglementaires, proposer des actions, obtenir des accords des directions et mettre en œuvre les stratégies,
- Représenter les Affaires Réglementaires au sein d'équipes multifonctionnelles et agir en tant que contact principal avec les Opérations Industrielles et l'Assurance Qualité,
- Etablir et maintenir des échanges réguliers avec vos homologues en Europe, aux USA et le reste du monde,
- Participer à la veille réglementaire, suivre l'évolution des réglementations en ce qui concerne la partie II et en informer les départements concernés.

Profil

De formation scientifique (Pharmacien, Ingénieur chimiste ou équivalent), Vous avez au moins 5 années d'expérience, dans une fonction en lien avec Affaires Technico Réglementaires (partie II, module 3), partie CMC, dans l'industrie pharmaceutique.

Une connaissance des produits injectables et une première expérience en production, développement de produits ou assurance qualité serait un plus. Vous avez un très bon niveau d'anglais et une première approche des réglementations internationales.

Vos qualités personnelles pour réussir : aptitudes relationnelles, capacité à travailler en équipe, esprit d'analyse, autonomie, sens de l'engagement, rigueur, orientation vers les résultats, flexibilité dans l'approche des problématiques.

Poste basé en Rhône-Alpes

Site www.urvika.com

Offre d'emploi

Directeur(trice) des affaires pharmaceutiques h/f

Entreprise

Laboratoire pharmaceutique spécialisé dans la création, le développement et la commercialisation de médicaments très innovants.

Type de contrat : CDI Poste
Paris (75)

Rattaché(e) au Directeur Général, vous assurez l'intégralité des opérations pharmaceutiques et participez à l'organisation et au suivi de toutes les activités de développement et de commercialisation des produits.

Vous gérez les transferts des procédés de fabrication, de contrôles analytiques et la sous-traitance.

Vous supervisez les activités de fabrication, packaging, étiquetage, contrôle analytique des principes actifs/produits finis/lots cliniques.

Vous participez à la rédaction des dossiers réglementaires, des procédures Qualité et des plans d'audits.

Profil

Docteur en biochimie, pharmacie ou de formation scientifique pertinente, vous justifiez d'au moins 15 années d'expérience. Vous êtes reconnu(e) pour votre sens du travail en équipe.

Merci d'adresser votre CV par e-mail (format WORD) avec en objet la référence TSCH 557834.

www.michaelpage.fr

Global Regulatory Affairs

Job type: Full-time

Industry: Other

Global Regulatory Affairs Manager - Switzerland – Permanent

My client, a large pharmaceutical company is looking for Global Regulatory Affairs Manager to join their team in one of their sites located in Switzerland. To find out more about the role and company please call Nxxx on +44 (0)20 7255 6665 / +33 (0)170807489 or send your CV to xxx@secpharma.com - Web: www.secrecruitment.com

As a Global Regulatory Affairs Manager you will provide strategic and operational regulatory direction to the Global Regulatory Director for projects through development, registration and life cycle management.

Responsibilities:

- Provide the Global Regulatory function with input into global Regulatory Functional Plan (RFP) and global Clinical Development Plans (CDP) for identification of regional gaps or risks in global strategic plan
- Implement Regulatory Functional Plan in region
- Represent DRA on regional medical product and brand teams
- Implement objectives of regional Health Authorities interactions determined by the Global Regulatory Function
- Implement plans for timely response to Health Authority requests and coordinates responses
- Integrate global strategy into regional submissions
- Coordinate and plan process for submission of regional dossiers and Briefing Books
- Submit CTAs and INDs
- Lead negotiations for regional approvals
- Proficient in DRA systems, submissions and processes

Requirements:

BSc, MSc or PhD in Life Science, Pharmacy or Medicine or equivalent

Fluent English - written & spoken

Experience with International (EU, US, RoW) regulatory submission and approval processes

Experience in matrix environment or cross-functional teams.

Experience with negotiations with Health Authorities

2-6 years of involvement in regulatory and drug/biologic development spanning activities in Phases I-IV

Strong interpersonal, communication, negotiation and problem solving skills.

This is an excellent opportunity to join one of the key players in the global pharmaceutical industry.

The company provides great career development prospects and support.

Offre d'emploi

Regulatory Affairs Manager

Entreprise Michael Page

Région Brussels

Secteur Industrie pharmaceutique / Biotechnologique

Type de poste Temps plein CDI

Niveau d'études Maîtrise complémentaire

Niveau de poste min. Expérimenté (non-manager)

N° de réf. MSAF519739-MB-190311

Contact Michael Page Av Louise / Louizalaan 54 Brussels 1050 Tél.: +32 2 509 45 45

Organisation

Our client is a leading global player in the field of generic pharmaceuticals. They are currently looking for a Regulatory Affairs Manager.

Job description

Within the Department of Pharmaceutical Affairs, you are considered as the expert on scientific knowledge for the products within designated therapeutic classes. You are responsible about products in terms of registration matters, but also specific tasks on provision of scientific information. You are also responsible for coordinating the activities within the team and RA (medium) long term strategies.

Your main responsibilities will be :

- Coordinate activities and submit the RA strategies
- You are responsible for the registration of medicines in several European and national procedures
- Follow the legislative changes regarding registration and pricing and reimbursement of pharmaceuticals
- Keep registration files and documents up to date
- Answer questions from the government concerning registrations
- Communicate information from registration dossiers to other departments and external customers
- Set the pricing and reimbursements
- Submit files to the appropriate authorities to obtain AMM.

Requirements

With a degree of (industrial) pharmacist or equivalent scientific discipline studies, you have at least 3 years of experience within a registration department

You have good analytical skills and scientific knowledge

You are a team player but you can work autonomously

With a dynamic and enthusiastic attitude, you also have an eye for detail

You are fluent in Dutch, French and English.

Responsable des affaires réglementaires

Finalité du métier

Le responsable des affaires réglementaires garantit la conformité des produits de l'entreprise aux réglementations en vigueur. Il assure le dépôt et le suivi des dossiers auprès des autorités administratives compétentes.

Autres intitulés :

Responsable des affaires juridiques et réglementaires
Chargé d'affaires réglementaires
Responsable qualité et affaires réglementaires
Consultant en affaires réglementaires
Ingénieur réglementation
Ingénieur homologation
Ingénieur normalisation

Missions principales

Définition et mise en œuvre d'une stratégie réglementaire
Dialoguer avec les équipes de recherche, le département marketing et qualité, afin d'appréhender les caractéristiques du produit développé.
Définir une stratégie réglementaire en fonction de la politique commerciale et R&D de l'entreprise.
Apporter un support opérationnel à l'ensemble des départements internes afin d'être garant de la bonne application des protocoles qualité, dans un souci permanent de conformité aux exigences qualité et sécurité de mise sur le marché.
Effectuer des recommandations auprès des différents services afin de garantir le respect de l'éthique professionnelle.
Participer au choix des stratégies d'enregistrement pour le portefeuille produit de l'entreprise.
Rédaction et suivi des dossiers de réglementation
S'assurer de l'accès du produit au marché en effectuant les démarches réglementaires nécessaires : obtention, modification et maintenance des autorisations de mise sur le marché.
Recueillir, auprès des départements R&D, tests et essais et production, les différentes documentations techniques afin de constituer les dossiers de réglementation.
Animer les réunions de préparation de tous les dossiers d'enregistrement.
Rédiger les dossiers d'enregistrement et d'autorisation de mise sur le marché et les déposer auprès des autorités de réglementation.
Suivre les dossiers d'homologation et les process d'enregistrement auprès des ministères.
Animation de la relation avec les autorités de régulation
Répondre aux demandes exprimées par les autorités de régulation : documents techniques, informations complémentaires quant au bon usage du produit.
Assurer la transparence de la commercialisation des produits de son entreprise.
Représenter l'entreprise dans les réunions rassemblant les différentes instances professionnelles afin de défendre ses intérêts.
Assurer le renouvellement des autorisations de mise sur le marché tout au long du cycle de vie du produit.
Soutien au développement et à la gestion de l'offre commerciale
Contribuer à la définition et à l'écriture du cahier des charges du produit afin de s'assurer que les contraintes réglementaires sont bien respectées.
Apporter un soutien au lancement du produit dans les aspects juridiques et réglementaires.
Participer à la définition du planning, du budget global et des délais.

Anticiper les évolutions des réglementations afin d'introduire dans le process de développement les changements nécessaires aux nouvelles exigences.

Assurer une veille réglementaire et législative active sur le domaine d'activité de l'entreprise afin de proposer des scénarios d'adaptation et de nouvelles orientations concernant l'offre commerciale.

Veiller au bon respect de la réglementation en matière de publicité, packaging, supports et documents publicitaires.

Activités éventuelles

Le responsable des affaires réglementaires peut être en charge de la négociation et participer aux relations institutionnelles avec les autorités de tutelle. Dans ce cadre, il collabore à des groupes de travail nationaux, européens ou internationaux pour faire évoluer la réglementation en faveur des intérêts de son entreprise. Il peut jouer un rôle actif dans les affaires publiques de l'entreprise en participant activement à la politique de communication externe.

Le rôle du consultant en affaires réglementaires en cabinet peut aller au-delà du conseil en réglementation dans le processus de développement. Il peut ainsi effectuer des séminaires de sensibilisation en entreprise sur l'importance des enjeux stratégiques liés à la réglementation. Il peut aussi se voir adjoindre une mission de conseil et d'assistance auprès des unités opérationnelles de l'entreprise, lors de leur mise en service par exemple, et une mission de relation avec les sous-traitants.

Variabilité des activités

Les activités du responsable des affaires réglementaires diffèrent selon qu'il exerce au sein d'une entreprise, d'un cabinet ou dans un organisme de réglementation :

* en entreprise, il intervient plus en amont de la politique commerciale avec les équipes commerciales et marketing. Il est force de proposition auprès de celles-ci, notamment en ce qui concerne l'anticipation des réglementations et des normes dans le domaine d'activité de l'entreprise. Au sein d'une PME, il a un rôle marqué dans le suivi et le contrôle de la qualité de production, notamment dans l'utilisation des matières premières et les process de production. Au sein d'un grand groupe, sa mission est plus tournée vers la stratégie réglementaire de l'entreprise au niveau national ou international. Il porte alors le titre de directeur des affaires réglementaires et est chargé d'encadrer des chargés d'affaires réglementaires. Dans ce contexte, il participe activement à la politique de communication vers les instances de réglementation et peut être amené à représenter son entreprise lors de colloques ou de conférences. Dans le secteur de l'industrie pharmaceutique, le responsable des affaires réglementaires est aussi en charge de négocier le prix et le remboursement des médicaments auprès des organismes publics de réglementation tout au long du cycle de vie du produit.

*en cabinet de conseil en affaires réglementaires, le consultant a un rôle de conseil juridique plus grand auprès des entreprises. En effet, certaines d'entre elles ne possèdent pas de structure juridique importante et vont chercher des conseils auprès des cabinets pour leur stratégie juridique. Sa polyvalence est plus forte car il intervient dans divers domaines industriels et auprès d'entreprises de tailles très variées.

*au sein d'un organisme de réglementation, il participe à la définition des normes d'utilisation et à la préparation des textes juridiques encadrant l'offre des entreprises. Il définit les cahiers des charges pour les attributions de licence. Il veille au respect de la réglementation par les acteurs du marché.

Le responsable homologation est chargé davantage des problématiques de normes au sein de l'entreprise. Il suit la création des innovations et prend en charge leur homologation, au niveau national et/ou européen. Il s'informe des différentes normes qui réglementent le marché, rédige les préconisations à respecter en les rendant compréhensibles et exploitables par les différents services de l'entreprise. Il participe, en tant que représentant des intérêts de son entreprise, aux réunions des instances, nationales et européennes, qui décident des normes et de leur modification. Il élabore aussi les dossiers de demande d'attribution de licence selon la réglementation en vigueur dans la zone concernée. Il veille au respect de la réglementation par les concurrents.

Compétences

Le responsable des affaires réglementaires a d'excellentes connaissances juridiques afin de faire respecter dans l'entreprise les contraintes réglementaires en vigueur. Il possède de très bonnes connaissances scientifiques du sujet lié au produit développé pour comprendre la documentation technique imbriquée dans les dossiers de réglementation, comme du cycle de vie d'un produit (cycle de recherche, étapes de gestion d'un projet scientifique) pour cerner l'environnement général dans lequel le produit évolue. La connaissance de l'anglais, à l'oral comme à l'écrit, est nécessaire pour assurer les dépôts de dossiers réglementaires à l'international.

Des qualités personnelles

Le responsable des affaires réglementaires montre une grande rigueur d'esprit pour s'assurer du strict respect des normes en vigueur et de bonnes qualités de synthèse et d'analyse pour discerner, parmi toutes les pistes envisageables, les procédures d'enregistrement intéressantes répondant aux besoins de l'entreprise. Ses capacités d'anticipation, son esprit d'organisation, lui permettent de faire respecter les contraintes réglementaires et d'optimiser les process de développement produit en fonction des évolutions futures de la réglementation. Il est à l'aise dans la rédaction des rapports de réglementation nécessaires à la bonne mise sur le marché. Force de conviction, habile négociateur, disposant d'un bon relationnel, il assure l'interface avec les autorités de régulation, collabore avec l'ensemble des départements et participe aux réunions avec les autorités administratives. Il sait enfin travailler en équipe, car son action inscrit dans le cadre des projets globaux de l'entreprise.

Profils les plus demandés

- 3e cycle universitaire (Master) scientifique ou doctorat, spécialisé dans le domaine d'activité de l'entreprise, complété par une formation juridique. Le diplôme de pharmacien est très apprécié dans le secteur pharmaceutique.
- 3e cycle universitaire (Master) ou doctorat en droit, complété par une formation scientifique spécialisée dans le domaine d'activité de l'entreprise.

Expérience

Ce poste s'adresse surtout aux jeunes cadres bénéficiant d'une première expérience de 2 ans minimum.

Type d'employeurs

Grandes et petites entreprises du secteur privé, en particulier dans les secteurs de la pharmacie, des télécoms, de la chimie, de l'agroalimentaire, de la cosmétique...

Organismes publics de réglementation, par exemple l'Agence française du médicament, l'Agence française de sécurité sanitaire des aliments, l'Autorité de régulation des télécommunications, l'Agence française de sécurité sanitaire des produits de santé...

Cabinets de conseil en affaires réglementaires.

Rattachement hiérarchique

Directeur études, recherche et développement

Directeur commercial et marketing

Directeur général de l'entreprise

Environnement de travail et interlocuteurs

Directeur de programme R&D

Directeur études, recherche et développement

Responsable de laboratoire de recherche

Responsable du département tests et essais

Et après ?

Autres départements de l'entreprise : marketing, qualité

Directeur études, recherche et développement

Directeur du développement

Directeur d'entreprise innovante

Offre d'emploi

Responsable technico-réglementaire h/f.

TAGA Scientifique, spécialiste du recrutement et de la délégation de personnels scientifiques, recherche pour une société cosmétique située dans le 95

Durée : CDD 5 à 6 mois à partir de début avril 2012

Publication: 19/03/2012

RESPONSABLE TECHNICO-REGLEMENTAIRE H/F

Mission

S'assurer de la conformité réglementaire (Europe et International) des produits, ce qui inclut :

- Création et mise à jour des dossiers cosmétiques
- Gestion des tests de tolérance / sécurité / efficacité
- Validation réglementaire des matières premières
- Validation des différents emballages et supports de communication
- Enregistrement des produits à l'export
- Cosmétovigilance
- Veille réglementaire
- Support technique aux services marketing et commerciaux

Par ailleurs, le responsable Technico-Réglementaire supervise une Chargée Réglementaire.

Profil/Expérience :

De formation bac + 5 (en sciences : chimie / biologie / cosmétologie / pharmacie) avec une expérience de 1 an minimum similaire en réglementation cosmétique.

Bonne maîtrise de l'anglais

Connaissance de COPTIS appréciée

Pour postuler, envoyez votre CV à : contact@taga-scientifique.fr Ou contactez-nous au 01.41.92.90.50

Recherche clinique

Recherche Clinique

ATTACHE-E DE RECHERCHE CLINIQUE	HOPITAL NEUROLOGIQUE PIERRE WERTHEIMER - HCL	Activités hospitalières
	HCL - HOSPICES CIVILS DE LYON	Activités hospitalières
	RCTS	Conseil pour les affaires et la gestion
	LABORATOIRES THEA	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
	HCL - HOSPICES CIVILS DE LYON	Activités hospitalières
	HCL GROUPEMENT HOSPITALIER EDOUARD HERRIOT HÔPITAUX LYON EST	Activités hospitalières
	HCL - HÔPITAL CARDIOLOGIQUE LOUIS PRADEL	Activités hospitalières
	QUINTILES BENEFIT FRANCE	Etudes de marché et sondages
	CHILTERN INTERNATIONAL	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	PIERRE FABRE BIOMETRIE	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	RESMED SAS	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
	HCL - HOSPICES CIVILS DE LYON	Activités hospitalières
ATTACHE-E DE RECHERCHE CLINIQUE LATE PHASE	I3 INNOVUS - INGENIX PHARMACEUTICAL SERVICES	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
CLINICAL TRIAL MANAGER	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
COORDINATEUR-TRICE ETUDES CLINIQUES	CENTRE D'INVESTIGATION CLINIQUE CIC COCHIN-PASTEUR	Activités hospitalières
	CIRG CANCER INTERNATIONAL RESEARCH GROUP	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
DATA MANAGER	GAMBRO INDUSTRIES	Fabrication d'appareils médico-chirurgicaux
DATA TEAM LEAD COORDINATOR	QUINTILES BENEFIT FRANCE	Etudes de marché et sondages
DIRECTEUR-TRICE D'ETUDES ADJOINT-E	INSTITUT D'EXPERTISE CLINIQUE - IEC	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
DIRECTEUR-TRICE D'ETUDE IN VITRO / CHARGE-E D'ETUDE SECURITE CLINIQUE	INSTITUT D'EXPERTISE CLINIQUE - IEC	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
RESPONSABLE D'ETUDES CLINIQUES	F. HOFFMANN-LA ROCHE AG	Fabrication de médicaments
	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE DEVELOPPEMENT CLINIQUE	MERCK SERONO SA	Fabrication d'autres produits pharmaceutiques
RESPONSABLE EVALUATION CLINIQUE	L'OREAL	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
RESPONSABLE POLE CLINIQUE	CIRD GALDERMA	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
SPECIALISTE ETUDES CLINIQUES	MEDTRONIC FRANCE	Commerce de gros de matériel électrique et électronique

Offre d'emploi

Attaché(e) de Recherche Clinique – Maladies Rares

Date de l'offre : 20/04/2012

Type de contrat : CDI

Intitulé du poste : Attaché(e) de Recherche Clinique – Maladies Rares

Famille de fonction : Etudes cliniques/Développement clinique

Secteur : Industrie du médicament

Home Based Possible – (Selon expérience et localité)

(Poste à pourvoir rapidement – CDI – Région Parisienne)

Descriptif :

Dans le cadre de la consolidation d'un partenariat avec un laboratoire pharmaceutique reconnu pour la qualité de ses molécules et de ses équipes, nous recherchons pour notre client un (e): Attaché(e) de Recherche Clinique H/F – Maladies Rares

Vous aurez dans le cadre de ses études une forte implication sur la totalité des programmes d'un point de vue opérationnel et intégrerez une équipe spécialisée et accueillante.

Responsabilités :

- Sélection, Mise en place, Monitoring et Clôture des sites investigateurs.
- Gel de base
- Recrutement des investigateurs
- Meetings investigateurs
- Déclaration des EI et EIG
- Gestion des queries

Profil recherché:

- Formation scientifique de deuxième cycle universitaire ou équivalent en école spécialisée accompagnée d'une formation spécifique au métier d'Attaché de Recherche Clinique
- 3 années d'expérience en qualité d'ARC moniteur
- Mise en place, Monitoring et clôture des centres
- Bonne connaissance des ICH-GCP
- Maîtrise de l'Anglais (aisance à l'oral)
- Permis B valide

Si vous êtes intéressé(e) par cette nouvelle opportunité professionnelle, veuillez envoyer votre CV par email à l'adresse indiquée ci-dessous ou contacter Fxxx Axxx par téléphone pour plus de renseignements.

Contact SEC PHARMA +44 207 255 6665 ou bien +33 170807489

Site web : <http://www.secrecruitment.com>

Adresse : 61-62 BERNERS STREET, LONDON W1T 3NJ Référence : 20042012



Société de biotechnologie spécialisée dans l'innovation et le développement de molécules recherche un(e) :

ATTACHE(E) DE RECHERCHE CLINIQUE (H/F)

75 - CDI

Rattaché(e) au Responsable des opérations cliniques, vous avez pour rôle de garantir le bon suivi des essais cliniques, la qualité et la véracité des données scientifiques recueillies au cours de l'étude.

Vous assurez la mise en place et le suivi des études cliniques au sein des centres d'investigation dans le respect des BPC et de la réglementation nationale et internationale (loi de bioéthique, directive européenne 2001, etc.).

Vous effectuez les visites de sélection, la mise en place, le monitoring et la clôture des centres. Vous réalisez le monitoring à travers la France : préparation des visites, vérification et correction des CRFs avec les investigateurs, suivi des AE/SAEs, suivi des contrats financiers et du paiement des honoraires, mise à jour du classeur investigateur, gestion des traitements, du matériel, des documents. Vous rédigez les rapports de visites et rapportez régulièrement l'activité de chaque centre à vos responsables et au(x) Chef(s) de Projets.

Vous aidez à la conception des documents d'études (protocole, cahier d'observations, formulaire de vigilance...) et aux soumissions réglementaires.

Profil recherché :

De formation Bac +5 scientifique avec une formation d'ARC, vous possédez au minimum 2 ans d'expérience à un poste similaire. Vous avez idéalement déjà travaillé en oncologie.

La maîtrise de l'anglais est indispensable.

Vous êtes motivé(e), dynamique, rigoureux(se), organisé(e), doté(e) d'un bon sens du contact et d'une bonne capacité d'adaptation.

Vous êtes soucieux(se) des délais et de la qualité.

Si vous êtes intéressé(e) par ce poste, merci de
[déposer votre candidature](#)

ou veuillez adresser votre candidature en indiquant
la référence : TJOB625575 à :

Page Personnel - 14 bis, rue Victor Méric - 92110 Clichy

Offre d'emploi

ARC - CHRU de Lille

I. Missions – Finalité du poste

Le poste proposé vise essentiellement (voir en totalité) l'aspect « Promotion »

Vous réaliserez la mise en place le suivi et le contrôle de la qualité scientifique, technique et réglementaire des projets de recherche clinique dont l'établissement est promoteur (lien avec les investigateurs, coordonner les différents experts).

II. Rattachement

Le poste est rattaché à la Fédération de Recherche Clinique qui elle-même dépend de la Délégation à la Recherche et à l'Innovation.

III. Activité

L'ARC a pour mission la mise en œuvre de protocole. Pour ce faire, il/elle est chargé(e) de :

- participer à l'élaboration des protocoles avec l'investigateur et participe pour son domaine de compétence à l'écriture.
- assurer la conformité réglementaire : déclarations (CCP, AFSSAPS, CCTIRS, CNIL), prolongations, clôture.
- aider à l'évaluation des coûts lors du montage du protocole
- contrôler la faisabilité des circuits logistiques de l'étude (lien avec la cellule de montage)
- la mise en œuvre du protocole (visites de mise en place de l'étude / monitoring / clôtures de site d'investigation)
- la coordination de différents sites en cas d'études multi-centriques.
- la conception du cahier d'observation et éventuellement d'outils destinés aux ARC chargés de l'investigation
- remonter les informations utiles en matière de pharmacovigilance
- l'enregistrement des données dans le logiciel SIGREC (répertoire de tous les essais cliniques en cours)

L'ARC peut être amené à effectuer les missions suivantes :

- participer aux réunions « investigateurs »
- s'assurer de la gestion et de l'archivage de la documentation

Particularité du poste :

Des déplacements sont possibles (en cas mise en place, monitorings et clôtures de centres pour des études multicentriques..)

IV. Relations professionnelles les plus fréquentes

- l'investigateur et les équipes médicales et paramédicales
- les équipes de la FRC et de la DRCI
- les services « support » (laboratoires, pharmacie)
- le coordonnateur et cadre gestionnaire de la FRC.

V. Profil / Savoir-faire

- BAC+5 de préférence (sinon expérience demandée.)
- DIUFARC
- Connaissance du secteur hospitalier et de la recherche souhaitée
- Capacité à travailler en équipe, et à travailler avec des interlocuteurs différents
- Maîtrise des outils bureautique (Pack office / base de données)
- Anglais écrit et parlé souhaitable

Le poste proposé est un CDD renouvelable.

Offre d'emploi

Chef de projet late phase

Date de l'offre : 07/06/2012

Type de contrat : CDI

Famille de fonction : Etudes cliniques/Développement clinique

Secteur : Prestataires (CRO, VM, communication santé...)

Descriptif :

Mon client est en pleine expansion et ont besoin de chef de projets les plus expérimentés avec une forte expérience en late phase.

Dans ce rôle, vous pouvez soit travailler à domicile ou être établi dans l'un de leurs bureaux a Paris.

Ceci est votre chance de faire partie d'une équipe qui contribue à apporter des miracles sur le marché de la médecine plus tôt.

À propos de l'offre :

Vous serez le point de contact principal et leader sur les essais cliniques de phase IV à l'échelle internationale.

Vous aurez un contact direct avec le client et travaillerez en étroite collaboration avec eux sur les timelines du projet

Vous aurez l'entière responsabilité de ressourcement et de la gestion du budget

Vous serez un membre clé des Bid defenses

Vous aurez à gérer les délais globaux

Vous travaillerez en étroite collaboration avec les équipes clinique mondiale

À propos de vous :

Vous devriez normalement être titulaire d'un diplôme scientifique ou équivalent

Avoir travaillé comme Chef de projet clinique au sein d'une société CRO ou Pharma

Comprendre les aspects financiers de la gestion d'études internationales

Vous devez avoir une expérience en phase IV en management de projet pour être en mesure de réussir dans ce rôle

Être axé sur le client

Capable de travailler dans des délais serrés

Le succès en continu de mon client offre aux membres de l'équipe une croissance inégalée et des possibilités de développement de carrière.

Éducation / qualification

Requis:

Université / collège degré (diplôme scientifique) ou de certification dans une profession liée à la santé

Bonne connaissance détaillée des procédures de contrôle financier (par exemple les systèmes de calcul des coûts, du TAQ / EVA).

Une connaissance approfondie des processus de gestion de projet.

Une connaissance approfondie de temps et d'estimation des coûts de développement.

Connaissance approfondie des directives de l'ICH GCP et aux exigences réglementaires internationales, y compris pour la conduite des programmes de développement clinique.

Parlant couramment français et en anglais, à la fois écrit et verbale.

Vaste connaissance des processus de développement de médicaments et les besoins des clients.

Préfééré:

Maîtrise ou autre diplôme avancé.

Connaissance de base des ventes CRO et les stratégies de développement d'affaires et des procédures.

Une connaissance approfondie des modes opératoires normalisés CRO expérience Experienced et aptitudes

Un minimum de cinq (5) années d'expérience dans l'industrie pharmaceutique, y compris clinique compétences démontrées et de compétences en recherche clinique tâches de gestion de projet.

Une expérience en gestion de projets dans l'environnement d'un bureau multi-, globale (inter-continentale) préféré.

Aptitude démontrée à gérer de multiples priorités concurrentes; utiliser efficacement les ressources.

Sensibilisation financière et sa capacité à gérer activement les systèmes de suivi financier.

Aptitude confirmée à inspirer le travail d'équipe efficace et motiver le personnel dans un système de matrice.

Aptitude avérée à diriger par l'exemple et d'encourager les membres de l'équipe à chercher des solutions.

Excellente communication, de planification et de compétences organisationnelles.

Aptitude à travailler de façon autonome.

Capacité à négocier et à assurer la liaison avec les clients d'une manière professionnelle.

Bonnes connaissances en informatique avec la capacité de comprendre et d'évaluer des technologies alternatives et l'implication pour les procédés actuels.

Si ce poste correspond à votre profil, merci de transmettre votre candidature avec votre CV en anglais sous format WORD a l'adresse email ci-dessous.

Société : Barrington James

Contact : Nxxx Oxxx

Tél : +441293776644

Mail : xxx@barringtonjames.com

Site web: <http://www.barringtonjames.com>

Adresse : Barrington James

Victoria House

Consort Way

Horley

Référence : no/pm/IV/fr

Offre d'emploi

Clinical Trial Leader, Translational Medicine

Job ID 98923BR

Division : Novartis Institutes for BioMedical Research (NIBR)

Business Unit : Translational Sciences

Country : USA

Work Location : Cambridge, MA

Company/Legal Entity : USA Novartis Institutes for BioMedical Research, Inc., Cambridge, MA

Functional Area : Research

Job Type : Full Time

Employment Type : Permanent

Job Description

In this role, you will be responsible for the management and clinical execution of medium to high complexity clinical trials within Translational Medicine (TM), Functions as the CTL on the planning and implementation of all operational aspects of assigned TM clinical trials from synopsis to reporting according to timelines, budget, operational and quality standards (ICH/GCP/Novartis SOPs and procedures). May also function as a Project Lead CTL (con-tributing to project level documentation, participating in project team meetings), and as a Coordinator of Clinical Trial Associates (CTAs) and/or CTL(s).

Major Activities

1. Function as Clinical Trial Leader for medium to high complexity studies (scientific and/or operational complexity) including multi-country / multi-centre trials The main focus will be on high complexity studies (although dependent on department workload and need.)
2. Responsible for leading and matrix managing the multidisciplinary CTT to ensure all trial deliverables are met according to timelines, budget, quality standards and operational best practices

CTL role will involve the following tasks.

- Author of the clinical study protocol and other study essential documents.
- Responsible for ordering and management of clinical trial materials, including drug supplies and CRFs.
- In collaboration with CRO management, CTT, Local CPO representatives and CRAs, identify sites and manage study set-up, including responsibility for or-ganizing and chairing the Investigator meeting(s) (as appropriate), and/or Site Initiation meeting(s).
- Train and support the CRA(s)/CRO(s) on study protocol and related questions and serve as point of contact for managing/answering questions relating to trial procedures and subjects' eligibility.
- Ensure the set up and maintenance of the Trial Master File for assigned studies.
- Chair CTT meetings, manage team actions, and actively track study progress to ensure completion according to specified timelines, budget and quality standards. Communicate study progress to CTT, CS&I Management, TA Head and Project team representatives and others (as appropriate).
- Regularly update all trial information databases in order to manage accuracy of information.
- Identify and help implement areas for process improvements.
- Review and approve all study payments as per financial agreements.

- Interact with Investigator sites and CRAs/CROs/vendors to ensure smooth study set up and excellence of study conduct, reviewing site performance, protocol deviations, and maintaining awareness of issues raised.
- Assist in data review and interactions with the Data Manager, Statistician, and third parties (e.g. outsourced data management or data vendors) to ensure high quality data are transferred/available in a timely manner.
- Responsible for report writing of assigned studies either directly contributing to and managing the report writing or liaising with the medical writing/narrative group to ensure report is completed according to current requirement. Responsible for report publication.

3. In collaboration with the Medical Expert and CTT, coordinate the ongoing medical / scientific review of the clinical trial data (as needed), and coordinate the data analysis and interpretation including the development of first interpretable results, the clinical study report, publications and internal/external presentations. May support the Medical Expert on project documentation e.g. Briefing books, IBs, Annual Safety Reports, responses to Health Authority questions, etc.

4. Ensure a complete review is conducted of all study documentation within the assigned studies / project at the end of each study, with all essential documents appropriately archived and paper Trial Master Files physically transferred to the central archive.

5. Responsible for the coordination of pre-audit activities for nominated projects ensuring a satisfactory outcome is achieved, and address corrective actions.

6. Function as a Lead CTL on complex studies and oversee the work of assigned Support / Local CTL(s), ensuring clear delegation/assignment of duties.

7. May function as a Project Lead CTL on one or more Projects. Additional responsibilities of a Project Lead CTL can include: contributing to project level documentation, coordinating activities across TS studies within a project (e.g consistency in protocols, IN/SUSAR distribution, Study Report writing), assisting in the coordination of TS related submission documents, and attending and participating in project team meetings, i.e. the TS Sub-Team / Disease Area meetings, as required.

8. May function as a Coordinator of Clinical Trial Associates (CTAs) and/or CTLs, assisting the Head of Clinical Sciences TA/Site on delegated people management tasks.

9. Contribute to the identification and evaluation of new clinical sites suitable for performing TS studies in healthy volunteers and patients.

10. Provide CS&I expert advice to other departments and line functions (e.g. CQA, Drug Metabolism and Pharmacokinetics (DMPK), Drug Supply Management (DSM) and to cross-functional working groups as required. Function as a Subject Matter Expert (as assigned)

11. Contribute to talent and career development of CS&I and TS staff through active participation in on-boarding, training and mentoring activities of new CS&I or TS hires. In collaboration with Head of Clinical Sciences TA/Site, contribute to the hir-ing/interview process for new CS&I or TS hires.

12. Responsible for implementation of best practices and standards for trial management within the department, including sharing lessons learned.

13. Maintenance of knowledge and training of ICH-GCP, current regulations and procedures and assist or perform training for CTAs or CTLs.

Minimum requirements:

Ideal Background:

Education (minimum/desirable):

BSc or MSc in life sciences or nursing; PhD level scientist with life sciences background; PharmD or equivalent qualification or work experience.

Languages:

Fluent English (oral and written), knowledge of a second language is desirable.

Experience/Professional requirement:

1. At least 6-8+ years experience in clinical trials / drug development (e.g. study management in a multinational environment using different models for trial execution).
2. Track record of managing multiple, complex clinical trials.
3. Capable of clear written and verbal expression of ideas, an active/proactive communicator.
4. Ability to interact with a wide range of people and build strong positive relationships.
5. Potential for customer orientation awareness and focus.
6. Computer literacy.
7. Excellent organizational skills and interpersonal skills
8. Ability to work in a team and independently and manage multiple priorities.

CLINICAL TRIAL LEADER – H/F

Référence : PHQ 3767

Lieu : Rhône-Alpes

Descriptif :

A leading, international drug development company with established offices in Europe and the USA is currently looking for a Clinical Trial Leader to manage EMEA clinical studies and drive the execution of a clinical monitoring team.

Their recent success is supported by the wealth of new projects which highlights the fast-growing status of this forward-thinking and innovative global company.

The main duties and responsibilities of the successful individual will include:

Taking responsibility for the planning, implementation, conduct, management and close out of a clinical trial within assigned countries.

Managing, guiding and directing the clinical operations team in order to ensure the smooth running of the clinical project and its delivery on time within a given budget.

Guaranteeing a high level of quality throughout all dimensions of clinical studies

Managing and executing regional operations together with managing and mentoring the operations team consisting of internal personnel and external Resources

Provide and maintain strong dimension of clinical expertise and knowledge

Coordinating, Negotiating and Leading vendors and outsourced activities and personnel

This position would best suit someone with:

5 years' experience within biotech or pharmaceutical industry

Preferably previous years of site monitoring experience and 2 years of international coordination.

Strong knowledge of regulations GCP/ICH plus relevant clinical requirements

Fluency in English

Problem solving approach with a proven ability to identify & resolve complex clinical trial issues and challenges

Organisational skills, Excellent Computer skills

The ideal candidate will be a proactive, flexible and professional individual who is willing to join a growing biopharmaceutical company and really contribute to driving the business forward continuing their success.

If you are interested in this new opportunity, please send me your CV at louis.gicquel@secpharma.com or feel free to call me, in full confidence, on +44 207 255 6600.

Contact :

SEC PHARMA Lxxx Gxxx - Tél. : 44-207 255 6600 - xxx@secpharma.com

Coordinateur d'études cliniques

Missions :

Coordonner et superviser la réalisation des études cliniques dans le respect de la réglementation et des délais.

Activités principales :

- coordination des études cliniques nationales et internationales
- allocation et réallocation des moyens budgétaires nécessaires à la réalisation des études cliniques
- sélection et gestion des sous-traitants pour la réalisation des études cliniques
- gestion administrative, réglementaire et budgétaire des études cliniques
- validation du choix des sites d'investigation clinique
- suivi du bon déroulement des études cliniques (recrutement des patients)
- contrôle de la qualité des études cliniques et du respect de la réglementation
- validation des maquettes des cahiers d'observations
- gestion budgétaire, réglementaire et logistique des études cliniques (matériels, stocks)
- animation et formation des ARC et des investigateurs sur les spécificités d'une étude clinique
- suivi des événements indésirables en relation avec la pharmacovigilance
- définition des besoins humains nécessaires à la réalisation des études cliniques – le cas échéant-
- proposition et conseil sur le protocole d'étude clinique (déroulement pratique des visites...)
- conception des cahiers d'observations (éventuellement)
- validation des comptes-rendus de monitoring
- gestion des contrats investigateurs et conventions hospitalières en relation avec le service juridique

Compétences

- organiser et coordonner la mise en place et le suivi des études cliniques nationales ou internationales
- identifier et diagnostiquer les dysfonctionnements et/ou les anomalies sur l'étude clinique et proposer des solutions correctives
- présenter le protocole des études cliniques aux ARC ou aux investigateurs
- évaluer l'adéquation entre les exigences du protocole et les ressources du site
- identifier les points clés / critiques d'une étude clinique dans son déroulement
- rédiger un cahier des charges
- gérer le budget de l'étude clinique
- animer, motiver et mobiliser une équipe de collaborateurs
- négocier des délais, des moyens avec la sous-traitance et/ou avec les fournisseurs
- travailler en équipes pluridisciplinaires et éventuellement internationales

Profil de recrutement :

Niveaux de formation ou diplômes :

Médecin

Pharmacien

Master 2

Domaines de formation :

Domaine scientifique

Expérience :

Métier accessible aux personnes expérimentées

Expérience professionnelle nécessaire en tant qu'ARC

Mobilité professionnelle :***A court terme :***

- responsable d'études cliniques,
- chargé de pharmacovigilance,
- chargé d'affaires réglementaires,
- gestionnaire de bases de données cliniques,
- responsable de projets R&D

A plus long terme :

- responsable de pharmacovigilance,
- responsable de l'assurance qualité,
- chef de produit

Autres appellations :

Responsable monitoring études cliniques

Responsable d'essais cliniques

ARC coordinateur

Coordinateur prestataires et rapports d'études cliniques

Clinical trial manager

orientation-pour-tous.fr

Offre d'emploi

Coordinateur (trice) d'études cliniques

Date de l'offre : 27/03/2012

Type de contrat : CDD

Proposition de CDI au bout de 3 ans d'ancienneté.

Intitulé du poste : Coordinateur (trice) d'études cliniques

Famille de fonction : Etudes cliniques/Développement clinique

Secteur : Recherche publique

Salaire mensuel brut : 2149,24 euros

Descriptif :

L'URC PARIS SUD, basée sur le site du CHU de Bicêtre (94), recherche un ou une Coordinateur(trice) d'Etudes Cliniques.

Missions :

- Coordonner toutes les étapes de mise en œuvre et de suivi d'études cliniques,
- Veiller au respect du planning de déroulement des études, du cadre réglementaire,
- Organiser les circuits,
- Veiller au respect du calendrier des inclusions et au bon déroulement des études,
- Encadrement des ARC.

Missions principales sur ce poste :

- Encadrement des ARC,
- Préparation et finalisation des dossiers acceptés pour financement aux appels d'offres pour soumission aux autorités réglementaires,
- Finalisation des budgets en accord avec les Chefs de Projet et la cellule Gestion du DRCD,
- Suivi mensuel des budgets des études en cours.

Compétences associées :

- Connaître la réglementation (BPC, CNIL, Code la Santé Publique, ...),
- Ethique et Déontologie,
- Notions des méthodes en recherche clinique,
- Terminologie médicale,
- Confidentialité.

Compétences exigées :

- Connaissance du milieu hospitalier,
- Maîtrise de l'anglais,
- Formation et expérience d'ARC avec pratique du monitoring,
- Minimum 1 an d'expérience en Coordinateur(trice) d'Etudes Cliniques.

Diplôme exigé :

BAC+5 cursus scientifique, médical ou d'ingénierie.

Si ce poste vous intéresse, merci d'envoyer à l'adresse mail indiquée ci-dessous, votre CV ainsi qu'une lettre de motivation (exigée).

Contact : Mail : xxx@bct.aphp.fr Adresse : URC PARIS SUD CHU BICÊTRE 78 RUE DU GENERAL LECLERC 94275 LE KREMLIN BICÊTRE Référence : CECJ

Vous souhaitez vous inscrire dans un projet professionnel motivant et épanouissant, tout en développant vos compétences et votre savoir-faire, alors rejoignez-nous !!

ANTENOR, acteur incontournable du secteur de la santé, met à disposition de nombreux laboratoires pharmaceutiques des collaborateurs spécialisés notamment en Recherche Clinique.

Dans le cadre des missions qui nous sont confiées, nous renforçons nos équipes et recrutons un(e) Coordinateur d'Etudes Cliniques (h/f)

COORDINATEUR ETUDES CLINIQUES H/F

Basé en Région Parisienne

Dans le cadre des missions qui nous sont confiées, nous renforçons nos équipes et recrutons un(e) Coordinateur d'Etudes Cliniques (h/f)

Notre client est un laboratoire français parmi les leaders mondiaux sur son marché.

Vous travaillez sur des projets cliniques internationaux impliquant plusieurs pays.

Dans le cadre de ces projets, vous assurez la coordination logistique, administrative et scientifique des études en binôme avec le Chef de Projet responsable du projet. Vous agissez en étroite relation avec les différents intervenants sur l'étude. Vous pilotez les CROs impliqués dans les projets.

Vous agissez dans le respect des réglementations internationales et internes au groupe.

De formation scientifique supérieure, vous avez une première expérience significative de la coordination d'études cliniques dans un environnement international.

Vous maîtrisez l'anglais et vous êtes disposés à vous déplacer à l'étranger. Vous êtes disponible immédiatement.

Poste basé en Région Parisienne.

Si vous êtes intéressé(e) par cette opportunité, merci de répondre en ligne ou d'adresser votre dossier de candidature sous la référence NG/COORD/300512 à ANTENOR, 88 avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt Cedex ou par mail: antenor-ec@pharmanetwork.com

ANTENOR
CONSEIL EN RESSOURCES HUMAINES

Description de l'Offre



Soyez acteur de la dermatologie du futur

GALDERMA, joint-venture entre Nestlé et L'Oréal, est l'un des leaders de la dermatologie. GALDERMA développe et commercialise des thérapeutiques, correctrices et esthétiques des solutions innovantes et des procédures visant à prévenir, diagnostiquer et soigner les maladies dermatologiques. Nous recrutons pour notre centre R & D à Sophia Antipolis (06) - France:

SENIOR DATA MANAGER^M / W **12 mois de mission**

Sous la responsabilité du gestionnaire de la gestion des données, le Data Manager Senior est responsable de la conception, la planification et la gestion du traitement des données de bases de données cliniques de l'étude, pour assurer la qualité des données avant l'analyse statistique pour des études à la fois internes et externalisées. Vous serez responsable de la :

- 1) Administration des études:

- Examen des protocoles d'études cliniques;
- Examen et validation de l'étude clinique CRF;
- Planification de l'élaboration des études et de suivi avec l'équipe d'étude;
- Rédaction du DMP (Plan de gestion des données) des études cliniques;
- Conception des études de données cliniques bases en conformité avec le Trésor;
- Conception de eCRF conformément au protocole;
- Suivi des activités de gestion des données pour les sous-traitants d'études.

2) la gestion de base de données:

- Les données d'entrée, la mise en œuvre et le suivi;
- Effectue des données Import / Export - Le transfert électronique de données;
- Fournit des listes de données (listes révision à l'aveugle / Données / Trouver un soutien pour l'examen médical et d'encodage des données médicales);

- Générer des bases de données mondiales pour les soumissions;

3) Contrôle de la qualité :

- Rédaction du plan de validation des données - Mise en œuvre des contrôles de qualité des données;
- Rapports de qualité, évaluation des aveugles et verrouillage de la base (écriture du rapport de contrôle de la qualité / Nettoyage et de verrouillage de base de données afin d'effectuer une analyse statistique);
- Participation à la rédaction des modes opératoires normalisés / travail instructions.

Vous êtes titulaire d'un diplôme de troisième ou de 5 ans Diplôme dans le traitement de données avec une spécialisation en santé / Sciences de la vie ou de 2 ans au diplôme en statistiques et en traitement de données avec une expérience de travail de 5 ans. Vous avez une expérience d'au moins cinq ans dans l'industrie pharmaceutique et de la réglementation et . une expérience dans les essais cliniques de gestion des données Votre anglais est obligatoire couramment (écrit / parlé). 12 mois mission temporaire: date de début: Dès que possible. Situé à Sophia-Antipolis.

Merci d'envoyer quelqu'un Votre candidature sous la référence: SA/SDM0512/GRD à: GALDERMA, DRH - Les Templiers - 2400, route des Colles - Sophia Antipolis, 06410
Biot électronique nominale ou: galderma@pharmanetwork.com

Offre d'emploi

Data team lead (h/f)

Date de l'offre : 23/03/2012

Type de contrat : CDI

Intitulé du poste : Data team lead (h/f)

Secteur : Prestataires (CRO, VM, communication santé...)

Descriptif :

QUINTILES est une CRO, société de service leader mondial dans la recherche clinique.

Notre site de Strasbourg, où travaillent aujourd'hui plus de deux cent personnes, est spécialisé dans la gestion informatique d'études internationales, et compte parmi ses clients les plus grands noms de l'industrie pharmaceutique.

Nous renforçons aujourd'hui nos équipes de Strasbourg et recherchons des : DATA TEAM LEAD (H/F)

Vous apportez des compétences d'expert en Data Management afin de fournir un service de qualité correspondant au cahier des charges du client. En tant que Data Team Lead, vous êtes amené à diriger un ou plusieurs projets. Vous pouvez également être amené à prendre en charge la gestion de certaines tâches (telles que le coding, la conception de bases de données qui ne requièrent pas de connaissances approfondies en programmation).

RESPONSABILITES:

Vous assurez le rôle Responsable de Projet en Gestion de Données sur plusieurs études globales

Vous assurez un rôle de référent dans l'équipe Data Management et apportez de l'expertise en Data Management

Vous gérez les relations avec le client (avec support éventuel), vous négociez les délais, le budget et répondez à toute autre demande émanant du client (dans le cadre du Data Management).

Vous délivrez des présentations de faisabilité et de défenses des propositions commerciales.

Vous pouvez également prendre la direction d'autres tâches spécifiques au département Data Management.

Vous gérez les échéances de projets durant toute la durée de l'étude.

Vous gérez la planification du projet, les problèmes de qualité, les ressources, le cahier des charges et le budget avec un support réduit.

Vous effectuez des activités de concepteur de bases de données quand celles-ci ne requièrent pas trop de programmation.

Vous partagez les bonnes pratiques pour tous problèmes de procédures afin d'améliorer le process.

Vous participez au développement et à la mise en place de nouvelles technologies.

Vous appliquez les procédures opérationnelles globales et les instructions de travail

PROFIL

Connaissances approfondies des procédures liées au Data Management

Connaissance en terminologie médicale, pharmacologie, anatomie et physiologie

Précédente expérience et compétences reconnues dans la gestion de projet en Data Management. (Plusieurs phases I ou au moins une phase III moyenne)

Un Master de préférence scientifique ou un niveau similaire avec 3 à 4 ans d'expérience professionnelle significative dans une fonction liée aux essais cliniques.

Si cette opportunité vous séduit, merci de postuler en ligne en rejoignant l'espace emploi de notre site à l'aide du lien ci-dessous : <http://www.quintiles.com/careers/search/10000/200001001> - Référence : 1113846

Offre d'emploi

Responsable d'Etudes Clinique H/F

Référence Apec : 35156291W-5417-6876

Référence société : REC 0312

Date de publication : 14/03/2012

Société : BOOST & GO

Type de contrat : CDI (Cab/recrut)

Lieu : Région parisienne

Salaire : 65 K€ brut/an

Expérience : Expérimenté

Notre client, groupe d'envergure internationale, leader dans le domaine de la dermo-cosmétologie, recherche un(e): Responsable d'Etudes Cliniques (H/F)

Sous la responsabilité directe de la Directrice Scientifique de la Marque, vous prenez en charge l'initiation, la conception et le suivi des projets de recherche clinique.

Vos missions se déclinent de la manière suivante :

- Identifier et proposer de nouvelles orientations (en lien étroit avec le marketing et à partir de la littérature disponible),
- Mettre en place et suivre les études (planification, commande des produits, rédaction des documents, et contrôle) en relation avec les partenaires internes (affaires réglementaires, juridique),
- Superviser le bon déroulement des projets en veillant au respect des procédures qualité et des budgets,
- Identifier et recruter les médecins investigateurs,
- Gérer et coordonner les différents prestataires (études internationales),
- Analyser des résultats et rédiger les rapports et synthèses pour le marketing,
- Encadrer une équipe de deux personnes,
- Participer aux manifestations scientifiques (symposia, congrès).

De formation scientifique (BAC+5 minimum), vous pouvez justifier d'une expérience d'au moins 5 ans dans la gestion autonome et la coordination d'études cliniques internationales.

Vous avez participé directement à la rédaction des documents scientifiques (protocole, CRF, synthèses, articles...) et vous possédez une bonne connaissance des contraintes réglementaires internationales et françaises.

Vous avez un bon niveau d'anglais, de bonnes aptitudes organisationnelles et de réelles capacités d'écoute et d'adaptation.

Merci d'adresser votre candidature sous réf : REC 0312 au Cabinet Boost&Go 10 rue Troyon 92316 SEVRES - candidat@boostandgo.com

Offre d'emploi

Responsable études cliniques

Date de l'offre : 26/03/2012

Type de contrat : CDD

Famille de fonction : Etudes cliniques/Développement clinique

Formation : BAC +5

Rémunération : Précisez vos prétentions

Région : Ile-de-France Déplacements/mois en France/Europe à prévoir

Société : Laboratoires Alcon

Secteur : Industrie du médicament

Descriptif :

Vous collaborez avec les Affaires Médicales, les centres investigateurs et les sous-traitants en charge des études cliniques afin d'assurer le bon déroulement des études cliniques réalisées en Europe selon les Bonnes Pratiques Cliniques, la Directive européenne et les procédures Alcon.

Plus spécifiquement, vous :

1. Gérez, coordonnez et vous assurez de la réalisation dans les temps impartis des études cliniques dépendant des Affaires Médicales (études de phase IV, études observationnelles, épidémiologiques sur les médicaments et/ou les dispositifs médicaux...)
2. Participez aux réunions des Affaires Médicales (globales et internationales) de revue des différents projets d'études et de publication.

Profil

Vous avez un Bac + 5 scientifique et une expérience dans la même fonction, idéalement en Phase IV et/ou ophtalmologie.

La maîtrise de l'anglais est indispensable ainsi qu'une grande autonomie

Contact :

Site web : <http://www.alcon.fr>

Adresse : 4 rue Henri Sainte Claire Deville - 92563 Rueil Malmaison cedex

Référence : SM

Offre d'emploi

Responsable évaluation clinique h/f

Date 16.03.2012

Fonction Responsable évaluation clinique h/f

Secteur Industrie de la cosmétique

Localisation Ile de France

N° de l'offre 01201535750

Type de contrat : CDI

Entreprise

L'originalité, l'efficacité et la qualité de nos produits nous positionnent, parmi les leaders mondiaux, comme un acteur majeur de la création cosmétique de luxe. Dans le cadre de notre forte croissance, nous créons un poste de Responsable Evaluation Clinique H/F.

Poste

Au sein du Département Scientifique, vous avez comme principale mission la mise en place et la gestion du nouveau Pôle d'Evaluation Clinique, ceci dans le but de participer à l'évaluation de l'innocuité mais aussi de l'efficacité de nouveaux projets.

Pour cela, vous coordonnez la validation des allégations des nouveaux produits, vous définissez les protocoles d'études de sécurité et d'efficacité. Ainsi vous mettez en place les méthodes appropriées concernant les évaluations internes mais vous êtes également en charge de sélectionner les prestataires pour les évaluations externes

Garant des plannings de tests, vous veillez à leur bon suivi ainsi qu'au respect de leurs délais.

Vous participez à la rédaction des documents nécessaires aux dépôts auprès des autorités, ainsi qu'à l'optimisation de l'impact de la communication scientifique.

Enfin, vous effectuez de la veille scientifique dans votre domaine.

Profil

Idéalement de formation supérieure scientifique (Bac+5), vous avez acquis une solide expérience dans un poste similaire.

Rigoureux et organisé, vous possédez une connaissance certaine des méthodes d'évaluation de l'innocuité et de l'efficacité des produits cosmétiques.

L'analyse sensorielle et les outils statistiques n'ont plus de secrets pour vous.

La maîtrise de l'anglais est conseillée.

Si vous êtes intéressé(e), merci de répondre en ligne ou d'adresser votre dossier de candidature sous référence C/3407M113 à Antenor, 88 Avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt cedex, ou par mail chr6@antenor.fr Sous la référence : C/3407M113

Production / Fabrication

Production / Fabrication

CONTREMAITRE - PRODUCTION	FLAMEL TECHNOLOGIES	Recherche-développement en biotechnologie
COORDINATEUR-TRICE DE PRODUCTION	LABORATOIRES PANPHARMA	Recherche-développement en sciences physiques et naturelles
	DEY LP - MYLAN	Fabrication de médicaments
DIRECTEUR-TRICE DE PRODUCTION	LABORATOIRES PANPHARMA	Fabrication de médicaments
GESTIONNAIRE PROGRAMME DE PRODUCTION	GETRAG FORD TRANSMISSIONS	Fabrication d'équipements automobiles
HEAD OF PROCESS UNIT LIQUIDS	CENTRE HOSPITALIER FIRMINY	Activités hospitalières
INGENIEUR-E BIOMEDICAL-E	CLINIQUE LES EAUX CLAIRES	Activités hospitalières
	INSTITUT SAINTE CATHERINE	Activités hospitalières
PROCESS MANAGER	LABORATOIRE CHAUVIN - BAUSCH & LOMB	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE ATELIER	PFIZER	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE CONDITIONNEMENT CLINIQUE	SANOFI AVENTIS INTERCONTINENTAL	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
RESPONSABLE DE PRODUCTION ADJOINT-E	UNILEVER BESTFOOD FRANCE - KNORR ASEPTIQUE	Industries alimentaires n.c.a.
RESPONSABLE METHODES	FAREVACARE	Commerce de détail d'articles médicaux et orthopédiques
RESPONSABLE PRODUCTION	REYNAUD CAUVIN YVOSE - RCY	Analyses, essais et inspections techniques
	INSTITUT GEORGES LOPEZ	Fabrication d'autres articles confectionnés en textile
RESPONSABLE PRODUCTION DE NUIT	LABORATOIRE ARKOPHARMA	Fabrication de médicaments

Offre d'emploi

RESPONSABLE / DIRECTEUR DE PRODUCTION (H/F)

Basé à : ST AMAND LES EAUX (59230)

Salaire indicatif : Non précisé

Type de contrat : Intérim

Date de contrat : du 12/06/2012 au 28/12/2012

Descriptif :

L'agence Adecco de Saint Amand recherche pour son client, leader de l'industrie pharmaceutique, un responsable de production flacons (H/F).

Rattaché(e) au Manager de production, vos missions sont diverses :

- Vous planifiez et contrôlez l'activité de votre service
- Vous répondez aux besoins des clients
- Vous gérez les plannings en maîtrisant les imprévus et en trouvant des solutions efficaces
- Vous participez au transfert de nouvelles technologies
- Vous participez aux audits qualité, à la rédaction de process et de dossiers d'agrément
- Vous encadrez une équipe en assurant la formation et dans le respect des règles d'hygiène et de sécurité.

Vous êtes présent sur le terrain et participez aux décisions opérationnelles.

Vous êtes titulaire d'un bac + 5 dans le domaine du pharmaceutique ou de l'agroalimentaire.

Vous maîtrisez l'anglais technique.

Vous avez un esprit de synthèse, une flexibilité et le goût du terrain.

Si cette offre vous intéresse merci de postuler en ligne.

Annonce proposée par :

Agence de : Adecco Saint Amand les Eaux Téléphone : 03 27 21 45 70

Publiée le : 08/06/2012

Offre d'emploi

Ingénieur Biomédical H/F

Référence Apec : 35219651W-5417-6876

Référence société : IBM

Date de publication : 20/03/2012

Société : CLINIQUE JULES VERNE

Type de contrat : CDI

Lieu : Nantes

Salaire : Selon profil

Expérience : Expérimenté

Entreprise :

La clinique Jules Verne (www.cliniquejulesverne.fr) appartient au groupe Harmonie Soins & Services, filiale "réseau de santé" de la mutuelle nationale Harmonie Mutualité. Avec le centre de Soins de Suite et de Réadaptation de Saint-Sébastien, elle constitue le Pôle Hospitalier Mutualiste Jules Verne. Dans le cadre d'une création de poste, nous recrutons un Ingénieur Biomédical (h/f).

Poste et missions :

Au sein de la Direction des services généraux, vous êtes en charge de répondre aux besoins en équipements des services de soins, du SSR et du bloc opératoire (22 salles), dans le respect de la réglementation sanitaire et des contraintes budgétaires.

Aussi participez-vous à l'élaboration et à la mise en œuvre du Plan d'équipement médical de l'établissement et assurez la maintenance, le contrôle et la traçabilité des équipements médicaux.

Vous êtes, par conséquent, garant du maintien des équipements à leur niveau de performance et de sécurité attendus dans le respect des règles et de la réglementation en vigueur.

Pour cela, vous mettez en place des systèmes et des process afin de garantir la sécurité du personnel et des patients. De plus, vous assurez une veille technologique et réglementaire et prenez en compte l'évolution des techniques des équipements et matériels médicaux.

Enfin, vous effectuez un reporting régulier de votre activité à votre responsable hiérarchique. Vous êtes force de propositions pour toutes évolutions potentielles dans le cadre de votre activité.

Profil :

Issu d'une formation en ingénierie de niveau BAC +4/5 avec une spécialisation de type génie biomédical, vous avez acquis une expérience probante de plusieurs années en qualité d'Ingénieur Biomédical.

Reconnu pour votre savoir-faire dans le domaine biomédical, électronique et médical général, vous possédez de solides connaissances dans les normes techniques de sécurité.

Ecoute, force de persuasion et méthode vous permettent d'atteindre les objectifs fixés.

Votre pragmatisme, vos capacités d'analyse et de synthèse vous permettront de réussir à ce poste.

INGENIEUR BIOMEDICAL H/F

Groupe Courlancy

Offre N° 2010-30VS

Statut Cadre

Ce poste, à pourvoir dès que possible en CDI et à temps complet (151,67 heures mensuelles)

Salaire selon l'expérience

Le Groupe COURLANCY fort de ses 6 établissements de santé privés basés dans la Marne et l'Aisne, est un groupe autonome doté de plus de 1000 lits et places de médecine, chirurgie et obstétrique, riche de 1700 collaborateurs et de plus de 350 praticiens. Toutes les disciplines chirurgicales sont présentes aux côtés d'un service de réanimation polyvalente et cardiologique et d'un accueil des urgences.

Dans le cadre de notre développement, nous recherchons un(e) : INGENIEUR BIOMEDICAL H/F

Profil requis

De Niveau Bac+5 de type DESS Technologie Biomédicale Hospitalière (UTC de Compiègne) ou équivalent

Vous disposez d'une expérience validée de 2 ans minimum dans un poste similaire

Une première expérience de management d'équipe appréciée.

Missions

Géographiquement localisé sur le site de Courlancy, et exerçant sur l'ensemble des établissements du Groupe COURLANCY, rattaché hiérarchiquement au Directeur Technique Groupe, vous :

- Suivez les performances économiques et coûts de fonctionnement de l'exploitation des dispositifs médicaux,
- Coordonnez et mettez en place la politique de maintenance,
- Assurez la veille réglementaire et son application.

Activités principales (liste non exhaustive) :

1.1 Etablir et suivre le plan d'investissements

- Recenser les besoins et souhaits des utilisateurs et responsables de services ;
- Maîtriser la vétusté du parc de dispositifs médicaux et leur coût de maintenance ;
- Préparer annuellement le plan d'investissements pluriannuel pour chacun de nos établissements en prévision de sa présentation au Comité de Direction ou Comité Technique d'Etablissement ;
- Assurer la procédure de négociation des acquisitions ;
- Suivre les mises en service et formations, puis mesurer les dépenses et les écarts ;
- Prévoir le plan de maintenance lié.

1.2 Encadrer la cellule biomédicale

- En qualité d'expert métier, assurer la gestion et l'appui des techniciens biomédicaux ;
- Alimenter et suivre les indicateurs de fonctionnement ;
- Développer et suivre la politique de maintenance (interne/externe et préventif/curatif) ;

- Gérer les dispositifs de test et mesure, ainsi que les formations techniques.
- 1.3 Evaluer et utiliser les outils de mesure de la performance de la fonction
- Suivre et exploiter les informations issues de la GMAO afin de présenter et argumenter le budget de fonctionnement en cours ;
 - Préparer le budget de fonctionnement à venir ;
 - Arbitrer les opérations de maintenance (interne/externe) ;
 - Corréler ces informations au plan d'investissement.
- 1.4 Assurer la veille technique et réglementaire.
- Appréhender les évolutions technologiques et les propositions des fournisseurs ;
 - Suivre les évolutions réglementaires et normatives et les décliner en interne ;
 - Participer à la matériovigilance.
- 1.5 Activités transverses
- Participer aux procédures d'inspection et de certification ;
 - Développer la culture qualité dans la fonction.

Compétences requises

- 1.1 Savoirs
- Conduite de projet ;
 - Management d'équipe ;
 - Ingénierie biomédicale ;
 - Organisation et fonctionnement interne du Groupe Courlancy ;
 - Bonne connaissance de la législation en matière de dispositifs médicaux ;
 - Connaissance du domaine réglementaire adapté.
- 1.2 Savoir-faire
- Traduire le besoin des utilisateurs dans un programme d'investissement ou de formation ;
 - Maîtriser les conditions d'utilisation des dispositifs médicaux ;
 - Assurer le suivi des mises en service ;
 - Encadrer et manager l'équipe de techniciens biomédicaux ;
 - Utiliser des outils de pilotage de la fonction et les analyser ;
 - Négocier des prestations et des contrats avec des interlocuteurs internes/externes ;
 - Maîtriser les outils bureautiques.
- 1.3 Savoirs-être
- Autonomie, rigueur et organisation ;
 - Qualités d'écoute et de décision ;
 - Dynamique et réactif ;
 - Capacités d'analyse et de synthèse ;
 - Aptitude à discerner les priorités ;
 - Capacité à fédérer ;
 - Sens du résultat ;
 - Force de proposition.

Les candidatures, CV et lettre de motivation avec la référence de l'offre, sont à adresser au plus tard pour le mercredi 15 décembre 2010 par mail à : recrutement.groupe@groupe-courlancy.com ou par courrier à :
Recrutement Groupe COURLANCEY Polyclinique Saint-André 1, bld de la Paix – 51100 REIMS

Offre d'emploi

Ingénieur biomédical

Centre hospitalier de CHATEAUROUX

Contrat(s) CDI

L'ingénieur biomédical sera chargé, sous l'autorité du directeur-adjoint chargé de la logistique et des travaux, de participer à la conception de la politique d'investissement et de maintenance des équipements biomédicaux, ainsi que du suivi et du contrôle de cette politique dans le cadre du plan pluriannuel.

Ce plan, en cohérence avec le projet d'établissement, intègre les contraintes de sécurité, de niveau de qualité, dans un cadre budgétaire pré-défini.

1. L'ingénieur biomédical est en charge :

- de la mise en œuvre et du contrôle de la maintenance (interne et externe) des équipements biomédicaux (traçabilité), du diagnostic des installations et de la réalisation d'un plan prévisionnel des renouvellements des matériels et de la maintenance à l'issue du programme en cours ;
- de la conduite des projets d'acquisition des équipements biomédicaux en collaboration avec la cellule des marchés publics ;
- de la veille technologique et de la matériovigilance pour les équipements biomédicaux ;
- de la gestion du parc des équipements biomédicaux (ainsi que les contrats de maintenance), de la tenue et de la mise à jour régulière de l'inventaire et des registres de sécurité et de qualité des dispositifs médicaux ;
- d'une contribution aux activités d'innovation, de développement ou de recherche dans les technologies biomédicales ;
- de la gestion des approvisionnements en dispositifs médicaux de type consommables relevant du secteur biomédical

L'ingénieur biomédical participe également aux diverses réunions institutionnelles concernant le secteur biomédical.

2. L'ingénieur biomédical encadre une équipe composée de trois agents (2 techniciens supérieurs hospitaliers, 1 maître-ouvrier) et à ce titre est responsable :

- du management de l'équipe des techniciens et de la réalisation des objectifs avec gestion des ressources (humaines, techniques, financières) dans son champ de compétence ;
- de la réalisation des plans de formation en collaboration avec la DRHAM ;

Personne à contacter

Directeur des ressources humaines et des affaires médicales Centre hospitalier de CHATEAUROUX 216 avenue de Verdun 36019 CHATEAUROUX www.ch-chateauroux.fr Email : recrutement@ch-chateauroux.fr

Fiche de poste : Ingénieur biomédical

Conditions de recrutement :

Recrutement possible par voie de mutation ou dans le cadre d'un CDD (grade d'ingénieur hospitalier) avec possibilité de titularisation suite à un concours.

Bureau basé sur le site de Moutiers

Conditions d'exercice :

Le poste est rattaché administrativement au CHAM (centre hospitalier Albertville-Moutiers) et son titulaire est placé sous l'autorité directe du Directeur-adjoint chargé des services économiques et logistiques.

Par voie de convention, l'ingénieur biomédical est mis à disposition :

- du Centre Hospitalier de St Jean de Maurienne pour 30 jours par an
- du Centre Hospitalier de St Pierre d'Albigny pour 1 jour par an.

Le reste de son temps est consacré au CHAM, sites d'Albertville et de Moutiers.

Les techniciens biomédicaux de chaque site ainsi que la secrétaire sont placés sous son autorité hiérarchique et fonctionnelle.

Missions :

L'ingénieur biomédical est responsable :

*** des investissements biomédicaux :**

A ce titre, il a pour missions :

- de préparer, mettre en œuvre et assurer le suivi du plan pluriannuel d'investissement,
- de participer à la politique d'achat (préparation des marchés, négociations) avec le souci de viser à une standardisation des acquisitions,
- d'assurer une veille technologique.

*** de la politique de maintenance biomédicale :**

A ce titre, il sera chargé :

- de gérer des contrats,
- d'assurer la responsabilité de la maintenance interne et externe,
- de poursuivre le développement de la maintenance préventive,
- de faire toutes propositions visant au respect de la réglementation.

*** de l'assurance qualité biomédicale :**

A ce titre, il sera chargé :

- de poursuivre la démarche qualité biomédicale,
- d'obtenir la certification iso 9001 du service biomédical,
- d'assurer le contrôle des équipements biomédicaux conformément à la réglementation en vigueur.

*** de l'encadrement de l'atelier biomédical :**

A ce titre, il sera chargé :

- d'animer, coordonner et contrôler les activités de l'atelier biomédical,
- d'encadrer les personnels du service : une secrétaire et deux techniciens supérieurs.

*** autres missions transversales :**

- correspondant matériovigilant du CHAM,
- participation à des groupes de travail pluridisciplinaires de l'établissement

Offre d'emploi

Responsable d'un atelier de conditionnement

Date de l'offre : 27/03/2012

Type de contrat : CDD

Intitulé du poste : Responsable d'un atelier de conditionnement

Famille de fonction : Production/Logistique

Secteur : Industrie du médicament

Formation : Ingénieurs

Rémunération : Non précisé

Région : Bourgogne

Société : TEVA SANTE

Descriptif :

Société : TEVA SANTE, Groupe TEVA, leader mondial des médicaments génériques, recherche pour son site de conditionnement :

Un(e) Responsable pour un de ses Ateliers de Conditionnement, rattaché(e) au Responsable de service (H/F).

Finalité de la fonction :

Réaliser les programmes de conditionnement dans le respect de la législation, de la réglementation, de la qualité (BPF, ...), des règles d'hygiène et de sécurité, des règles définies par le groupe et des coûts et des délais requis.

Missions principales :

- Manager une équipe d'une quinzaine de personnes
 - o Arbitrer et allouer les ressources en fonction de la stratégie de production
 - o Gérer les ressources de son périmètre (recrutement, évaluation, formation, ...)
 - o Contrôler l'application de la réglementation, des règles de savoir-vivre et savoir-être, des règles d'hygiène et de sécurité
 - o Mettre en œuvre des actions nécessaires au respect de ces règles et proposer des améliorations
- Prendre en charge l'organisation et la planification du travail ainsi que la gestion du département (administratif, budget),
- Superviser et garantir la réalisation des activités de production afin de mettre à disposition les commandes clients en veillant à la maîtrise des coûts, des délais et des niveaux de qualité requis (standards Qualité, BFF, règles Groupe,...),
- Suivre le planning hebdomadaire du périmètre et les indicateurs de production,
- Assurer la revue des dossiers de lots,
- Optimiser les procédés de conditionnement existants dans le cadre de l'amélioration continue, en relation avec les équipes maintenance et méthodes,
- Contribuer à l'amélioration du système qualité en collaboration avec les équipes dédiées,
- Détecter, suivre et résoudre les déviations en relation avec l'Assurance Qualité et veiller au respect des référentiels Qualité,
- Prendre en charge des projets d'implantation de nouveaux produits, les transferts technologiques, les projets en cours (habilitation, formation, amélioration continue, ...) et l'animation des groupes de travail,
- Suivre et répondre aux audits internes et externes.

Compétences :

Pharmacien et/ou Ingénieur, vous avez une expérience d'au moins 5 ans en production, idéalement acquise dans le domaine de la production pharmaceutique, dont 3 ans en management d'équipes.

Vous pratiquez l'anglais professionnel.

Profil :

Vous avez démontré votre capacité à mettre en œuvre des méthodes de travail et faites preuve d'un réel sens du terrain.

Vous êtes reconnu pour vos qualités managériales et votre sens du service client et du résultat, mais aussi pour votre réactivité, votre esprit d'analyse et votre capacité à anticiper, à prendre du recul et vous êtes force de proposition.

Votre rigueur, votre implication ainsi que vos qualités relationnelles et managériales sont des atouts essentiels pour exceller dans la fonction.

Ce poste, basé à Sens (89), est à pourvoir en contrat à durée déterminée d'une année et en équipe alternée 2*8.

Contact : Site web : <http://www.tevapharm.com> Adresse : rue Bellocier 89100 SENS Référence : RespACDT

Responsable du conditionnement clinique

Mission

Il est responsable du conditionnement des médicaments destinés aux essais cliniques.

Il doit définir des protocoles pour la réalisation des conditionnements des médicaments mais aussi planifier et assurer le suivi de ces opérations. Il est en charge de l'impression et de l'étiquetage qui doit être en conformité avec les listes de randomisations du département statistique. Il devra réaliser les documents nécessaires à la traçabilité du produit et à la libération des lots. Il doit être capable de gérer toutes les contraintes liées au conditionnement (outils de conception, aspects réglementaires, marketing etc...). Il devra aussi veiller à la bonne répartition et à la gestion des stocks.

Formations

Diplôme de pharmacien option industrie

Master qualité et spécialisation en conditionnement clinique

Expérience en conditionnement ou en assurance qualité

Qualités

Importantes qualités relationnelles

Esprit de synthèse

Très bonne maîtrise de l'anglais

Maîtrise de l'informatique

Evolutions

Direction du développement clinique

Offre d'emploi

Responsable de production h/f

Date 24.03.2012

Fonction Responsable de production h/f

Secteur Pharma / médical

Localisation Lausanne / suisse

N° de l'offre 21201544162

Type de contrat : CDI

Notre client est un important groupe industriel (env. 40'000 collaborateurs au niveau mondial) spécialisé dans la fabrication de produits médicaux destinés aux milieux hospitaliers et para-hospitaliers. En vue de renforcer son organisation et dans une démarche orientée vers l'excellence opérationnelle, nous recherchons la personnalité (H/F) suivante pour son site de production basé près de Lausanne.

Poste

Directement rattaché/e au Plant Manager et membre du comité de direction du site, vous assurez le pilotage des ressources, des activités et des projets des lignes de production qui vous sont attribuées. Vous veillez à répondre aux attentes de vos clients internes et externes en termes de service, de qualité, de volume et de délai. Vous vous assurez que les capacités humaines et techniques sont utilisées de manière optimale, dans le respect des budgets et des processus établis ainsi que des normes et des standards en vigueur (FDA, GMP, ISO, lean,...). Enfin, vous motivez vos entités par une approche tournée vers l'excellence, l'esprit d'équipe, la formation et l'amélioration continue.

Profil

- Formation universitaire de type ingénieur liée à un milieu industriel de grande production, si possible pharmaceutique (drugs ou medical devices).
- Plusieurs années d'expérience dans le domaine pharma, chimique ou alimentaire, avec des compétences prouvées en matière de lean et d'excellentes connaissances des BPF (et idéalement FDA).
- Entrepreneur proche du terrain, fier de ses lignes de production et de ses collaborateurs/trices, personne pragmatique, orientée solutions mais aussi analytique, rigoureuse, méthodique et normative.
- Charisme, leadership, autorité naturelle, capacité d'écoute, sens de la communication, aptitude à étudier et à proposer des idées nouvelles (change management) sont vos autres points forts.
- Français, allemand et anglais d'excellents niveaux absolument indispensable !!!

Nous vous offrons l'opportunité d'un magnifique challenge professionnel au sein d'un groupe leader dans son domaine, où les valeurs humaines et éthiques comptent énormément. Une équipe soudée, un cadre de travail moderne et agréable vous attendent !

Nous vous remercions de nous transmettre votre dossier complet démontrant les qualités requises pour cette fonction et de mentionner le titre du poste dans votre lettre de motivation. Nous vous garantissons une confidentialité absolue. Nous ne répondrons qu'aux candidatures parfaitement ciblées.

Contact Ecrire à : VON DER WEID CONSULTING, World Trade Center Lausanne, Avenue de Gratta-Paille 2, CH-1018 Lausanne
Sous la référence : responsable production

Offre d'emploi

Responsable Méthodes H/F

Référence Apec : 36187046W-5417-6876

Référence société : ACTHOM3633

Date de publication : 18/05/2012

Société : ACTHOM CONSEIL ET INGENIERIE

Type de contrat : CDI

Lieu : Ile de France

Salaire : A négociier

Expérience : Expérimenté

ACTHOM - Société de Conseil et d'Ingénierie - a pour vocation d'accompagner les grands comptes industriels et institutionnels dans leurs projets de développement, d'innovation et d'investissement.

Selon les contraintes du projet la société intervient en sous-traitance globale ou en intégrant ses équipes de consultants à celles du client.

Développé en réseau de compétences, ACTHOM est présent dans la plupart des secteurs économiques français.

Après un développement dans sa région d'origine (Est de la France), notre société prend le parti de se développer sur la France entière ainsi qu'à l'étranger.

Etant convaincu que la proximité avec ses consultants ainsi que leur stabilité géographique tout au long de leur carrière est essentielle, ACTHOM prend le parti de se développer au travers de nombreuses agences locales sur tout le territoire.

La force d'ACTHOM réside dans l'expertise, la réactivité et la flexibilité de ses consultants.

Rattaché au directeur de la production et en tant que responsable méthode chez l'un de nos clients dans le secteur aéronautique, vous aurez en charge:

"D'assurer le fonctionnement du service méthodes, tout en respectant les valeurs du groupe notamment liées à la sécurité des personnes et à l'environnement

"La mise en place des moyens et de l'organisation permettant d'assurer la maîtrise des procédés de fabrication utilisés dans l'usine

"L'évolution des procédés de fabrication et les choix techniques pour atteindre les objectifs de productivité, coût, qualité et de sécurité

"De définir, piloter et accompagner les projets techniques d'amélioration afin d'optimiser les gains de productivité process, les coûts, le niveau de rebut qualité et la sécurité en atelier

"D'encadrer les techniciens méthodes

De manière participative, vous vous impliquez dans une démarche de développement et d'intégration de la fonction méthodes (technique, industrielle et amélioration de la performance).

De formation Bac+5 (ingénieur ou universitaire), vous justifiez de 3 ans minimum d'expérience dans l'industrialisation et les méthodes de production/fabrication.

De fortes connaissances sur les procédés d'amélioration continue sont un atout non négligeable.

Une expérience dans le domaine des transports serait un plus.

RESPONSABLE SECTEUR DE PRODUCTION

Date de publication : 03/04/2012

Réf : IPB0131

Domaine d'activité : Technical Operations

Métier : Production / Conditionnement / Maintenance

Société : Ipsen Pharma Biotech

Département : PRODUCTION

Contrat : CDI / Permanent

Statut : Cadre

Lieu : France - Signes

DESCRIPTION

Le Département Production recherche un responsable secteur pour la fabrication. Votre mission principale est de réaliser les programmes de fabrication dans le respect de la réglementation de la Qualité, des règles HSE, des coûts et des délais, en s'appuyant sur une démarche basée sur l'Excellence Opérationnelle.

MISSIONS PRINCIPALES

Vous serez amené à travailler en équipe et vos missions sont :

- Animer et coordonner les équipes de fabrication ;
- Gérer les ressources humaines de son équipe et son développement ;
- Analyser les activités à partir d'indicateurs, proposer et mettre en place des améliorations ;
- Planifier les interventions des services supports ;
- Gérer la documentation de son secteur.

PROFIL

Formation : BAC+4 - Maîtrise - MST - MSBM - IUP - DIUFARC - DU

Langue(s) : Anglais, toeic>850

Compétences : Compétence managériale et en excellence opérationnelle

Qualités : Prise de décision, réactif & capacité d'adaptabilité

Pharmaco-Economie

Pharmaco-Economie

CHARGE-E D'ETUDES PHARMACO-ECONOMIQUES	LABORATOIRES BOIRON	Fabrication de médicaments
DIRECTEUR-TRICE AFFAIRES PUBLIQUES & ECONOMIQUES	BOSTON SCIENTIFIC FRANCE	Commerce de gros de produits pharmaceutiques
ECONOMISTE DE LA SANTE	SANOFI AVENTIS	Fabrication de médicaments
	SANOFI PASTEUR MSD	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
HEALTH ECONOMICS MANAGER	SANOFI PASTEUR MSD	Fabrication de produits pharmaceutiques de base
MANAGER ECONOMIE DE LA SANTE	SANOFI PASTEUR	Fabrication de médicaments
MANAGER ECONOMIE DE LA SANTE PRIX & MARCHES HOSPITALIERS	LILLY FRANCE	Fabrication de médicaments
MANAGER PRICING & REIMBURSEMENT EUROPEAN HEADQUARTERS	BRISTOL-MYERS SQUIBB	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE EVALUATION MEDICO-ECONOMIQUE	SANOFI AVENTIS	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE PRIX & REMBOURSEMENT	NOVARTIS PHARMA	Fabrication de médicaments
	PFIZER	Services annexes à la production
SENIOR MANAGER HEALTH ECONOMIC & OUTCOMES RESEARCH	NOVARTIS PHARMA AG	Fabrication de médicaments

Offre d'emploi

Pharmaco-économiste

Date de publication : 30/11/07

Type de contrat CDI

Pharmaco-économiste (Casablanca)

Entreprise

Roche, multinationale leader mondial dans les secteurs Pharmaceutique et Diagnostique recherche un Pharmaco-économiste.

Rejoindre Roche, c'est participer activement au développement d'un acteur majeur du marché mondial de l'industrie pharmaceutique. Nous considérons chaque recrutement comme un investissement majeur pour l'entreprise.

Nous recrutons les meilleurs spécialistes au sein de tous les métiers et leurs offrons d'enrichir leurs compétences en évoluant tout au long de leur vie professionnelle au sein d'un environnement fait d'audace, de créativité et de convivialité. Nos collaborateurs sont responsables de notre succès et nous les valorisons en créant un environnement de travail où respect et implication sont une réalité quotidienne.

Poste

Votre rôle sera de mettre en place, coordonner et, éventuellement réaliser les études pharmaco-économiques nécessaires pour élaborer des arguments médico-économiques pertinents en opérant en étroite collaboration avec les chefs produits.

A ce titre, vos principales missions seront :

- La conception du plan d'études pharmaco-économiques,
- La mise en place et le suivi des études pharmaco-économiques sous traitées et éventuellement la réalisation d'une partie des études,
- L'exploitation des résultats des études pharmaco-économiques,
- La sélection et la gestion des prestataires externes pour les études pharmaco-économiques,
- La coordination et la planification des activités de pharmaco-économie,
- La rédaction de rapports et les publications sur les résultats des études pharmaco-économiques,
- L'identification des méthodes et des sources d'information pertinentes pour les études,
- L'élaboration des arguments économiques pertinents pour l'évaluation économique (détermination du prix, du remboursement...) du médicament,
- L'interprétation et l'exploitation des résultats des études.

Profil recherché

De formation Economiste, Pharmacien, Médecin ou bac + 4/5 scientifique avec une spécialisation complémentaire en économie de la santé. Vous faites preuve de fortes capacités d'analyse et de synthèse et de qualités organisationnelles.

ECONOMISTE DE LA SANTE

Référence Apec : 36413819W-2140-6867

Date de publication : 06/06/2012

Société : AGENCE REGIONALE DE SANTE POITOU CHARENTES

Voir toutes les offres de cette société

Type de contrat : CDI

Lieu : POITIERS

Plan d'accès

Salaire : 31K€ brut/an

Expérience : Tous niveaux d'expérience

Entreprise :

L'Agence régionale de santé (ARS) de Poitou-Charentes met en œuvre la politique régionale de santé, en coordination avec les partenaires et en tenant compte des spécificités de la région et de ses territoires. Ses actions visent à améliorer la santé de la population et à rendre le système de santé plus efficace. Elle est la clef de voûte de la nouvelle organisation prévue par la Loi " Hôpital Patients Santé Territoires " du 21 juillet 2009.

Poste et missions :

Le service est composé d'une ressource experte pour contribuer au pilotage de l'Agence notamment dans l'élaboration et le suivi du CPOM de l'ARS, dans la maîtrise d'œuvre du suivi et de l'évaluation du PSRS.

L'économiste de la santé exerce des missions de conseil, d'expertise, d'animation régionale, de coordination et de communication. Il doit être force de proposition (des tableaux de bord stratégiques de pilotage).

Élaboration et suivi du CPOM de l'ARS :

§ Référent au sein de l'ARS pour le CPOM, à la fois en interne et en externe,

§ Coordination de l'élaboration du CPOM initial et des avenants annuels :

- Animation interne à l'agence pour l'élaboration des plans d'action et la détermination des indicateurs contractualisés,

- Interlocuteur privilégié du secrétariat général des affaires sociales pour la construction du CPOM et des avenants.

§ Met en œuvre un suivi infra-annuel de la réalisation du CPOM à des fins de pilotage interne à l'Agence,

§ Être force de proposition et opérateur dans l'appropriation du CPOM par l'ensemble des agents de l'ARS.

Suivi et évaluation du PSRS :

§ Coordination du suivi du PRS en lien avec la Direction des Opérations,

§ Élaboration, mise en œuvre et mise à jour d'un tableau de bord de réalisation du PSRS (yc PRS, schémas). Mises à jour en lien avec le CPOM.

§ Élaboration, organisation et maîtrise d'œuvre dans l'évaluation du PRS.

Expertises stratégiques et économie de la santé :

§ Analyse des déterminants de santé

§ Analyse des besoins de santé

§ Analyse de l'offre

§ En lien avec les directions métiers, pilotage et contractualisation des opérateurs de l'observation régionale

§ Analyse ponctuelle ou continue de dossiers à enjeux

Appui au Directeur de la Stratégie et à la Direction Générale sur les dossiers d'analyse et de prospective.

Susceptible de participer à des astreintes régionales de nuit et/ou de week-end.

Profil :

Économiste de la santé

Économie de la santé, statistiques

Environnement institutionnel interne et externe, ses missions, son organisation et ses grandes orientations stratégiques

Connaissance de l'ensemble des éléments de contexte dans lequel s'inscrit l'ARS, des partenaires institutionnels et des comportements des acteurs de santé

Capacité à identifier les enjeux stratégiques de son secteur d'activités, d'élaborer les plans d'actions

Aptitude à faire reposer ses choix stratégiques, sur une analyse argumentée et partagée

Gestion de projets

Outils bureautique

Capacités de communication

Esprit de synthèse

Economiste de la santé junior

Date de l'offre : 14/05/2012

Type de contrat : CDD

Intitulé du poste : Economiste de la santé junior

Famille de fonction : Prix/Remboursements/aff. économiques

Secteur : Recherche publique

Descriptif :

Le Département Partenariats et Innovation, de la Direction de la Recherche du CHU DE NANTES, recrute un économiste de la santé junior.

MISSIONS

1. Participation à l'élaboration et la réalisation des protocoles d'évaluation économique d'innovations qui seront soumis lors d'appels à projets nationaux (STIC, PHRC ou autres appels d'offres) et ce en partenariat avec des économistes de la santé seniors (Participation à la préparation des dossiers: Evaluation de l'éligibilité des projets, revue bibliographique de la partie économique, choix méthodologique, rédaction des documents (lettre d'intention, protocole...), Participation au suivi de la partie économique des projets acceptés (rédaction des documents patients, recueil des données, suivi statistique, rapports...) et à la valorisation des résultats (publication).)
2. Réalisation d'études d'impact de mise en œuvre et de diffusion des innovations dans l'établissement afin de faciliter la sélection des innovations à soutenir au niveau local: Recueil des informations, analyse des données et rédaction de rapports
3. Rédaction de documents de vulgarisation (exemple : fiche pratique)

COMPÉTENCES REQUISES

Master 2 (BAC + 5) Economie de la santé

L'expérience professionnelle requise:

- Première expérience significative dans la réalisation d'évaluations médico-économiques et d'études d'impact budgétaires
- Maîtrise des méthodes statistiques descriptives et des aspects de l'évaluation économique
- Anglais scientifique (écrit)

Les qualités personnelles requises:

- Esprit d'équipe, capacité d'initiative et ouverture d'esprit
- Rigueur et qualités rédactionnelles
- Qualités d'écoute et sens de la communication

Autres compétences appréciées

- Connaissance de la Recherche Clinique
- Une expérience dans des structures publiques type CHU, CLCC, HAS ou dans des structures privées type consultants
- Bonne culture scientifique et médicale
- Bonne connaissance des réseaux médico-économiques (CES, HAS, DGOS, consultants...)

Poste à pourvoir immédiatement

Merci d'envoyer CV et lettre de motivation par mail

Société : CHU de Nantes

Contact : Axxx Vxxx-Fxxx

Mail : xxx@chu-nantes.fr

Adresse : 5 allée de l'Île Gloriette

44093 Nantes cedex 1

Référence : DPI EcoJunior

Offre d'emploi

RESPONSABLE ECONOMIE DE LA SANTE

Détail de l'offre

Référence de l'offre : Coe0023423

Société : Pharmaservice

Secteur d'activité : Médical

Titre de l'offre : RESPONSABLE ECONOMIE DE LA SANTE

Type de contrat : CDI

Expérience : Jeune diplômé

Lieu de travail : Poste basé en proche banlieue IDF

Rémunération : A définir

Nous sommes un laboratoire pharmaceutique parmi les leaders mondiaux et nous recherchons un responsable économie de la santé (h/f).

Vous avez la responsabilité de la stratégie des études en économie de la santé pour l'ensemble de notre portefeuille. Vous participez ainsi à la réalisation et à la mise en place des programmes permettant de déterminer la meilleure stratégie prix/remboursement, et donc le meilleur accès possible aux différents marchés.

Pour cela, vous produisez des documents d'argumentaire prix.

Par ailleurs, vous développez et entretenez des relations privilégiées avec les principaux leaders HO européens et apportez la vision de l'Europe dans toutes les équipes transversales où celle-ci est nécessaire.

Le poste est basé en proche banlieue.

Médecin, pharmacien, scientifique ou Ecole de commerce, vous justifiez d'une première expérience de 3 à 5 ans dans un poste similaire.

Votre capacité à travailler en environnement européen ainsi que votre sens de persuasion et d'organisation seront vos meilleurs atouts

La maîtrise de l'anglais est indispensable

Si vous êtes intéressé(e), merci de répondre en ligne ou d'adresser votre dossier de candidature sous référence 2042M76 à Lxxx Lxxxi, ANTENOR, 88 Avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt Cedex, ou par mail xxx@antenor.fr

Informations complémentaires

www.pharmaservice.net

Merci d'indiquer la référence Coe0023423 dans votre candidature.

Contact

Dxxx Hxxx - Pharmaservice

196 rue Houdan

92330 SCEAUX

Offre d'emploi

Director of Health Economics and Reimbursement

Date: May 19, 2012

Location: Buc, France 78533

Job Number: 1527192

Business: GE Healthcare

Business Segment: Healthcare Global Marketing

About Us:

Comment envisagez-vous votre avenir ?

Chez GE Healthcare, nous avons décidé d'envisager la santé d'une manière radicalement novatrice. Au lieu d'attendre que le diagnostic soit posé une fois la maladie déclarée, nous nous concentrons sur la prévention et la détection présymptomatique. Nous aidons les cliniciens à recueillir un plus grand nombre d'informations et à intervenir à un stade précoce à l'aide d'un traitement ciblé pour que les patients vivent plus longtemps, plus pleinement. Cette vision de la santé est devenue notre mission, et nous souhaitons vous y associer. GE, grâce à sa place de leader mondial, dispose des meilleures ressources scientifiques, technologiques, humaines et commerciales. Qui mieux que GE peut les conjuguer pour redéfinir les limites des soins de santé ? La synergie de personnes qui ont envie de faire la différence donne des résultats remarquables. Le plus incroyable, c'est que ces personnes font la différence ! C'est votre vie.

Posted Position Title: Director of Health Economics and Reimbursement

Role Summary/Purpose:

Le(La) Directeur(trice) Économie de la santé et remboursements dynamisera les ventes sur les marchés de croissance d'Europe et d'Asie (EAGM) en mettant au point des propositions de valeur économiques, en influant sur la production de preuves, en élaborant des dossiers de valeur, et en favorisant les remboursements

Essential Responsibilities:

Le(La) titulaire de ce poste devra être doté(e) d'une combinaison spécifique de compétences et d'expérience, avec notamment un solide parcours dans le domaine de l'économie de la santé, un sens prononcé du commerce, une connaissance approfondie des processus de remboursement, et la capacité à travailler de façon autonome.

Il(Elle) aura pour mission de favoriser l'accès au marché des produits GE Healthcare, en mettant l'accent sur la stratégie commerciale, les ventes, la stratégie de prix et la démonstration de la valeur des produits.

Ses principales responsabilités sont les suivantes :

- *Dresser le tableau des remboursements afin de conseiller les entreprises sur leur état actuel, les tendances à venir et les opportunités/risques commerciaux

- *Veiller à ce que les coûts et les bénéfices des produits de GE Healthcare soient parfaitement compris par les payeurs de services de santé, les responsables de la politique économique et les prestataires de soins

- *Positionner GE Healthcare en tant que leader du marché pour la crédibilité, la probité et l'excellence de ses données, et ce afin d'assurer un remboursement optimal et un accès au marché
- *Développer et diffuser des propositions de valeur soutenues par des outils de vente afin de faire adhérer de nouveaux clients aux produits GE Healthcare
- * Influencer la politique sanitaire afin d'accroître l'accès des patients aux avantages qu'offrent les technologies GE Healthcare
- *Développer et diffuser des dossiers de valeur et des outils de vente auprès des filiales locales
- *Publier et faire la promotion des résultats d'étude à l'occasion de rencontres professionnelles ou dans des magazines spécialisés Intégrer les offres de services et solutions ciblées sur les marchés EMEA dans le programme « Healthymagination » de GE Healthcare

Qualifications/Requirements:

Diplôme d'études supérieures dans un domaine médical (sciences physiques, économie, économie de la santé, recherche sur les services de santé, épidémiologie, statistique ou toute discipline)

10 ans d'expérience professionnelle dans une entreprise de technologie médicale, une société de conseil, etc.

Solide sens du commerce doublé de la volonté affirmée d'aider les payeurs de services de santé et les prestataires de soins à résoudre leurs principaux problèmes

Expérience dans le domaine du diagnostic médical ou des appareils médicaux

Excellentes compétences de gestion de projets, avec un intérêt particulier pour le respect des objectifs fixés

Excellentes compétences de communication tant à l'oral qu'à l'écrit

Esprit d'équipe ; capacité à travailler de façon efficace au sein d'une organisation fortement matricielle comprenant des cadres supérieurs : sait rassembler et motiver ses collaborateurs afin de réussir à atteindre les objectifs commerciaux fixés

Additional Eligibility Qualifications:

Desired Characteristics:

Ouverture vers l'extérieur/aptitudes relationnelles : connaissance approfondie des processus relatifs aux payeurs de services de santé et aux personnes influentes dans des pays donnés de la zone EMEA.

Solide capacité à instaurer des relations bénéfiques avec ces parties prenantes ainsi qu'avec les principaux leaders d'opinion et les prestataires de soins.

Parvient à instaurer des relations solides avec une grande variété de personnes, maintient une image professionnelle et sa crédibilité en faisant preuve d'ouverture d'esprit et de franchise, s'affirme quand la situation le requiert

Esprit d'initiative, capacité à travailler de façon autonome

Le(La) Directeur(trice) senior doit spécifiquement promouvoir le paiement des soins et l'accès au marché pour les produits GE Healthcare

Directeur Prix et Remboursement (H/F)

Référence Apec : 35423263W-2080-4960

Référence société : 12210/EME/APEC

Date de publication : 03/04/2012

Type de contrat : CDI

Lieu : Boulogne (92)

Expérience : Expérimenté

Entreprise :

Laboratoires PIERRE FABRE

Recherche et innovation, rigueur éthique et pharmaceutique, implication en santé publique, cosmétique scientifique de haut niveau... Par ces valeurs fortes cultivées depuis plus de quarante ans, les Laboratoires Pierre Fabre ont développé autour de trois branches d'activités, Médicament, Santé Familiale et Dermo-cosmétique, un rayonnement mondial dans les domaines de la santé et de la beauté. Notre première force, 9800 collaborateurs qui partagent passion, rigueur et imagination au sein d'une entreprise qui croît de façon pérenne et réalise aujourd'hui un CA de 1,8 milliard d'euros dans 130 pays.

Poste et missions :

Rattaché au Directeur des Affaires économiques du Groupe, vous êtes chargé de conduire le développement et l'exécution d'une stratégie d'Accès au Marché globale pour les médicaments des gammes dont vous avez la responsabilité, de la preuve de concept à l'après-lancement et êtes responsable de l'intégration de la perspective Prix et accès au marché dans chacune des étapes dans chacun des pays de commercialisation.

Dans ce cadre, vous :

- développez une stratégie d'Accès au marché visant à délivrer la différenciation produit la plus pertinente pour les payeurs, en intégrant les données des filiales ;
- intervenez au sein des équipes projets transfonctionnelles et assurez un alignement entre les besoins des payeurs en matière de preuves et les plans d'action pour générer ces preuves afin de supporter la proposition de valeur pour les payeurs et la stratégie prix des produits ;
- développez une proposition de stratégie de prix pour les payeurs maximisant la valeur du cycle de vie du produit ;
- concevez et mettez en œuvre les actions globales relatives au Prix et Accès au marché pour chaque projet, vous assurez que les filiales définissent et mettent également en œuvre un plan d'action d'Accès au marché ;
- gérez le maintien des remboursements et des prix en fonction de l'évolution de la réglementation, de la concurrence et du médicament pendant toute la durée de vie et dans l'ensemble des pays de commercialisation ;
- assurez une veille en matière de politique de santé, de prix afin d'anticiper les évolutions et leurs impacts, et déclinez ces informations aux différents départements en interface ...

Profil :

Formation supérieure scientifique Médecin, Pharmacien, Doctorat ou diplômé supérieur en économie avec spécialisation économie de la santé

Expérience d'au moins 8 ans en économie de la santé, dans l'industrie pharmaceutique, au sein d'une autorité de santé ou en cabinet conseil

Parfaite connaissance des payeurs, des autorités de santé et de l'environnement économique, ainsi que de leurs évolutions à travers les pays

Expérience confirmée de management de projet

Aptitudes relationnelles, capacité à travailler en interfaces, qualités d'organisation et de rigueur, capacités d'analyse et de synthèse, force persuasion et vision globale

Maîtrise de l'anglais, un profil international serait un plus.

Offre d'emploi

Responsable health economics & outcomes research H/F

Localisation Ile-de-France, France

Salaire €55000.00 - €70000.00 an + Package attractif fixe + variable

Informations sur le client

Notre client est un acteur incontournable sur les marchés pharmaceutiques et de biotechnologies.

Afin de soutenir son dynamisme, il agrandit son équipe market access et recherche un spécialiste pour ses activités pharmaco-économiques fortement exposées à l'échelle internationale.

Description

Vos principales missions consistent à apporter une expertise technique en Health Economics & Outcomes research dans les dossiers market access.

Le cœur de vos fonctions consiste à générer des données pharmaco-économiques (modélisation, méta-analyses, études retro-perspectives, analyse des données statistiques...). Aussi, vous interagissez avec le développement clinique et les équipes prix et remboursement durant les phases de développement. Vos missions consistent aussi à éduquer et former les filiales sur les sujets Economie de la santé.

Issu d'une formation supérieure, de préférence en économie de la santé, vous bénéficiez d'une expérience de minimum 3 ans en Health Economics & Outcomes Research, idéalement dans un milieu académique ou de conseil - ou sinon d'une expérience équivalente dans l'industrie.

Vous avez connu des expériences réussies dans la production, interprétation et traduction des données pharmaco-économiques. Ainsi, vous avez une capacité spécifique pour la modélisation. Idéalement, vous avez travaillé dans un milieu international sur ces sujets.

Au-delà de vos compétences techniques pharmaco-économiques, vous faites preuve d'excellentes qualités interpersonnelles, d'une ouverture internationale et d'une sensibilité culturelle. Vous êtes un excellent communicant, aussi bien à l'écrit qu'à l'oral. Ces fonctions nécessiteront une interaction aussi bien avec des acteurs externes qu'internes.

Profil du candidat Au-delà de vos compétences techniques pharmaco-économiques, vous faites preuve d'excellentes qualités interpersonnelles, d'une ouverture internationale et d'une sensibilité culturelle. Vous êtes un excellent communicant, aussi bien à l'écrit qu'à l'oral. Ces fonctions nécessitent une interaction aussi bien avec des acteurs externes qu'internes.

Votre langue de travail est anglais que vous devez donc maîtriser parfaitement à l'écrit et à l'oral.

Vous êtes motivé à l'idée de travailler dans un environnement international, dynamique et changeant, relevant de nombreux défis en Economie de la Santé.

Merci de nous faire parvenir votre dossier de candidature (CV Word + LM) en anglais obligatoirement.

Informatique

Informatique

ANALYSTE PROGRAMMEUR-EUSE	GE HEALTHCARE	Conseil en systèmes informatiques
CHEF DE PROJET INFOGERANCE	HEWLETT PACKARD	Fabricat.ordinateurs et autres equipements informatiques
CONSULTANT-E SYSTEME D'INFORMATION	DATA CEP	Conseil en systèmes informatiques
INGENIEUR-E ETUDES & DEVELOPPEMENT	ASTEK SUD-EST	Réalisation de logiciels
INGENIEUR-E EXPERT INFORMATIQUE & BIOMEDICAL PROJET NOUVEL HOPITAL	CENTRE HOSPITALIER PIERRE OUDOT	Activités hospitalières
INGÉNIEUR-E LOGICIEL	GE HEALTHCARE	Administration d'entreprises



QUINTILES est le leader mondial des sociétés de service dans le domaine de la recherche clinique. Présents dans plus de 52 pays dans le monde, où nous employons plus de 22 000 collaborateurs, nous accompagnons les industries pharmaceutiques et de biotechnologie dans le développement puis dans la promotion de leurs produits.

Notre département de Data Management est spécialisé dans la gestion informatique d'études internationales et compte parmi ses clients les plus grands noms de l'industrie pharmaceutique. Afin de renforcer nos équipes, nous recherchons aujourd'hui des:

ANALYSTES / PROGRAMMEURS DE BASES DE DONNEES CLINIQUES

h/f

CDI - Strasbourg

Dans le cadre de nos études cliniques, vous serez responsable de la conception et du développement des bases de données cliniques et des programmes de validation, d'import et d'export de données, d'installation des dictionnaires électroniques. Vous participerez à des mises en place d'études électroniques (Electronic Data Capture) et à des développements de portail de publications de données à destination de nos clients.

Vous avez une formation informatique et/ou scientifique (bac + 4 minimum) qui vous permet d'appréhender et de maîtriser rapidement tous nouveaux logiciels ou langages de programmation.

Ces postes sont localisés sur notre site de biométrie de Strasbourg

Qualifications :

Vous connaissez le PL/SQL et le fonctionnement des bases de données relationnelles. Des notions en programmation sur SAS, Oracle Clinical ou Inform et en développement de portails Web représenteraient un atout supplémentaire.

La dimension internationale des projets sur lesquels vous serez impliqués requiert une bonne maîtrise de l'anglais (lu, écrit, parlé). Vous aimez travailler en équipe et au service de l'utilisateur, vous êtes organisé et avez le souci de la qualité et du respect des délais. Vous aimez prendre des initiatives et tout votre travail est orienté vers la satisfaction du client.

Si cette opportunité vous séduit et si vous souhaitez poursuivre votre carrière au sein d'une société dynamique et évolutive, postulez en ligne en cliquant sur le lien ci-dessous puis sur le poste " Analystes/Programmeurs de Bases de Données Cliniques " (référence 1109281)

<http://www.quintiles.com/careers/search>

**QUINTILES - Département Recrutement
3 - 5 rue Maurice Ravel
92594 Levallois-Perret cedex**

Offre d'emploi

CHEF DE PROJET INFOGERANCE

Ile-de-France (75) PARIS

Le poste

Nous recherchons un Chef de projet qui aura pour mission de :

Pilotage des process : définition et pilotage des processus de gestion de changement, implémentation des processus de production,

Pilotage des infogéreurs : participation à la gestion des contrats, suivi des incidents infogéreurs, suivi

Support et administration des applications : industrialisation des processus

IT Opérations : Coordination en mode projet, maintien en condition opérationnelle

Le profil

De formation Bac+5, vous avez une expertise technique sur Windows 2003/2008, SAN, IIS6, Active Directory

Vous avez des qualités d'écoute et des compétences en Gestion de projet

Vous avez idéalement une certification ITIL.

Informations complémentaires

SOCIETE CIORANE

Ciorane est une SSII d'une cinquantaine de personnes. Nous nous caractérisons par un mode de fonctionnement atypique dans lequel nous accordons une importance majeure à la certification régulière de nos collaborateurs sur les technologies du moment (Windows, Unix/linux, Citrix, Java, .Net, Oracle...).

Pour mieux nous connaître, vous pouvez consulter notre site www.ciorane.com, et vous faire une opinion plus précise sur notre approche de l'employabilité en allant directement à <http://ciorane.com/conseils.htm>.

Consultant(e) Fonctionnel(le)- Systèmes d'Information

Description

Michelin, leader mondial du pneumatique avec une présence dans plus de 170 pays, recrute des analystes fonctionnel(le)s.

A ce titre, au sein de nos équipes SI - de plus de 1000 hommes et femmes, de nationalités différentes - et dans un contexte international, et en accompagnant au quotidien les différentes unités opérationnelles du Groupe – Recherche & Développement, Manufacturing, Supply Chain, Marketing&Sales, OTC , Personnel , Finance& Achat,

Vos missions sont:

- construire et garantir la Solution logicielle sur le plan fonctionnel afin de répondre aux besoins exprimés par le client dans le cadre d'un projet
- travailler en collaboration étroite avec le chef de projet
- fournir les expertises fonctionnelles aux équipes en charge du support aux utilisateurs dans le cadre de la marche courante

A votre prise de poste, vous bénéficiez d'un plan de formation personnalisé.

En intégrant notre entreprise, les perspectives de carrière sont variées. Vous construirez avec un de nos gestionnaires votre parcours chez nous, dont la prochaine étape pourraient être l'évolution vers des missions de chefs de projets, ou des missions de responsabilité fonctionnelle d'un domaine au sein des SI ou des missions d'expertise du processus business dans un domaine en assurant en particulier le lien entre l'entité de construction et les entités de déploiement

Exigences

De formation scientifique Bac+3/4/5 vous avez des compétences en conceptualisation fonctionnelle et/ou techniques.

Vous faites preuve d'écoute, vous avez un esprit d'analyse, vous êtes capable de synthèse.

Poste basé à Clermont Ferrand

Type d'emploi CDI

Équipe Travail de jour

Offre d'emploi

Ingénieur études et développement

VILLE(S) Paris

ACTIVITÉS Logiciel

DESCRIPTION

Afin d'accompagner la croissance de nos activités de développement, nous recrutons des ingénieurs pour notre site de Paris.

Au sein de nos équipes, vous accompagnez la mise en œuvre de nos projets de développement applicatif, au forfait, pour nos clients grands comptes sur les domaines suivants :

- Collaboration et portail / réseaux sociaux d'entreprise
- Développement d'applications
- Web / Web 2.0
- Plateformes mobiles / Data Management

En fonction du projet, des besoins et de vos aptitudes vous pouvez être amené(e) à participer aux phases d'étude, de cadrage, d'avant-vente, d'architecture de la solution et d'encadrement technique des projets.

PROFIL RECHERCHÉ

De formation supérieure (Bac +4/+5), vous justifiez d'une expérience réussie sur les environnements suivants : .Net (2.0/4.0), SharePoint 2007/2010, C#, Silverlight (3/4), SQL server (2008), WCF, WPF, Azur & Cloud Computing, Windows phone seven, Ajax, ASP.NET, MVC 3.

Vous êtes en veille technologique permanente et passionné(e) par les technologies Microsoft. Vous avez une bonne pratique de l'anglais (écrit et oral). Une certification MCSD, MCITP, MCTS serait un plus.

Rejoindre Exakis, c'est avant tout donner du relief à votre carrière et apporter votre passion au cœur de nos projets

TYPE DE CONTRAT CDI

Enseignement

Enseignement

ANIMATEUR-TRICE FORMATION	PIERRE FABRE DERMO-COSMETIQUE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
ASSISTANT-E D'EDUCATION	RECTORAT DE L'ACADEMIE DE PARIS	Enseignement supérieur
ENSEIGNANT-E CLASSES PREPARATOIRES	RECTORAT DE L'ACADEMIE DE VERSAILLES	Enseignement secondaire général
PROFESSEUR-E DES UNIVERSITES	UNIVERSITE RENE DIDEROT PARIS VII	Enseignement supérieur

Offre d'emploi

H/F - Enseignants Pour Classe Préparatoire

Référence Apec : 36160469W-5417-6876

Date de publication : 16/05/2012

Société : Assas Formation Continue

Type de contrat : CDI

Lieu : Paris

Salaire : à négocier

Expérience : Expérimenté

Entreprise :

Assas Prépa Kiné recrute pour sa classe préparatoire aux concours de masseur-kinésithérapeute des enseignants:

- Professeur de biologie (6 à 8h par semaine)
- Professeur de physique (6 à 8h par semaine)
- Professeur de chimie (6 à 8h par semaine)

Poste à pourvoir à partir de septembre 2012

Poste et missions :

Vous enseignez à nos étudiants en classe de préparation aux concours d'entrée en Institut de Formation en Masso-Kinésithérapie (IFMK), l'une des matières suivantes : biologie, physique, ou chimie.

Le programme d'enseignement est celui de 1ère S et Terminale S, qui sera modifié pendant l'été. Il s'agit d'un enseignement de proximité avec un groupe de 25 élèves au maximum votre mission est d'amener ce groupe à réussir son entrée au sein d'un IFMK.

Profil :

De formation Bac +4 min, vous avez une expérience d'au moins 2 ans en tant que professeur.

L'expérience de la rédaction de sujets de concours de kiné ou de correction des concours de kiné est un plus.

Vous êtes passionné par la matière que vous enseignez, vous avez un goût prononcé pour la pédagogie et l'enseignement et vous avez un esprit de compétition que vous saurez démontrer.

Vos qualités pour intégrer notre équipe : dynamique, organisé, ouvert d'esprit et investi.

Vos supports de cours sont innovants, vivants et attrayants 40 euros brut l'heure

Offre d'emploi

Annexe 2 : Campagne d'emplois Enseignant-Chercheur 2012

Identification du poste

N° de poste (ou occupant actuel ou précédent) : 115

Corps : MCU

Section(s) CNU : **86**

Profil à publier : Pharmacologie

Article de référence (PR : 46-1 ou 46-3) (MCF : 26-I-1°) : 26-I-1°

Composante de rattachement : Faculté de Pharmacie

Localisation : Strasbourg - Illkirch

Etat du poste (vacant ou susceptible d'être vacant) : vacant

Date de prise de fonction : 1^{er} septembre 2012

Profil enseignement (15-20 lignes)

L'enseignement de la pharmacologie, discipline-clé dans la formation pharmaceutique, est fortement sollicité par les nombreux projets pédagogiques de la composante et l'application des réformes du domaine de la santé (loi HPST).

Le (la) candidat(e) participera, au sein du pôle d'enseignement « pharmacologie-physiologie », à la dispensation des enseignements de pharmacologie générale et thérapeutique. La personne recrutée participera, dans le cadre des études de pharmacie, aux travaux dirigés de 1^{ère} année des études de santé (PACES, UE6 et UE8, 45h eqTD), aux travaux pratiques de pharmacologie (L3, 64h eqTD), aux enseignements de pharmacologie intégrée (20h eqTD), ainsi qu'aux enseignements de pharmacologie appliquée à la thérapeutique (niveau M1/M2, cours magistraux et enseignements tutorés, 20h eqTD). Dans le cadre du cursus Master, la personne recrutée participera aux travaux pratiques de pharmacologie expérimentale et de base de l'expérimentation animale (M1, 35h eqTD), aux enseignements tutorés (M1, 5h eqTD) et aux travaux dirigés d'analyse de publications scientifiques (M1, 8h eqTD).

Ces enseignements sont assurés dans le cadre de formations initiales et continues portées par la Faculté de Pharmacie, principalement PACES, diplôme d'Etat de Docteur en Pharmacie et Master Sciences du Médicament.

Le (la) candidat(e) possédera de bonnes connaissances dans le domaine du médicament, de la thérapeutique et du système de santé.

Profil recherche (15-20 lignes)

Le(la) candidat(e) recruté(e) développera ses activités de recherche au sein de l'UMR CNRS 7213 « Biophotonique et Pharmacologie » (Directeur, Yves Mély) dans l'équipe « Signalisation Cellulaire » (resp. Ken Takeda, Jan De Mey). Le sujet de recherche du candidat concernera la biologie de cellules normales et tumorales dans le cadre de leurs interactions avec leur microenvironnement. L'équipe d'accueil s'intéresse aux voies de signalisation et aux bases moléculaires sous-tendant la genèse et le développement de tumeurs, le contrôle de l'adhérence, la migration et l'invasion cellulaires ainsi qu'à la caractérisation de nouvelles molécules anti-cancéreuses. Il (elle) combinera des approches *in vitro* et *in vivo* pour proposer ou confirmer des cibles thérapeutiques originales. Une bonne connaissance de la biologie cellulaire et moléculaire de cellules normales et tumorales ainsi qu'une expérience de l'expérimentation sur petit animal seraient appréciées.

Laboratoire(s) de rattachement : UMR CNRS 7213, Illkirch

Autres activités

Offre d'emploi

Informations complémentaires

▪ Enseignement :

Département d'enseignement : Faculté de Pharmacie
Lieu(x) d'exercice : Strasbourg-Illkirch
Nom du directeur de département : Pr. Jean-Yves Pabst
Numéro de téléphone : (+33) (0)3 68 85 42 67
Email : doyen.pharma@unistra.fr
URL du département : <http://www-fac-pharma.u-strasbg.fr>

▪ Recherche

Lieu(x) d'exercice : Faculté de Pharmacie, UMR CNRS 7213
Nom du directeur de laboratoire : Pr. Yves Mély
Numéro de téléphone : (+33) (0)3 68 85 42 63
Email : yves.mely@unistra.fr
URL du laboratoire : <http://www-lbp.u-strasbg>

▪ Autres

Compétences particulières requises : Des bonnes connaissances en pharmacologie et en cancérologie. Une expertise en culture cellulaire, en imagerie de fluorescence et utilisation de modèles animaux serait appréciée.

Mots-clés pour indiquer les particularités du poste : Pharmacologie, Cancérologie, Physiopathologie, Biologie cellulaire.

Personne(s) à contacter pour plus de renseignements :

1. Enseignement : Pr. J.Y. Pabst (doyen.pharma@unistra.fr) et Pr. J.P. Gies (jean-pierre.gies@unistra.fr)
2. Recherche : Pr. Y. Mély (yves.mely@unistra.fr) et Dr. K. Takeda (kenneth.takeda@unistra.fr)

Informations portail européen EURAXESS

Job profile :

Assistant Professor at the Faculty of Pharmacy of the University of Strasbourg, France. The candidate will have teaching responsibilities in pharmacology for pharmacy students and students from the Master of Pharmacology. The candidate will develop his research program at the UMR CNRS 7213 "Biophotonique et Pharmacologie" (Director, Y. Mély) in the Cell Signalling team (Group leaders, K. Takeda, J. De Mey).

Research fields: Pharmacology, Oncology, Biology, Pharmacy.

Professeur des universités

Les professeurs d'université sont des fonctionnaires titulaires nommés sur un emploi dans un établissement public d'enseignement supérieur et de recherche.

Concours

Sous réserve des dispositions particulières concernant les disciplines juridiques, politiques, économiques et de gestion, les professeurs des universités sont recrutés par concours ouverts par établissement. Comme pour les maîtres de conférences, les candidats doivent, au préalable, avoir été inscrits sur une liste de qualification aux fonctions de professeur des universités, établie par le C.N.U.

Première étape :

L'inscription sur la liste de qualification

Pour être candidat à cette inscription, l'une des conditions suivantes doit être remplie :

être titulaire de l'habilitation à diriger des recherches (H.D.R.) ou d'un diplôme équivalent,
justifier de 5 années d'activité professionnelle effective au cours des 8 années précédentes, à l'exclusion des activités d'enseignant ou de chercheur,
être enseignant associé à temps plein,
être détaché dans le corps des professeurs des universités,
appartenir au corps de directeurs de recherche ou à un corps de chercheur.

Deuxième étape :

Les concours par établissement

Quatre types de concours sont organisés :

*le premier est ouvert aux candidats titulaires d'une habilitation à diriger des recherches ou d'un diplôme équivalent.

*le deuxième est réservé aux maîtres de conférences titulaires d'une habilitation à diriger des recherches qui ont accompli 5 années de service dans l'enseignement supérieur ou qui ont été chargés, depuis au moins 4 ans, d'une mission de coopération culturelle, scientifique et technique.

*le troisième est réservé aux maîtres de conférences titulaires de l'habilitation à diriger des recherches qui ont accompli 10 années de service (dont 5 en qualité de maître de conférences titulaire ou stagiaire) dans un établissement d'enseignement supérieur de la Communauté européenne, d'un État partie à l'accord sur l'Espace économique européen ou dans un autre établissement d'enseignement supérieur au titre d'une mission de coopération culturelle scientifique et technique ou dans un établissement public à caractère scientifique et technologique.

La procédure d'inscription sur la liste de qualification n'existe pas pour ce concours ; le C.N.U formule, a posteriori, un avis sur les candidats retenus par l'établissement.

*le quatrième est ouvert :

- . aux candidats ayant 6 années d'activité professionnelle effective durant les 9 années précédentes, à l'exclusion des activités d'enseignant ou de chercheur.
- . aux enseignants associés à temps plein.
- . aux maîtres de conférences membres de l'Institut universitaire de France.
- . à des directeurs de recherche qui ont effectué une démarche de mobilité vers l'enseignement supérieur, pour des nominations comme professeur des universités de première classe.

Carrière et rémunération

Le corps des professeurs des universités comporte trois classes ("grades") :

- une seconde classe qui comprend 6 échelons ;
- une première classe qui comprend 3 échelons ;
- une classe exceptionnelle qui comprend 2 échelons.

Comme pour tout fonctionnaire, la rémunération principale d'un professeur des universités augmente périodiquement au fur et à mesure qu'il gravit les échelons à l'intérieur de son grade: à chaque échelon correspond en effet un indice qui détermine le montant de la rémunération principale.

La rémunération mensuelle est composée d'un traitement de base auquel s'ajoutent diverses indemnités.

Traitement brut : Professeurs des universités (P.R.)

Début de carrière : 2 998,47 €

Après 2 ans : 3 344,80 €

Dernier échelon de la deuxième classe : 4 388,34 €

Dernier échelon de la classe exceptionnelle : 6015,17 €

Le traitement de professeur des universités évolue au cours de sa carrière par le jeu du passage d'une classe à une autre, chaque classe comprenant des échelons. Le passage d'une classe à l'autre a lieu au choix. En revanche, l'avancement d'échelon se fait automatiquement, à l'ancienneté, sauf pour la classe exceptionnelle de professeur des universités. Des bonifications d'ancienneté peuvent être accordées aux professeurs des universités qui s'engagent dans une démarche de mobilité.

Ministère de l'Enseignement Supérieur et de la Recherche 2008

Autres fonctions

Autres fonctions

AUDITEUR-TRICE INTERNE	FRANCE TELECOM	Administration d'entreprises
CHARGE-E D'AFFAIRES RESSOURCES HUMAINES	RATP	Transports urbains de voyageurs
CONCEPTEUR-TRICE - REDACTEUR-TRICE SANTE	EM SANTE CONSEIL	Secrétariat et traduction
CONSULTANT-E	DEVALCK CONSULTANTS	Conseil pour les affaires et la gestion
	DHAC	Conseil pour les affaires et la gestion
	QUALINOVE	Conseil pour les affaires et la gestion
CONSULTANT-E INDUSTRIE PHARMACEUTIQUE	CYBERCONSEIL	Conseil pour les affaires et la gestion
EXAMINATEUR-TRICE - BREVETS	OFFICE EUROPEEN DES BREVETS	Tutelle des activités économiques
INGENIEUR-E BREVETS	INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE INDUSTRIELLE INPI	Tutelle des activités économiques
RESP. GESTION DOCUM. AUDITS INTERNES & CONSEIL EN ENVIRONNEMENT	LABORATOIRE AGUETTANT	Fabrication de médicaments
RESPONSABLE FORMATION FRANCE	COSMETIQUE ACTIVE VICHY FRANCE	Fabrication de parfums et de produits pour la toilette
RESPONSABLE RECRUTEMENT	SOCOMECH	Fabricat.materiel distribut.et commande electr.basse tension
RESPONSABLE RESSOURCES HUMAINES	C.M.A. - C.G.M.	Transports maritimes

Offre d'emploi

Concepteur rédacteur médical (H/F)

Entreprise Real Staffing Group – France

Région Paris

Secteur Industrie pharmaceutique / Biotechnologies

Type de poste Temps plein CDI

Niveau de poste min. Confirmé / Senior

Salaire Négociable

N° de réf. 1395312

Description du poste

Une agence de communication réputée par ses références prestigieuses de laboratoires pharmaceutiques est aujourd'hui à la recherche d'un concepteur rédacteur médical.

En raison d'un accroissement de son activité cette société internationale recherche un profil expérimenté pour élaborer la stratégie de communication et la rédaction de documents scientifiques. Dans une équipe composée de nombreuses nationalités vous travaillerez pour le compte de laboratoires pharmaceutiques sur des produits dans des aires thérapeutiques de niche.

Votre rôle :

Elaboration de stratégie de communication et de campagne produits,

Rédaction et conception de documents promotionnels destinés aux médecins,

Rédaction de brochures, d'ADV, ...

Lien direct auprès des KOL et participation active à la stratégie de communication et aux briefs

Profil :

- Pharmacien, doctorants, Niveau Bac +5 scientifique,

- Excellent niveau rédactionnel

- Excellent relationnel et capacité à travailler en autonomie et en équipe

- Au moins 1 an d'expérience en agence de communication

- Fortes connaissances scientifiques

Real Pharma est un cabinet de recrutement spécialisé dans l'industrie pharmaceutique, le dispositif médical et l'univers de la santé.

Consultant-e

Expert et fin stratège, le consultant recherche des solutions pour améliorer le fonctionnement des entreprises. Dans des domaines comme l'organisation, la relation client, les ressources humaines, les systèmes d'information...

Nature du travail

Apporter des solutions

Le consultant est un « facilitateur » doublé d'un expert. L'entreprise cliente fait appel à lui pour identifier et analyser ses problèmes et rechercher des solutions. Par exemple, mettre en place un outil de ressources humaines ou une solution technologique innovante. Le consultant affine progressivement sa spécialisation dans un secteur (banque, industrie, BTP, santé, secteur public...).

Une méthodologie bien rodée

Si chaque mission est différente, elle se découpe toujours en plusieurs phases.

Avant de poser un diagnostic, le consultant rencontre les dirigeants et le personnel. Il organise des entretiens et recoupe les informations recueillies. Il procède ensuite à l'analyse des solutions et de leurs enjeux, qui débouche sur des recommandations. Vient alors la phase de formulation des conclusions qui peut conduire à la mise en place du changement.

Compétences requises

L'esprit d'entreprise

Partenaire du client, le consultant a l'esprit d'entreprise.

Il doit être vif et percutant en face de présidents de groupe qui lui accordent peu de temps et de droit à l'erreur.

Confronté sans cesse à des situations nouvelles, il sait prendre des initiatives tout en acceptant de se remettre en cause. Il est évalué après chaque mission, un moment important pour son évolution de carrière.

L'écoute active

Comprendre les besoins du client et ses inquiétudes est le fondement du métier. Il faut donc être assez curieux et réactif pour poser les bonnes questions.

Puis faire preuve de qualités d'analyse et de synthèse pour poser un diagnostic juste et des solutions pertinentes.

À cela s'ajoute la capacité à argumenter et à s'exprimer clairement. Et une touche de diplomatie lors des phases de mise en place du changement.

Sans oublier le sens commercial indispensable pour progresser dans la hiérarchie.

Lieux d'exercice et statuts

Chez le client

Si le « camp de base » du consultant est le cabinet pour lequel il travaille, la majeure partie de son temps se passe chez les clients qui lui ont confié une mission. Là, il s'adapte aux disponibilités des interlocuteurs qu'il rencontre.

Après le débroussaillage initial, la mission atteint une phase décisive et les horaires deviennent extensibles. Sans compter les missions « coup-de-poing » au cours desquelles il peut travailler plusieurs nuits de suite.

Au sein d'une équipe

Le consultant junior est intégré à une équipe constituée de 3 à 40 personnes.

Avec l'expérience, il prend lui-même en charge une équipe, organisant son travail sur le terrain.

Plus tard, il gère les missions et les contacts avec les clients. Devenu associé, il est responsable des dossiers. Selon les missions, le consultant travaille avec des équipes différentes et des clients nouveaux.

Intégrer le marché du travail

Les gros cabinets embauchent

Hormis pendant les années difficiles, les cabinets internationaux sont de gros recruteurs. Le volume annuel d'embauche varie ainsi de 200 à 1 000 postes dans des cabinets comme Ineum consulting, Bearing point ou Accenture.

Et les jeunes diplômés sont largement concernés puisqu'ils représentent souvent plus de la moitié des recrutés.

Ce n'est pas le cas dans les petites structures qui privilégient souvent les professionnels confirmés. Le stage est la meilleure façon de mettre un pied dans les cabinets qui développent de nombreux partenariats avec les écoles.

Un parcours gagnant

On peut faire carrière en cabinet en progressant vite au début. L'évolution classique se décompose en 2 ans comme junior, 2 à 3 ans comme senior, 6 à 10 ans comme manager. Environ 5 % des professionnels accèdent ensuite au grade suprême d'associé.

Le consultant qui choisit d'exercer en entreprise en cours de carrière bénéficie d'une carte de visite très recherchée.

Accès au métier

Le métier est accessible aux titulaires d'un bac + 5.

Les cabinets de conseil en management font appel à des profils variés (universitaires, diplômés d'écoles d'ingénieurs, de commerce et de gestion et d'IEP...).

Les cabinets de conseil en informatique ou en ingénierie recrutent essentiellement des ingénieurs et des informaticiens.

Dans tous les cas, l'anglais est indispensable.

Salaire débutant : 3000 €

Statut(s) : Statut salarié

Secteur(s) professionnel(s) : Audit - Conseil - Ressources humaines

Onisep

Offre d'emploi

CONSULTANT H/F

Lieu : FRANCE (Paris), UK (London and Cambridge), GERMANY (Munich), SWITZERLAND (Hergiswil/Basel)

Descriptif :

Joining IMS Consulting Group will put you in a position to shape the future of global healthcare. We are an international consultancy partnering with clients to chart a path through the ever-changing life sciences industry. Our people are thought leaders with a broad range of therapeutic insights and deep local market knowledge who have unique access to IMS' gold-standard data. Our evidence-based solutions and strategic insights enable life sciences leaders to take action and make business decisions.

With us, you'll produce high-quality solutions for our pharmaceutical and healthcare clients, provide impact across the breadth of our offering, and profit from our competitive reward programmes. You will also benefit from professional mentoring and development, while gaining exposure to varied geographic, project, and therapy areas. Build your career with our global team, and participate in our shared sense of purpose, performance and community.

Responsibilities

As a Consultant with IMS Consulting Group, you will manage small teams of IMS Analysts in the design, development and delivery of medium-sized consulting projects or components of larger projects by:

- Leveraging business experience and acumen in identifying strategic alternatives and project approach to client questions
- Conducting primary and secondary research, and analyzing research to identify key findings
- Taking responsibility for creating reports, presentations, workshops and other client deliverables, under guidance from team leaders
- Communicating strategic recommendations
- Assisting with business development and proposals
- Working independently or as part of a team, with some responsibility for managing and developing the career and skills of staff
- Performing quantitative or qualitative analysis to assist in the identification of client issues and the development of client specific solutions.
- Developing broad knowledge of consulting methodologies and the pharmaceutical market
- Serving as the day-to-day manager for selected projects,

Skills & Experience

Candidates joining IMS Consulting Group as a Consultant will have:

- Demonstrable analytical, interpretative and problem-solving skills
- Well-developed written and verbal communication skills including presentations, meeting and workshop facilitation, business and report writing
- Strong capability in managing projects and priorities so that deadlines are met with high quality outcomes
- Ability to work effectively across the organization to accomplish team goals
- Knowledge of key issues and current developments in the pharmaceutical and healthcare industries (desirable)
- Knowledge of consulting methodologies, tools and techniques (desirable)

In addition, Consultant candidates will have:

- Strong academic record including minimum 2:1 Bachelor's degree or equivalent (further qualifications e.g. an MBA are valued but not essential)
- Prior experience or avid interest in the healthcare industries
- Project management experience (desirable)
- Adaptability and an ability to learn quickly and apply new knowledge
- Excellent conversational and business English (written and oral); additional languages an advantage
- Right to work in the recruiting country

Référence de l'annonce

C-CG

Contact:

Visit www.imsconsultinggroup/joinus and view positions by geography, then register and upload a cover letter and CV in English.

IMS CONSULTING GROUP - <http://www.imsconsultinggroup/>

Consultant Industrie Pharmaceutique H/F

Entreprise : Altran
Contrat : CDI
Localisation : Lille – 59
Publié le 02/04/2012
Réf : FR-ALTNOR-201102220

Altran, leader européen du conseil en innovation. Fondé en 1982, Altran est aujourd'hui le leader européen du conseil en innovation. Notre originalité repose sur la capacité de nos consultants à conduire pour nos clients des projets qui inventent les solutions de demain.

Construit selon un modèle décentralisé qui libère l'initiative, le groupe Altran fédère un réseau d'entreprises intervenant dans trois business lines complémentaires :

- le conseil en technologies et innovation (près de la moitié du chiffre d'affaires),
- le conseil en organisation et systèmes d'information (un tiers du chiffre d'affaires),
- le conseil en stratégie et management.

En 2010, le chiffre d'affaires du groupe a atteint 1 436,7 million d'Euros, avec plus de 17 000 collaborateurs dans 26 pays.

Situé à proximité de Lille, Altran Nord met en œuvre des engagements globaux pour garantir des solutions répondant parfaitement aux besoins et aux évolutions d'activités de ses partenaires. Altran Nord évolue sur les métiers du conseil en système d'information mais également en technologies et innovation.

Nos consultant(e)s, diplômé(e)s d'écoles d'ingénieur(e)s, d'écoles supérieures de commerce, ..., sont les garant(e)s de la pertinence et de la viabilité à la fois technologique et économique des choix techniques ou d'organisation qu'Altran Nord vous aide à faire. Notre stratégie est d'offrir à nos clients l'accompagnement technologique nécessaire à l'atteinte de leurs objectifs industriels, marketing, financiers, etc. Altran Nord tient également à instaurer des engagements durables auprès de ses collaborateurs et de ses clients afin de constituer un véritable accélérateur d'innovation et de performance.

Missions

Dans le cadre du développement de ses activités dans le domaine pharmaceutique, Altran Nord recherche des ingénieur(e)s avec expérience(s) probante(s) dans le milieu pharmaceutique pour travailler sur différents types de projets :

- Mise en place de nouvelles lignes de production, packaging.
- Validation d'équipement.
- Electricité, automatisme.
- Lean management, 6 sigma, amélioration continue.

Les projets sont situés dans le Nord de la France et la Belgique.

Profil

Diplômé(e) Bac +5, niveau ingénieur(e) ou équivalent, vous justifiez d'une expérience (tous niveaux d'expérience nous intéressent) dans le domaine de l'industrie pharmaceutique. Un bon niveau d'anglais et des connaissances en néerlandais sont un atout supplémentaire.

Offre d'emploi

Consultant Senior Industrie Pharmaceutique H/F

Référence de l'offre : handijob_728698

Val-d'Oise (95)

Nom de l'entreprise: Atos

Dernière mise à jour: 28/03/2012

Type de contrat: CDI

Atos, acteur international des services informatiques avec un chiffre d'affaires annuel de 8,7 milliards d'euros et 78.500 collaborateurs dans 42 pays, fournit à ses clients du monde entier des services transactionnels de haute technologie, des solutions de conseil, d'intégration de systèmes et d'infogérance.

Atos délivre les technologies qui accélèrent le développement de ses clients et les aide à réaliser leur vision de l'entreprise du futur.

Atos est le partenaire informatique mondial des Jeux Olympiques.

Le Groupe est coté sur le marché Eurolist de Paris et exerce ses activités sous les noms d'Atos, Atos Consulting, Atos Worldline et Atos WorldGrid.

Pour plus d'information : atos.net

Mission

Dans la continuité du développement de ses activités de conseil, Atos Consulting recrute des consultant(e)s senior pour intervenir auprès de nos clients dans le secteur pharmaceutique.

Description du poste

Au sein d'un pôle plus global d'une centaine de consultants aujourd'hui, vous serez amené(e)s à intervenir pour de grandes entreprises sur des projets clés de transformation, leur permettant de répondre à leurs enjeux de relation client, de performance financière, de développement stratégique et d'engagement social et environnemental.

La durée de chacune de vos missions sera typiquement de quelques mois, pour vous placer dans des contextes et des rôles différents et ainsi vous permettre de maîtriser rapidement les techniques de base du métier de consultant chez AtoS.

Ce parcours sera accompagné d'une formation initiale standard, de formations complémentaires spécifiques en fonction des besoins et d'un coaching spécifique.

Vos qualités d'écoute, de communication orale et écrite, vos capacités d'analyse, de synthèse et d'adaptation, ainsi que votre forte implication personnelle et votre intégration au sein des équipes seront des éléments clés pour la réussite de nos missions.

Votre rôle au sein des équipes sera d'apporter une bonne connaissance des problématiques métier de nos clients sur des missions telles que :

- réalisation d'audits ou d'études diverses : économiques, technologiques, métier, de marché, benchmarking, comparatives, ...

- définition de processus, procédures, fonctions,
- conduite d'analyses stratégiques,
- conduite du changement et communication interne,
- conception et assistance au pilotage de projets de transformation (parcours de santé, dossier patient, smart mobility,...).

Vous participerez par ailleurs à l'enrichissement de nos offres (capitalisation, partage d'expériences) et à la veille marché, l'élaboration des meilleures pratiques et de sujets émergents, ainsi qu'à la vie interne du cabinet. Basé(e) en Ile-de-France, vous pourrez être amené(e) à effectuer ponctuellement des missions en province dans nos agences voire à l'étranger.

Profil recherché

Vous êtes diplômé(e) d'une grande école de commerce ou d'ingénieur ou titulaire d'un master professionnel dans le domaine de la santé (pharmacie, bio-informatique...), d'un diplôme d'Etat de pharmacien.

Vous comprenez les enjeux spécifiques à ce secteur et de la réglementation (dépôt de brevets, pharmaco-vigilance, traçabilité, AMM, GMP..).

Vous avez acquis une première expérience professionnelle réussie de 3 ans minimum dans une entreprise du secteur pharmaceutique / biotechnologie / santé (ou en cabinet de conseil pour des clients de ce secteur), sur les domaines production, logistique et/ou R&D.

Idéalement vous connaissez les spécificités IT liés au secteur Pharmaceutique pour certains produits tels que SAP, Documentum, MES, LIMS ou PLM.

Vous comprenez, parlez et écrivez couramment l'anglais voire l'allemand. Une formation, un stage à l'étranger ou une nationalité autre que française seraient des plus.

Qualités requises

Vous possédez l'écoute, la rigueur et le professionnalisme. Vous avez déjà démontré un fort esprit d'équipe et une grande curiosité intellectuelle.

Vous avez une forte capacité d'adaptation qui vous permet de gérer la grande diversité des contextes organisationnels et technologiques de nos clients.

Vous faites preuve d'autonomie, de dynamisme et d'initiative. Vous avez de réelles qualités rédactionnelles et relationnelles.

Offre d'emploi

Examineur de brevets h/f

Entreprise

L'Office européen des brevets – l'administration chargée de délivrer les brevets pour l'Europe – est une organisation intergouvernementale autofinancée qui possède un effectif de plus de 6 000 agents répartis sur 4 sites différents. Il compte actuellement 31 Etats membres et est responsable du système régional de brevets qui connaît la croissance la plus rapide au monde.

Travailler pour l'OEB, c'est encourager l'innovation, la compétitivité et la croissance économique, dans l'intérêt des citoyens européens.

L'Office européen des brevets recrute actuellement des ingénieurs et des scientifiques pour exercer la fonction d'examineur de brevets H/F dans ses services de Munich, Berlin (DE) et La Haye (NL)

Type de contrat : CDI

Poste

Nous vous proposons :

Un emploi stable dans un environnement international à la pointe de la technologie,

Une formation initiale intensive portant sur tous les aspects de l'examen des brevets, ainsi que des cours de perfectionnement,

Un traitement très intéressant, un excellent système de prévoyance sociale et des conditions de travail motivantes.

Vos fonctions principales consisteront à examiner les demandes de brevet dans les trois langues officielles et à prendre des décisions relatives à la délivrance de brevets pour un maximum de 36 pays européens.

Profil

H/F

Vous avez :

Un diplôme sanctionnant des études complètes de niveau universitaire,

Une bonne connaissance pratique d'au moins deux des langues officielles de l'OEB (allemand, anglais, français) et vous êtes prêt à apprendre la troisième langue avant de prendre vos fonctions d'examineur.

Postuler sur le site du recruteur

NOUS RECHERCHONS

**INGENIEUR BREVETS
BIOLOGIE / BIOTECHNOLOGIE**► **POSTE :**

Pour renforcer notre équipe BIOLOGIE - BIOTECHNOLOGIE, nous recherchons un(e) ingénieur brevets Biologie / Biotechnologie.

Avec nos Conseils en Propriété Industrielle et notre réseau international- et en relation directe avec les entreprises, porteurs de projets, laboratoires de recherche, etc- votre mission consistera principalement en :

- l'étude de la brevetabilité des inventions, rédaction de brevets
- la conduite des procédures d'obtention des droits et défense des droits tant en France qu'à l'étranger (INPI, OEB, USPTO..)
- l'étude de liberté d'exploitation
- l'analyse de validité et portée des droits de nos clients et/ou leurs concurrents
- l'assistance de nos clients dans leurs litiges et leurs négociations (audit, due diligence, contrats...)
- la participation et la mise en œuvre de stratégies d'attaque ou de défense vis-à-vis de concurrents.

PARIS

Cabinet Regimbeau
20, rue de Chazelles
75847 PARIS CEDEX 17
Tél. : +33 (0) 1.44.29.35.00
Fax : +33 (0) 1.44.29.35.99
Contact : paris@regimbeau.eu

RENNES

Cabinet Regimbeau
Espace performance
Bâtiment K
35769 ST GREGOIRE CEDEX
Tél. : +33 (0) 2.23.25.26.50
Fax : +33 (0) 2 23.25.26.59
Contact : rennes@regimbeau.eu

LYON

Cabinet Regimbeau
139, rue Vendôme
69477 Lyon Cedex 06
Tel : +33 (0)4 72 83 85 70
Fax : +33 (0)4 78 24 30 78
Contact : lyon@regimbeau.eu

GRENOBLE

World Trade Center
5 place Robert Schuman
BP1510
38025 Grenoble Cedex 1
Tél. : +33 (0) 4 76 70 64 79
Fax : +33 (0) 4 76 28 28 49
Contact :
grenoble@regimbeau.eu

MONTPELLIER

Cabinet Regimbeau
La Coupole Sud
329, rue Léon Blum
34000 MONTPELLIER
Tel : +33 (0)4 99 53 21 70
Fax : +33 (0)4 99 53 21 75
Contact :
montpellier@regimbeau.eu

► **PROFIL RECHERCHE :**

Diplômé(e) d'une école d'ingénieur ou universitaire spécialisé(e) en Biologie ou Biotechnologie, impérativement diplômé(e) du CEIPI, vous justifiez d'une expérience minimum de 3 ans acquise dans l'industrie ou en tant que collaborateur d'un cabinet de Conseil en Propriété Industrielle.

Vous êtes en cours d'obtention de l'examen de qualification européen.

Le poste est basé à Paris.

Efficace, fiable et réactif, organisé(e) et rigoureux, vous avez un esprit de synthèse, une bonne capacité d'écoute ainsi qu'un bon esprit d'équipe.

Vous maîtrisez parfaitement l'anglais.

► **CONTACT :**

Merci d'adresser votre candidature (cv + lettre de motivation) à

Vanessa Coulibaly, Responsable des Ressources Humaines

(coulibaly@regimbeau.eu)

Tel : 01 44 29 35 00

Offre d'emploi

Ingénieur brevets biologie confirmé (H/F)

Réf. BVT – biologie – Paris

Poste Date de l'offre Ville

Ingénieur brevets biologie confirmé (H/F) 23/04/2012 Paris, FR

Description

Vous aurez en charge le suivi complet de clients impliquant notamment :

La rédaction de demandes de brevets, en français ou en anglais

Le suivi des procédures de délivrance en France, en Europe et hors d'Europe

La représentation dans les procédures d'opposition et de recours devant l'OEB

L'établissement d'avis de liberté d'exploitation, de validité et de contrefaçon

La participation aux litiges, notamment en collaboration avec les avocats de LAVOIX Vous pourrez ensuite être amené(e) à participer à la formation des plus jeunes collaborateurs ainsi qu'à conduire des projets transversaux au sein du cabinet.

Compétences / Profil requis

Diplômé(e) d'une école d'ingénieur ou de formation universitaire équivalente

Mandataire Européen et/ou Conseil en Propriété Industrielle

Expérience de quatre à cinq années minimum dans le domaine de la Propriété Industrielle

Excellente maîtrise du français et de l'anglais (lus, écrits, parlés)

Rigueur, sens de l'organisation, esprit de synthèse, bonne capacité d'écoute

Postuler pour cette offre / Réf. BVT – biologie – Paris

Adressez votre candidature aux coordonnées suivantes ou remplissez le formulaire ci-dessous.

2, place d'Estienne d'Orves

75441 Paris cedex 09

FRANCE

Pour un groupe pharmaceutique à dimension internationale, dont le développement assure une croissance dynamique, nous recherchons un Formateur Produits h/f.

FORMATEUR PRODUIT

H/F

Au sein du service formation, l'enjeu prioritaire de votre mission consiste à former les équipes d'information médicale et de vente sur un plan scientifique et/ou commercial.

Pour cela, vous assurez l'élaboration des supports pédagogiques ainsi que l'organisation et l'animation des sessions de formations (outils pédagogiques, training...), dans le respect de la stratégie marketing définie par le Groupe et les réglementations.

Votre présence sur le terrain ainsi que votre implication pluridisciplinaire, vous permettent d'évaluer et d'optimiser vos outils de formation.

Votre esprit d'innovation et de progrès continu, vous permettent d'adapter et d'optimiser vos outils de formation et d'évaluation (plan d'actions), mais aussi de développer des outils de formation innovants, complets et efficaces.

Le poste est basé en Ile de France.

De formation scientifique supérieure, votre expérience vous permet d'être opérationnel et force de proposition. Pédagogue, votre empathie ainsi que votre aisance relationnelle sont vos principaux atouts.

Si vous êtes intéressé(e) par cette opportunité, merci de répondre en ligne ou d'adresser votre dossier de candidature sous la référence 3450M339 à ANTENOR, 88 avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt Cedex
ou par mail: antenor-nl@pharmanetwork.com

ANTENOR
CONSEIL EN RESSOURCES HUMAINES

Pour un groupe
pharmaceutique à
dimension
internationale, dont le
développement
assure une croissance
dynamique, nous
recherchons un
Responsable
Formation h/f.

RESPONSABLE FORMATION

H/F
CDI

Encadrant une équipe de formateurs, vous êtes responsable de l'élaboration, de la mise en place et du suivi de la formation initiale et continue des forces de vente dans le respect de la charte de la visite médicale et du code de la santé publique.

Pour cela, vous estimez les besoins, élaborer le plan de formation terrain et en assurez le suivi et l'actualisation, en collaboration avec les équipes ventes, marketing, médicales et réglementaires.

Vous êtes chargé de veiller au respect des obligations légales en matière de formation, et à ce titre, concevez et actualisez les procédures internes de formation.

Vous élaborez le budget des formations (internes/externes) et en assurez le suivi.

Le poste est basé à proximité de Paris.

De formation scientifique, vous avez acquis une expérience d'au moins 7 ans dans l'industrie pharmaceutique en tant que formateur, avec une première expérience réussie de manager, idéalement complétée par un passage sur le terrain.

Doté d'un bon sens de l'organisation, rigoureux, et force de proposition, vous êtes reconnu pour vos capacités de communication, ainsi que votre capacité à travailler en transversalité avec les autres départements.

Pédagogue, votre empathie ainsi que votre aisance relationnelle sont vos principaux atouts.

Si vous êtes intéressé(e) par cette opportunité, merci de répondre en ligne ou d'adresser votre dossier de candidature sous la référence pk3384M339 à ANTENOR, 88 avenue du Général Leclerc, 92514 Boulogne Billancourt Cedex
ou par mail: antenor-fv@pharmanetwork.com

ANTENOR
CONSEIL EN RESSOURCES HUMAINES

RESPONSABLE RECRUTEMENT (H/F)

Dimanche 27 Mai 2012

Filiale de grand Groupe industriel connaissant un fort développement à l'international. Rattaché(e) au Responsable Ressources Humaines, le(la) Responsable Recrutement aura en charge :

- La gestion des recrutements (missions, prestations, CDI, cadres non-cadres) suivant process, du besoin jusqu'à l'intégration du salarié,
- La gestion et le développement des relations avec les prestataires, les cabinets de recrutement, les jobboards, (négociation des tarifs, mise en place de contrats cadres),
- La mise en place des relations avec les Ecoles d'Ingénieurs afin de faire connaître le Groupe (forums, portes ouvertes, rencontre Ingénieurs / étudiants),
- L'organisation de salons,
- La mise en place de référentiel métiers,
- Les reportings,
- La gestion de la mobilité interne et internationale...

Issu(e) de formation supérieure de type Bac +4/5 en école de commerce ou d'Ingénieurs, vous bénéficiez d'une expérience d'au moins 5 ans dans le recrutement de profils Ingénieurs et Techniciens.

Vous avez une solide expérience dans un contexte de croissance, faites preuve d'organisation, de diplomatie, de dynamisme et de transparence dans l'exercice de vos fonctions.

Vous avez un bon niveau d'anglais professionnel (entretiens en anglais avec des candidats).

Le poste est à pourvoir pour le 11 juin dans le cadre d'une mission de trois mois minimum avec possibilité de prolongation.

Offre d'emploi

Responsable recrutement H/F

Référence Apec : 36218858W-5417-6876

Référence société : JOGRH003F

Date de publication : 21/05/2012

Société : ENERJIA

Type de contrat : CDI

Lieu : Toulouse

Salaire : 25 kE fixe

Expérience : Tous niveaux d'expérience

ENERJIA, société de conseil en ingénierie dans le domaine de l'Energie principalement à l'international, recherche sa ou son responsable du recrutement et de gestion du personnel. Directement rattaché(e) au Directeur Opérationnel et Commercial, votre rôle s'articulera autour des axes suivants :

Recrutement :

Chasse et recherche de profils techniques de haut niveau pour répondre aux besoins des projets internationaux d'Energia dans le domaine des Energies, du pétrole et gaz et de l'environnement

Entretien de qualification et d'embauche

Gestion de personnel :

Suivi des ingénieurs en mission chez les clients, gestion de l'expatriation, des contrats, de la logistique afférente aux projets à l'étranger.

Interface privilégiée vis-à-vis des prestataires de service liée à la gestion de personnel (VISA, Administration, Santé, banque..)

De formation technique, diplômé d'une école d'ingénieur ou équivalent (BAC +5 minimum), vous justifiez d'une expérience ou stages techniques en ingénierie (idéalement Oil&Gas ou industrielle).

Vous êtes prêt à vous remettre en question et souhaitez dynamiser votre carrière par le choix d'une voie différente de la technique.

Vous aspirez à prendre des responsabilités rapidement.

Vous possédez un très bon relationnel.

Vous êtes impérativement bilingue anglais (autres langues appréciées). Vous maîtrisez et utilisez fréquemment les outils informatiques liés à internet (jobboards, web2.0, skype ou autre messagerie instantanée)

Offre d'emploi

Responsable des Ressources Humaines (H/F)

Reference du poste: 166841 Lieu: FR-France

Date de publication: 21-02-2012 Company: Amazon Logistique SAS

Job Description

Nos centres de distribution prennent en charge la réception, le « picking », le « packing » ainsi que l'expédition de nos produits, dans le but d'assurer à nos clients une livraison 100% conforme à nos engagements en termes de qualité et délais. Chez Amazon, chaque zone d'activité est vitale pour procurer à nos clients une expérience exceptionnelle. En bref, leur apporter notre performance optimum !

Amazon ouvre cette année un 3eme site en France sur la région Bourgogne ! Apres une période de formation sur le site Montélimar le/la candidat(e) retenu(e) prendra ses responsabilités sur ce nouveau site.

Description de la mission :

Rapportant directement au Directeur Européen des Ressources Humaines les missions du DRH sont les suivantes :

- Manager l'équipe RH du centre de distribution, environ 5 personnes, incluant les RRH et assistants(es) RH,
- Agir en tant que consultant RH auprès des opérationnels vous êtes garant des données RH budgétées,
- Maintenir l'application du droit social au sein du centre, assurer une veille juridique constante,
- Décliner et maintenir l'ensemble des procédures RH Groupe,
- Développer et maintenir de bonnes relation de travail entre le service RH et les employés, mise en place d'une communication RH adéquate,
- Etablir et suivre les indicateurs sociaux, s'assurer de leur mise à jour constante,
- Apporter son soutien aux managers opérationnels aussi bien dans l'application du droit du travail (disciplinaire) mais aussi dans le développement de leurs équipes (recrutement, gestion des carrières),
- Agir en tant que référent auprès de l'équipe management sur l'ensemble des domaines RH tels que : droit du travail (procédures disciplinaires, licenciement, mises à pied), Process RH (embauche, évolution interne), Grilles de rémunération etc...
- Participer aux projets globaux RH,
- Gérer en totale autonomie avec le responsable du site, les IRP : CE, DP, DS,
- Agir en tant que référent RH auprès des IRP, notamment lors des NAO,
- Etablir et valider la politique en termes de gestion des effectifs, suivi des volumes, suivi du process de sélection des agences, suivi de la qualité du tx de service,
- Participation aux entretiens de recrutement Cadres,

Profil Recherché :

- Issu(e) d'une formation supérieure, minimum Bac+5 type Master Pro, ESC, Mastères spécialisés ou MBA, vous possédez une expérience d'au moins 8 années acquises en tant que RRH ou DRH d'un site Opérationnel / Logistique / Industriel de taille conséquente (minimum 500 salariés) idéalement dans un groupe international.
- Expérience en management d'équipe souhaitée.
- Capacités d'analyse et de synthèse, autonomie, réactivité, rigueur, aptitude à la prise de décision et forte capacité à communiquer sont des qualités qui vous permettront de mener à bien votre mission.

Anglais courant et professionnel indispensable, nombreux échanges quotidiens aussi bien à l'oral qu'à l'écrit. Maîtrise des outils bureautiques.