



Un poste aussi varié que passionnant, ça vous tente ? Aussi technique que relationnel, qu'en dites-vous ?

Que diriez-vous d'intégrer une entreprise qui concilie exigence et bienveillance ?

Chez nous, c'est tout à fait cela !

Pour notre département Affaires Réglementaires & Pharmaceutiques, nous recherchons un(e) **Chargé Affaires technico-réglementaires Junior – poste en CDI à pourvoir dès que possible.**

En collaboration directe avec la Directrice du département Affaires Réglementaires, vous renforcez notre équipe de chargé(e)s de projet et apportez un support technique, stratégique et réglementaire à vos clients, des professionnels du secteur de la santé : industrie pharmaceutique et chimie.

Vous intervenez aussi bien en amont de projets réglementaires, comme pour la préparation des dossiers avant AMM, qu'en aval pendant le cycle de vie du médicament.

Concrètement, vous serez impliqués dans les projets suivants :

- Rédaction de dossiers CMC (Module 3, QOS, variations, réponses aux questions, etc.)
- Elaboration de stratégies réglementaires
- Rédaction de documents portant sur l'information produit
- Rédaction et dépôt de divers dossiers réglementaires (ex. dossiers export)
- Réponses à des questions technico-réglementaires sur des sujets très variés

Tout cela, dans le respect des exigences réglementaires et normatives du secteur de la santé.

Vous pourrez aussi bien être basé au Plessis Robinson (92) qu'en home office (modalités à définir).

Diplômé d'un Bac+5, (Pharmacien), vous avez une première expérience en Affaires Réglementaires et rédaction de dossiers CMC (Modules 2.3 et 3 CTD)

Vous avez des capacités rédactionnelles, vous êtes rigoureux et autonome, tout en ayant un esprit d'équipe.

Vous savez fonctionner en mode projets, associant polyvalence et multiplicité des missions et des interlocuteurs.

Un sens de la relation client sont des qualités essentielles pour le poste.

Votre aisance relationnelle facilite vos échanges, tant en interne qu'en externe.

Votre niveau d'anglais vous permet d'échanger aisément, aussi bien à l'oral qu'à l'écrit.

Filiale du groupe NEOVIX, la société AR2i est un laboratoire de recherche et développement de type Contract Research Organisation (CRO). Elle est impliquée dans les méthodes d'analyses chimiques, dans les domaines pharmaceutique, parapharmaceutique et cosmétique.

Créé en 1994, AR2i est constitué d'une équipe d'experts (pharmaciens, chimistes, etc.) issus du milieu industriel, hospitalier et universitaire.

AR2i peut accompagner les laboratoires dans une démarche globale prouvant la qualité du médicament : du développement analytique à l'AMM et contrôle de routine.

Parce que nous avons à cœur de satisfaire nos clients, nous proposons des prestations de qualité et sur mesure, quelle que soit la taille de nos clients (des start-up aux grands groupes), ou leur activité : laboratoires, fabricants, distributeurs, fournisseurs...

Réactivité, culture de la qualité aussi bien stratégique qu'opérationnelle, écoute et analyse, environnement complexe et passionnant, équipe dynamique et soudée, projets de développement à venir... AR2i c'est tout cela et bien plus encore !

Vous souhaitez en savoir plus ? Postulez dès maintenant et nous en parlerons.

A très vite !

Contact :

Email : ayachi@ar2i.fr

Service Ressources Humaines

AR2i - Parc Technologique - Immeuble "Le Carnot"

20/22 Avenue Edouard Herriot - 92350 Le Plessis Robinson - France