

*Ipsen est un groupe pharmaceutique international spécialisé, tourné vers l'innovation, qui commercialise actuellement plus de 20 médicaments et rassemble près de 4 200 collaborateurs dans le monde.*

*Sa stratégie de développement repose sur une complémentarité entre les produits de spécialité, moteurs de sa croissance, issus des domaines thérapeutiques qu'il cible (oncologie, endocrinologie et neurologie), et les produits de médecine générale qui contribuent notamment au financement de sa recherche. La localisation de ses quatre centres de Recherche et Développement (Paris, Boston, Barcelone, Londres) et sa plate-forme d'ingénierie des peptides et des protéines lui permettent d'être en relation avec les meilleures équipes universitaires et d'accéder à un personnel de grande qualité. Plus de 800 personnes sont affectées aux activités de R&D, avec pour mission la découverte et le développement de médicaments innovants au service des patients. Cette stratégie est également soutenue par une politique active de partenariats. En 2008, les dépenses de R&D ont atteint environ 183 millions d'euros, soit près de 19% du chiffre d'affaires consolidé, qui s'est élevé à 971 millions d'euros.*

Nous recherchons un **Chef de Projet Toxicologie Senior H/F**, dans le cadre d'un CDI.

Sous la responsabilité du Directeur Toxicologie, vous êtes en charge de définir, établir et terminer le contenu des études pré-cliniques de sécurité afin de sélectionner le candidat principal à l'enregistrement.

Vous vous assurez que les dossiers de toxicologie des produits Ipsen soient conçus en conformité aux dispositions réglementaires internationales et aux procédures internes d'Ipsen dans le cadre de l'évaluation clinique et de l'enregistrement réglementaire.

Vous êtes responsable de la préparation des données et des documents réglementaire en vue de leur soumission après des organismes d'enregistrement des médicaments.

#### **Les principales missions :**

- Vous contribuez à optimiser les plans de développement pré-cliniques des produits : identification des demandes de toxicologie, proposition du plan de développement, communication avec les autres départements impliqués dans ces projets.
- Vous êtes l'interface avec les CRO (Prestataires). Pour cela, vous prenez en charge les études et les rapports des CROS dans le temps et le budget impartis. Vous identifiez et choisissez les CROS, vous assurez le suivi scientifique d'Ipsen en impliquant les unités fonctionnelles, vous passez en revue les documents d'études ainsi que les rapports en vous assurant de leur exactitude et de leur conformité en terme de dispositions réglementaires internes et externes.
- Vous contribuez à l'évaluation de la sécurité des produits : communication des informations de toxicologie aux équipes de projet, participation à l'écriture de la partie toxicologie des documents réglementaires, préparation des documents pour les experts.
- Vous donnez votre expertise grâce à votre maîtrise de l'une des disciplines de toxicologie (toxicologie reproductrice, immunotoxicologie, pathologie ...).

#### **Le profil recherché :**

Idéalement titulaire d'un Doctorat en Toxicologie, la certification ABT , ACVP ou ECVP est un plus.

Vous possédez d'excellentes connaissances scientifiques en toxicologie (génotoxicité, toxicologie reproductrice, toxicologie générale, toxicologie d'investigation), vous avez une bonne compréhension des différents facteurs qui jouent un rôle direct ou indirect dans la recherche et le développement des molécules.

Vous maîtrisez l'une des disciplines de toxicologie (toxicologie reproductrice, immunotoxicologie, pathologie ...).

Une expérience de 7 à 10 ans dans l'industrie pharmaceutique ou dans un CRO est fortement souhaitée.

Votre niveau d'anglais est courant à l'écrit et à l'oral.

*Merci d'envoyer votre candidature par mail à Carol Bieber à l'adresse suivante :  
**recrutement.ihb@ipsen.com** ou par courrier : Ipsen Innovation - 5 avenue du Canada - 91940 LES  
ULIS*