



Intitulé du poste: Toxicologue – Responsable Sécurité Produit – Packaging médicament / Dispositif Médical
Contact : Cécile Frolet, PhD, ERT – cecile.frolet@bd.com – 06 03 82 07 45
Localisation: Pont de Claix (38) – Télétravail partiel.

L'entreprise :

Avec plus de 70.000 collaborateurs dans le monde, des talents, des savoir-faire au service de la santé, un marché en forte expansion, BD, fabricant et distributeur de dispositifs médicaux et de matériels de diagnostic est une référence incontournable du monde médical.

C'est vous qui pouvez faire la différence. Rejoignez-nous et jouez un rôle crucial dans l'avancement du monde de la santé !

Notre entité BD Medical - Pharmaceutical Systems conçoit, développe et industrialise un vaste portefeuille de seringues, de packaging de médicaments, de systèmes d'auto-injection, de solutions de sécurité destinés à être vendus à l'industrie pharmaceutique puis combinés à leurs principes actifs (médicaments) pour former un médicament prêt à utiliser (injectable, nasal...). Son siège mondial est basé au Pont de Claix, près de Grenoble et le site accueille également une unité de production parmi les 7 sites de production mondiaux (France, UK, Espagne, Singapour, Japon, US, Mexique).

Au sein de l'organisation globale des Affaires Médicales nous recherchons un(e) Toxicologue dont la mission sera de contribuer à la sûreté de nos produits (seringues à remplir en verre et plastique pour stockage des médicaments) et à la gestion des risques depuis la conception des produits jusqu'à la fin de leur cycle de vie sur le plan de la toxicologie et de la sécurité patient.

Principales missions :

Intégré(e) aux équipes de développement produit en interne et en interaction avec l'industrie pharmaceutique, les organismes notifiés ou les autorités, vos missions seront de :

- Participer au développement des nouveaux produits en définissant les points de vigilance lors de la conception du produit, en faisant conduire les analyses appropriées et en rédigeant les documents d'évaluation des risques.
- Répondre aux demandes externes et internes dans votre champ d'expertise pour évaluer les risques non prévus lors de la conception d'un produit, définir les conditions d'utilisation d'un produit et/ou effectuer les analyses ou recherches bibliographiques pour caractériser les risques.

Vous contribuerez aussi à améliorer les processus d'évaluation de la sécurité toxicologique des produits, à partager scientifiquement avec l'équipe en charge de la sécurité des produits sur les sujets de toxicologie, à apporter de l'expérience médicament à l'équipe des Affaires Médicales.

A propos de vous

De formation Pharmacien et/ou Docteur en Biologie/Chimie, vous avez une formation en toxicologie et idéalement une certification (ou en cours - ERT/DABT) et possédez au moins 5 ans d'expérience dans le domaine de la toxicologie (industrie pharmaceutique, cosmétique, chimique ou du dispositif médical).

Vous êtes habitué(e) à évoluer dans un environnement réglementé et idéalement avez des notions de l'environnement réglementaire de l'industrie pharmaceutique et / ou du dispositif médical (Design Control, Risk management (ISO14971), ICH, REACH, EU MDR (2017/745), pharmacopées, BPL, BPF...).

Vous possédez d'excellentes aptitudes pour les relations interpersonnelles, la communication et le travail d'équipe dans un environnement cross fonctionnel et multiculturel.

Vous êtes reconnu(e) pour vos capacités à travailler sur plusieurs sujets en parallèle, à appréhender des sujets complexes tout en vous adaptant aux changements. Vous savez faire preuve d'une stricte rigueur scientifique tout en étant capable d'influence dans une organisation matricielle. Curieux(se) de nature, vous avez envie d'apprendre et de partager vos connaissances avec les autres.

Vous avez un niveau d'anglais courant vous permettant d'échanger quotidiennement dans un environnement professionnel international. Poste basé au Pont-de-Claix (38) avec possibilité de télétravail allant jusqu'à 3 jours par semaine.