



Intégrer le Laboratoire AUVEX, filiale du Groupe Dômes Pharma, leader dans le domaine de la santé animale (BIOCANINA), et de santé humaine (LERO – ASPIVENIN), c'est participer au développement de marques à forte notoriété, reconnues pour être au plus près des besoins de nos patients et de nos consommateurs.

Rejoindre nos équipes, c'est s'épanouir dans une entreprise à taille humaine.

Nous recherchons :

Un/une Responsable Affaires Règlementaires en CDD h/f

Attributions et missions principales :

Vous serez en relation transversale avec les services qualité, affaires médicales, marketing et supply chain et garant de la mise en œuvre des réglementations applicables à l'ensemble des produits du laboratoire AUVEX.

Attributions principales :

- ⇒ Analyser et mettre en œuvre la réglementation applicable aux médicaments, aux biocides, aux aliments complémentaires et produits d'hygiène, aux compléments alimentaires et dispositifs médicaux.
- ⇒ Constituer et gérer le dépôt des variations d'AMM ou dossiers techniques.
- ⇒ Assurer le suivi des dossiers et les réponses aux autorités de tutelle.
- ⇒ Assurer la veille réglementaire.
- ⇒ Assurer la conformité des BAT des articles de conditionnement, les valider conjointement avec le service qualité.
- ⇒ Assurer les déclarations liées à l'activité (ventes, transparence des liens ...).

Profil

Formation/Expérience : Docteur en Pharmacie – Master Affaires Règlementaires. Débutant accepté.

Poste à pourvoir au : immédiatement en CDD d'au minimum 6 mois (remplacement congé maternité).

Hiérarchie : N+1 – Direction des Affaires Pharmaceutiques.

Si ce poste vous intéresse, merci d'adresser votre candidature (CV + lettre de motivation) à :
Service RH – Dômes Pharma – 3, rue André Citroën – 63430 Pont du Château – Email : rh@domespharma.com