

AMIPS – CARRIERES n° 462 - septembre 2009

Groupe pharmaceutique international coté à la Bourse de Paris, Guerbet accompagne au quotidien radiologues, cardiologues et oncologues dans leur diagnostic. Depuis 80 ans nos équipes (1300 collaborateurs de 17 nationalités) développent, produisent, commercialisent et supportent une gamme très importante de produits de contraste pour l'imagerie médicale grâce à leur savoir faire technique et à leur engagement. Notre croissance est forte, 47% de notre chiffre d'affaires est réalisé en Europe hors France, 21% à l'international (hors Europe). Nos équipes poursuivent sans relâche leurs recherches sur de nouvelles molécules et participent à de nombreux projets de R&D internationaux dont un programme franco-allemand pour le dépistage précoce de la maladie d'Alzheimer, et des accidents vasculaires cérébraux.

Responsable Bureau Scientifique Europe (H/F) CDI

Missions :

Vous intégrez la direction des Affaires Médicales et Réglementaire, rattaché à son directeur vous avez pour missions principales de coordonner les compétences scientifiques des filiales de la zone Europe et accélérer la réalisation des études de phase IV globales et locales pour différencier nos produits.

A ce titre vous :

- Coordonnez les compétences scientifiques, médicales et réglementaires des filiales.
- Définissez les objectifs, établir les stratégies et mettez en œuvre les plans d'actions selon les besoins scientifiques du groupe et des filiales.
- Recensez les besoins des filiales en études de phase IV et études observationnelles pour l'établissement des plans stratégiques à moyen terme (5 ans),
- Identifiez les centres investigateurs dans chacun des pays de la zone et établissez la cartographie des réseaux d'experts et d'investigateurs,
- Identifiez les acteurs clés dans chacun des pays au niveau réglementaire et pharmacovigilance,
- Développez l'interface entre la Direction des Affaires Médicales et Réglementaires et les leaders d'opinion,
- Renforcez la coopération des filiales avec la Pharmacovigilance et les Affaires Réglementaires
- Coordonnez la veille réglementaire, technologique et concurrentielle dans chacun des pays et rédiger des notes de synthèses techniques et scientifiques,
- Coordonnez la formation médicale des réseaux de visite et l'information médicale délivrée aux clients selon les besoins des filiales

Profil :

De formation supérieure scientifique (médecin, pharmacien, ...), vous justifiez d'une expérience significative en développement clinique ou dans le médico-marketing (minimum 3 ans). Vous avez déjà eu une expérience réussie en management. Vous avez de bonnes capacités rédactionnelles, d'analyse, de synthèse et un esprit rigoureux. Doté d'un bon relationnel, vous avez des capacités à : animer une équipe, fixer les objectifs, à motiver les différents acteurs. Compte tenu de la dimension internationale du poste, la pratique de l'anglais professionnel est indispensable.

Procédure de dépôt de candidature :

Pour ce poste en CDI à pourvoir immédiatement, basé au siège social à Villepinte (93), merci d'adresser votre lettre de motivation + CV sous référence REC090070 à : GUERBET- Service Ressources Humaines - BP 57400 - 95943 Roissy CdG Cedex ou de postuler en ligne :

http://www.guerbet-group.com/index.php?id=1674&L=&c_obj=REC090070