



Groupe pharmaceutique international cotée 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 ASIE (H/F) CDI

Missions :

Vous intégrez la direction des Affaires Médicales et Réglementaires, rattaché à son directeur vous avez pour missions principales de coordonner les compétences scientifiques et réglementaires en Asie (Chine, Corée, Taiwan, Inde, etc...) et Pacifique (Australie, Nouvelle-Zélande) et accélérer la réalisation des projets de phases II et III pour développer nos nouvelles entités chimiques et des études de phase IV locales pour différencier nos produits.

A ce titre vous :

- Coordonnez les compétences scientifiques, médicales et réglementaires en Asie et Pacifique.
- Définissez les objectifs, établissez les stratégies et mettez en œuvre les plans d'actions selon les besoins scientifiques et réglementaires du groupe
- Travaillez en collaboration étroite avec les équipes cliniques, le Marketing Corporate et les filiales pour la planification, la mise en place et le suivi des études de développement nécessaires à l'enregistrement de nos produits.
- Recensez les besoins de la filiale en études de phase IV et études observationnelles pour l'établissement des plans stratégiques à moyen terme (5 ans)
- Assurez le suivi local des activités des CROs mandatés par Guerbet pour conduire les études de phase I à IV en Asie et Pacifique
- Identifiez les centres investigateurs et établissez la cartographie des réseaux d'experts et d'investigateurs
- Identifiez les acteurs clés au niveau réglementaire et pharmacovigilance,
- Développer l'interface entre la Direction des Affaires Médicales et Réglementaires et les Autorités Réglementaires locales
- Renforcez la coopération de la filiale avec la Pharmacovigilance et les Affaires Réglementaires
- Coordonnez la veille réglementaire, technologique et concurrentielle et rédiger des notes de synthèses techniques et scientifiques
- Contribuez à 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 travaillé dans l'industrie pharmaceutique et idéalement dans le domaine de l'imagerie médicale et/ou du diagnostic. Vous avez une expérience réussie de développement/enregistrement dans la zone Asie – Pacifique Bilingue en anglais, une expérience professionnelle en Asie et votre connaissance du marché Chinois vous permettront de mener à bien votre mission. Vous avez le goût des challenges au sein d'un environnement multiculturel. Vous avez de bonnes capacités rédactionnelles, d'analyse, de synthèse et un esprit rigoureux.

Le poste est basé à Hong Kong.

Procédure de dépôt de candidature :

Pour ce poste en CDI à pourvoir immédiatement, basé à Hong Kong, merci d'adresser votre lettre de motivation + CV sous référence REC090069 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&c_obj=REC090069

Guerbet is an international pharmaceutical company listed on the Paris Stock-Exchange and which provides support to radiologists, cardiologists and oncologists for their diagnosis. For the last 80 years, our teams (1300 staff members, 17 different nationalities) have been using their technical skills and commitment to develop, produce, market and support a very wide range of contrast media for medical imaging. Our growth is sustained, with 47% of our sales in Europe (outside France) and 21% world-wide (outside Europe). Our research teams dedicate themselves to the investigation of new molecules and participate in international R&D projects including a German-French program for early detection of Alzheimer's disease and stroke.

**Head of our Scientific Office in Asia (M/F)
Indefinite duration contract**

Duties and responsibilities:

The successful candidate will be part of the Medical and Regulatory Affairs division, and will report to its Manager. His/her main mission will be to coordinate scientific and regulatory competencies in Asia (China, Korea, Taiwan, India, etc....) and Pacific (Australia, New-Zealand) and to speed up phases II and III studies for development projects as well as local phase IV studies in order to differentiate our products.

In that context, the successful candidate will:

- Coordinate scientific, medical and regulatory competencies in Asia and Pacific.
- Define objectives, set strategies and implement action plans as per the regulatory and scientific requirements of the Group.
- Work closely with Clinical Teams, Corporate Marketing and the subsidiaries for planning, setting up and monitoring the development studies required for the registration of our products.
- List subsidiaries' needs in terms of phase IV and observational studies for setting long term strategic plans (5 years).
- Monitor locally the activities of CROs in charge of conducting Phase I-III for Guerbet in Asia and Pacific.
- Identify investigating centers in each country of the zone concerned and map out expert and investigator networks.
- Identify major stakeholders for regulatory and pharmacovigilance issues.
- Develop an interface between the Medical & Regulatory Affairs Division and the Local Regulatory Authorities.
- Reinforce cooperation between the subsidiaries and corporate Pharmacovigilance & Regulatory Affairs.
- Coordinate regulatory, technological and competitive intelligence in each of the countries concerned, and write technical and scientific briefing notes.
- Contribute to the training of medical reps and medical information teams according to the subsidiaries' needs.

Profile:

Higher scientific education (physician, pharmacist, etc), significant experience in clinical development or medical marketing (at least 3 years). The successful candidate has worked in the pharmaceutical industry, ideally in the sector of medical imaging and/or diagnostics, and is already acquainted with regulatory standards. Bilingual French/English, work experience in Asia and Pacific and knowledge of Chinese market. Stimulated by the challenge of working in a multicultural environment. Good written communication skills, capacity for analyzing and synthesizing, thoroughness.

The job is located in China, Hong Kong.

How to apply :

Indefinite duration contract, position to be filled immediately, located in China, Hong-Kong. Send your letter of application + resume (reference REC090069) to: GUERBET- Service Ressources Humaines - BP 57400 - 95943 Roissy CdG Cedex, or apply on line : www.guerbet-group.com