

Le groupe URGO est le spécialiste de la santé et du bien-être. Il regroupe les Laboratoires URGO, JUVA SANTE et SUPER DIET. Avec plus de 3100 collaborateurs en France et à l'international, URGO est en croissance constante et développe des marques à forte notoriété telles que : Juvamine, Urgo, Mercurochrome, Humex ou Ricqlès. Leader sur ses marchés européens et présent dans de nombreux pays à travers le monde, URGO accélère son développement international. Pour atteindre leurs objectifs ambitieux les deux divisions s'appuient sur deux pôles d'excellence : Urgo Recherche et Urgo Industries.

URGO INDUSTRIES est l'expert industriel du Groupe URGO. Plus de 900 collaborateurs dans le monde s'engagent chaque jour à produire et à livrer les produits de santé et de bien-être aux plus hauts standards qualité avec pour obsession la santé des patients et la satisfaction de nos clients ! Chez Urgo Industries, nous poursuivons une stratégie industrielle dynamique en France : nous aurons investi près de 100 M€ entre 2015 et 2025.

C'est grâce à nos équipes que nous poursuivons notre développement. Elles sont engagées, audacieuses, solidaires, toujours en quête de l'Excellence!

C'est au cœur du pôle d'excellence d'Urgo Industries, modèle pour nos différents sites industriels internationaux, que nous proposons un poste de :

Chargé de Conformité Réglementaire H/F

CDI à pourvoir dès que possible Poste basé à Dijon (21)

Missions:

Sous la responsabilité du Responsable Conformité Réglementaire, et en lien avec les objectifs définis par la Direction Qualité, vous participez au respect et à la conformité du cadre réglementaire du système qualité d'Urgo Industries.

Garantir le respect de la réglementation

- Participer, déployer, suivre les processus de gestion de la conformité du SMQ et de la conformité des produits fabriqués aux dossiers réglementaires pour tous les sites industriels d'Urgo Industries
 - Participer à la construction des processus sur le périmètre international pour assurer la conformité des produits fabriqués aux dossiers réglementaires et aux exigences réglementaires,
 - Former et accompagner la mise en place de ces processus de conformité
 - Identifier les risques réglementaires des sites industriels UI
 - o Proposer en accord avec les sites industriels les plans de mise en conformité correspondants et en assurer le suivi
- Participer à la rédaction/approbation des parties techniques des dossiers d'enregistrement pour les nouveaux produits, des variations ou change control proposés par les sites, et des réponses aux questions posées par les autorités
- Participer au processus de management des risques
- Assurer une veille réglementaire pour garantir la conformité de nos processus vis-à-vis des attentes des autorités

Suivre le processus change control pour les sites Urgo Industries

- Participer, déployer, suivre le processus Change Control pour Urgo Industries
 - o Participer à l'amélioration du processus Change Control sur le périmètre international
 - o Former et accompagner la mise en place du processus
 - Vérifier le bon fonctionnement (audit, suivi d'indicateurs...)



Profil:

- Issu (e) d'une formation supérieure Bac +5 Pharmacien ou Ecole d'ingénieur, vous avez une première expérience dans le domaine qualité et/ou réglementaire DM/AMM.
- Vous avez un esprit scientifique, des compétences en gestion de projet, une capacité d'analyse
- Force de proposition, rigueur, autonomie seront les garants de votre réussite
- Le contexte international du poste requiert une bonne maîtrise de l'anglais.

MODALITES DE CANDIDATURE

Merci d'envoyer CV et lettre de motivation à recrutement-urgo.industries@fr.urgo.com