

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, Uργο, 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 : Uργο Recherche et Uργο 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 Uργο 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'Uργο 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'Uργο 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'Uργο 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
 - 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 Uργο Industries

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

Participer à rédaction de la documentation associée à la Responsabilité Pharmaceutique pour le site de Chevigny

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