

CHEF DE PROJET AFFAIRES REGLEMENTAIRES COMPLEMENTS ALIMENTAIRES - SERELYS



Type de contrat : CDI

Lieu : Monaco

Hiérarchique : Responsable Affaires Réglementaires Sérélys Pharma

Statut : Cadre

LES MISSIONS

Vous souhaitez être partie prenante dans des projets innovants et internationaux, et aimez les challenges ?

Le département Affaires Réglementaires Globales recherche un/une Responsable de projet Affaires réglementaires pour les compléments alimentaires dans le cadre du développement rapide de cette activité.

Ce poste bénéficie d'une envergure internationale et multifonctionnelle.

En tant qu'expert scientifique, vous interviendrez sur les différents projets en cours sur le portefeuille de compléments alimentaires et apporterez votre support dans les activités suivantes :

- **Participe / Coordonne** l'expansion Géographique des produits de la gamme Sérélys Pharma au niveau global en collaboration étroite avec les équipes réglementaires locales (filiales, distributeurs, consultants):
 - o **Rédaction et mises à jour des « Core Dossiers »**
 - o **Identification des requis et suivi du planning d'enregistrement**
- **Support réglementaire/scientifique dans les projets de développement des innovations et de reformulation des produits**, sur les compléments alimentaires, en Europe et à l'export : vérification et agrément des matières premières en lien avec le service qualité, validation des formules en fonction des allégations de santé souhaitées, réalisation de synthèses bibliographiques, exploiter les données issues des études scientifiques pour en évaluer la pertinence / significativité.
- **Rédaction des dossiers scientifiques** sur les produits ou les ingrédients sur la base des recherches bibliographiques.
- **Validation de la conformité des messages réglementaire /scientifique** des étiquetages et des supports de communications élaborés par le **marketing global**.
- **Fournir l'expertise scientifique/réglementaire** sur le portefeuille de compléments alimentaires et être le/la référent(e) pour les équipes internes (marketing, formation, contact pays...)
- **Gestion de la veille réglementaire et scientifique** sur les différents produits en Europe.



Cette liste de missions n'est pas exhaustive et pourra être enrichie en fonction de vos compétences et des besoins.

Poste basé à Monaco – 1 à 2 jours de télétravail par semaine (après 6 mois d'ancienneté)

QUALIFICATIONS REQUISES

- Niveau de diplôme Bac+5 Ingenieur Agro / Pharmacien
 - 3 ans d'expérience minimum dans les affaires réglementaires (ou similaire), idéalement acquise en laboratoire dans le domaine du complément alimentaire, l'agroalimentaire, pharmaceutique ou cosmétique.
- Anglais et Français courant
- Maîtrise Pack Office
- Profil recherché :
 - Excellente communication, être capable de travailler en transverse, esprit d'équipe.
 - Force de proposition
 - Esprit de synthèse, esprit critique, autonomie, organisation & gestion des priorités, excellentes capacités rédactionnelles et de vulgarisation.
 - Connaissance des contraintes réglementaires appliqués aux compléments alimentaires.

