

L'association PEPPER a été créée en janvier 2020 et est située à Paris. Elle est chargée de réaliser la « pré-validation » de méthodes d'essai en toxicologie et écotoxicologie sur les Perturbateurs Endocriniens. En amont elle identifie les méthodes potentiellement pertinentes. En aval, elle accompagne des porteurs jusqu'à la soumission auprès d'instances internationales qui en garantiront une reconnaissance mutuelle par les pays membres de ces instances. Ce travail se fait en lien avec les instances de gouvernance ; un comité sur l'opportunité qui discute l'opportunité de mettre ou telle méthode dans le programme de pré-validation ; un conseil scientifique qui garantit la qualité du processus.

Le poste

Au sein d'une petite équipe de quatre personnes, et en collaboration très étroite avec votre collègue en charge des aspects de toxicologie, votre tâche sera de :

- Identifier et documenter les méthodes d'essai ayant un potentiel intéressant et suffisamment matures pour être présentées au comité sur l'opportunité.
- Organiser et planifier les tests sur ces méthodes d'essai (répétabilité et reproductibilité, essais circulaires sur ces méthodes), en faisant appel à des laboratoires d'essai, rédiger les rapports d'essai sur lesquels le comité scientifique pourra statuer. Il s'agit de conduite de projets multipartenaires et importants : trois projets par an d'une durée de un an.
- Accompagner les porteurs de méthode pour transmettre aux instances internationales de validation les documents requis.

Vous aurez aussi en charge la rédaction d'un bulletin sur les méthodes émergentes.

Dans un contexte commercial, vous pourrez être amené à prendre en charge une offre de maîtrise d'œuvre pour la réalisation d'essais permettant de conduire une méthode à une maturité suffisante pour être éligible à la pré-validation.

Votre travail implique un relationnel important avec les instances de gouvernance de PEPPER, avec les milieux de la recherche et développement des méthodes, et avec les instances européennes et nationales (OCDE, ISO ...) en charge de la validation réglementaire.

Profil

De formation ingénieur ou docteur en pharmacie ou écotoxicologie.

En cinq ans d'expérience vous avez une bonne connaissance des dispositifs expérimentaux et vous avez été en relation avec les instances réglementaires sur la validation.

Une expérience en laboratoire d'essais et une bonne connaissance du processus global de validation seraient un plus.

Être à l'aise dans la gestion de projet est nécessaire

La maîtrise de l'anglais et la pratique du français sont indispensables.

Veillez envoyer votre CV accompagné d'une lettre de motivation incluant vos prétentions salariales à philippe.hubert@ed-pepper.eu