

INGENIEUR(E) R&D PERFORMANCE CLINIQUE CDD de 8 mois

Groupe

Présent dans les secteurs de la cosmétique, de la pharmacie, de la nutrition, des biotechnologies et du diagnostic microbiologique, le Groupe SOLABIA, fort de huit unités de production, possède un ensemble de savoir-faire complémentaires permettant d'offrir une vaste gamme d'actifs et d'ingrédients utilisés dans le monde entier par les industries cosmétiques, pharmaceutiques et nutraceutiques.

Centre de recherche

Le pôle Recherche & Développement du groupe SOLABIA, BIOEUROPE conçoit et développe depuis plus de 30 ans des ingrédients actifs innovants dédiés aux marchés de la cosmétique, de la dermocosmétique et de la nutrition santé.

Ces développements sont réalisés à l'aide des biotechnologies (fermentation, enzymologie, microalgues) et de l'extraction végétale (terrestre ou marine).

Cellule objectivation

Le laboratoire d'objectivation, sur le site d'Anet (Eure-et-Loir), a pour mission d'évaluer l'innocuité et de révéler le potentiel biologique des ingrédients par des méthodes innovantes en vue de leur commercialisation en tant que principes actifs destinés aux marchés de la cosmétique et de la dermocosmétique.

Dans le cadre d'un remplacement de congé maternité, l'équipe recherche un(e) Ingénieur(e) R&D études cliniques (CDD de 8 mois) pour participer aux développements interne et externe de modèles d'évaluation *in vivo*.

Missions

Sous la direction de votre Responsable, vous assurerez le *monitoring* et la coordination opérationnelle d'études cliniques d'efficacité réalisées par des prestataires externes, sur tous les ingrédients en développement du groupe. Potentiellement vous assurerez également la réalisation d'études cliniques sur volontaires sains en interne.

Vous serez notamment chargé(e) de :

- Assurer la veille scientifique, concurrentielle et technique (brevets, articles scientifiques / techniques, etc.),
- Proposer des protocoles d'études de l'efficacité des extraits ou molécules produits dans le groupe,
- Mettre en place et réaliser des études permettant l'évaluation d'actifs *in vivo* par des méthodes de mesures non invasives en interne,
- Réaliser les expérimentations, analyser, interpréter et critiquer les résultats obtenus,
- Participer à la sélection des partenaires de tests (CROs, universités, etc.) et au développement de nouvelles méthodologies d'évaluation pour l'évaluation externe,
- Travailler en étroite collaboration avec les différents intervenants, coordonner et assurer le suivi opérationnel des études *in vivo* externes,
- Travailler en interface avec les équipes marketing.

Profil souhaité / Compétences

BAC +5 (ingénieur, master) ou docteur en biologie cutanée avec, idéalement, une spécialisation en étude clinique/efficacité et/ou microbiome cutané.

Expérience professionnelle significative dans un poste similaire (matières premières ou fabricants produits finis, centre de tests d'évaluation clinique, etc.) en gestion de projets cliniques dans les domaines cosmétique ou dermocosmétique ainsi qu'une connaissance du microbiome cutané seraient un plus.

Vous avez de solides connaissances en biologie / biométrie / microbiologie cutanée et en cosmétologie ainsi qu'une bonne maîtrise de l'environnement des essais cliniques et des méthodologies d'évaluation de l'innocuité et de l'efficacité d'ingrédients cosmétiques.

Bonne maîtrise de la langue anglaise orale et écrite.

Vous êtes organisé(e), rigoureux(se), autonome et avez le goût du défi. Vous êtes naturellement curieux(se) et créatif(ve) et êtes généralement reconnu(e) pour votre esprit d'équipe, vos capacités d'analyse / de synthèse et votre bon relationnel.

Informations complémentaires

Localisation géographique : France / Eure-et-Loir / Anet
Date de début souhaitée : dès que possible
Durée de travail : temps plein, 38h/semaine
Rémunération : selon profil

Plus d'informations : www.solabia.fr

CV et lettre de motivation à faire parvenir à : celine.blanchard@solabia.fr