



BlueReg est une société de conseil spécialisée en affaires réglementaires, développement de médicaments, pharmacovigilance et qualité pharmaceutique. Nous proposons une gamme étendue de prestations pour les laboratoires pharmaceutiques tout au long de la vie du médicament (de son développement aux activités post - AMM).

Nous recherchons :

Un(e) Consultant(e) sénior - Management de la Qualité (CDI)

Vos Missions :

Au sein de l'équipe Affaires Réglementaires France, vous participerez activement aux activités de Blue-Reg et à différentes missions confiées par nos clients (Industries de Santé), notamment :

- Activités de conseil ou gestion de sujets relatifs au management de la qualité pour des établissements pharmaceutiques Exploitant
- Conseil et support en matière de demande d'ouverture d'établissements pharmaceutiques et de mise en place de Systèmes de Management de la Qualité
- Conduite d'audits exploitant pré-inspection, de fabricants, de distributeurs ou de prestataires
- Contribution à l'analyse et à la rédaction des revues annuelles qualité produits pour des établissements pharmaceutiques Exploitant
- Conseil et accompagnement en matière de certification de la visite médicale.

Votre Profil :

Vous êtes Pharmacien et vous avez une expérience significative et actuelle en management de la qualité acquise dans l'industrie pharmaceutique depuis au moins 6 à 8 ans

Votre dynamisme et aptitude à rédiger et communiquer sont reconnus et vous avez une expérience de gestion de projet.

Votre expertise technique, votre capacité d'écoute, votre esprit de synthèse et le sens du client pourront vous permettre d'interagir de façon autonome avec vos interlocuteurs et d'identifier rapidement les réponses aux questions qui vous sont posées.

Vous avez une très bonne maîtrise des outils informatiques ainsi que de l'anglais, à l'oral comme à l'écrit.

Le poste est basé à **Paris ou Sophia-Antipolis**.

Merci d'adresser votre candidature à contact@blue-reg.com.