



Toxicologue F/H

Auvergne-Rhône-Alpes

Reference Number: BGU

Vous êtes passionné(e)s par le monde des sciences de la vie et de la recherche clinique ? Vous souhaitez évoluer dans un environnement international dynamique et collaboratif où votre expertise a un impact direct sur la vie des millions de personnes ? Rejoignez Aixial Group et contribuez à façonner l'avenir de la recherche clinique !

Toxicologue

Le/la Toxicologue est responsable de l'évaluation des risques toxicologiques liés aux ingrédients, formulations et produits finis (cosmétiques, médicaments, produits chimiques, selon le secteur). Ce poste vise à garantir la sécurité des consommateurs et la conformité réglementaire des produits, en collaboration avec les équipes R&D, Affaires Réglementaires et Qualité.

Le/la Toxicologue joue un rôle clé dans :

- **L'évaluation des dangers (hazard assessment) et des risques (risk assessment) des substances.**
- **La rédaction des dossiers de sécurité (ex. : CPSR pour les cosmétiques, Dossiers Toxicologiques pour les médicaments).**
- **La veille scientifique et réglementaire pour anticiper les évolutions (ex. : restrictions sur les perturbateurs endocriniens).**

Si vous vous reconnaissez dans ce brief résumé, je vous propose de prendre connaissance des missions (liste non exhaustive) qu'Aixial Group présente :

Évaluation Toxicologique des Substances et Produits

Analyser les données toxicologiques :

- **Rechercher et compiler les données disponibles (études in vivo, in vitro, épidémiologiques, QSAR).**
- **Évaluer les profils toxicologiques des ingrédients**
- **Utiliser des bases de données**

- Réaliser des évaluations quantitatives :
- Calculer les marges de sécurité (MoS – Margin of Safety) pour les ingrédients.
- Appliquer les méthodes d'extrapolation
- Évaluer les expositions

Rédaction des Dossiers de Sécurité

Fiches de données de sécurité (FDS) selon le règlement REACH (Annexe II).

- Justifier les choix d'ingrédients :

Argumenter la sécurité des formulations

Proposer des alternatives en cas de risque identifié

Conformité Réglementaire et Veille

Garantir la conformité aux réglementations :

- Cosmétiques : Règlement UE 1223/2009, FDA (États-Unis), Health Canada.
- Médicaments : ICH, EMA, FDA (ex. : ICH M7 pour les impuretés génotoxiques).
- Produits chimiques : REACH, CLP, Biocides (UE 528/2012).
- Normes spécifiques : ISO 10993 (biocompatibilité des dispositifs médicaux).
- Assurer une veille scientifique et réglementaire :
- Suivre les mises à jour des agences
- Intégrer les nouvelles restrictions
- Former les équipes aux évolutions

Collaboration avec les Équipes Internes

- Travailler avec l'équipe R&D :
- Évaluer la sécurité des nouvelles formulations dès les phases de développement.
- Valider les substitutions d'ingrédients
- Supporter l'équipe Affaires Réglementaires :
- Fournir les données toxicologiques pour les dossiers d'enregistrement (ex. : AMM, CPNP).
- Répondre aux demandes des autorités

Coordonner avec l'équipe Qualité :

- Participer aux audits
- Gérer les non-conformités

Gestion des Tests et Études

- Superviser ou concevoir des études toxicologiques :

Tests in vitro

Tests in vivo

Analyser les résultats :

- Interpréter les données en collaboration avec les biologistes ou cliniciens.
- Rédiger des rapports pour les autorités ou les équipes internes.

Gestion des Risques et Crises

- Identifier et gérer les risques :
- Évaluer les signalements d'effets indésirables.
- Proposer des mesures correctives.
- Participer à la gestion de crise :
- Collaborer avec les équipes qualité et communication en cas d'alerte sanitaire.
- Préparer les réponses aux autorités

Archivage et Traçabilité

- Maintenir une documentation complète :
- Archiver les rapports toxicologiques.
- Assurer la traçabilité des décisions.
- Respecter les exigences légales :
- Conformité aux BPF (Bonnes Pratiques de Fabrication) et ISO 9001.
- Préparer les dossiers pour les audits

Profil recherché

Formation et expérience

- Doctorat ou Master en toxicologie, pharmacologie, biologie, ou équivalent. Avec une formation complémentaire en réglementation pharmaceutique.
- > 5 ans d'expérience en toxicologie, idéalement dans le secteur pharmaceutique.
- Expérience en rédaction de CPSR ou dossiers toxicologiques (obligatoire).

Compétences Techniques et linguistiques :

- Maîtrise des méthodes d'évaluation des risques
- Connaissance des réglementations : REACH, CLP, Règlement Cosmétique UE, ICH.
- Utilisation des bases de données toxicologiques .
- Français bilingue(obligatoire).
- Anglais scientifique, courant (niveau C1).

Compétences Relationnelles :

- **Rigueur et esprit critique : Évaluation objective des risques.**
- **Esprit de synthèse : Capacité à résumer des données complexes.**
- **Diplomatie : Communication claire avec les équipes non techniques (marketing, production).**
- **Réactivité : Gestion des urgences.**

Conditions et avantages

- **Poste basé en région Lyonnaise.**
- **Télétravail possible (dépendant des missions et des exigences du laboratoire).**
- **La mission est à pourvoir dès que possible, les candidatures avec du préavis seront prises en considération.**
- **Rémunération sur une base de 53-60K€ (Fourchette, annuel brut)**

Qui sommes-nous ?

- **Nous sommes l'un des leaders mondiaux des CRO (Contract Research Organisation) disposant d'un engagement, d'une expertise et d'une flexibilité nécessaires à la réalisation des études cliniques.**
- **Nous travaillons avec des entreprises pharmaceutiques, biotechnologiques, cosmétiques et bien d'autres encore, auxquelles nous fournissons des solutions innovantes et modulables.**
- **Nous opérons dans 10 pays sur 3 continents, rassemblant plus de 1000 professionnels talentueux qui s'engagent à contribuer activement à l'avancement de la recherche clinique.**
- **Nous faisons partie du groupe ALTEN depuis 2014 et explorons continuellement de nouvelles opportunités pour développer notre activité dans le monde entier.**

Rejoindre Aixial Group, c'est :

- **Être à la pointe de la recherche clinique : Vous travaillerez sur des projets avant-gardistes où votre expertise sera mise à profit et aura un impact réel sur la vie de millions de personnes.**
- **Développer continuellement votre carrière et vos compétences : Nos collaborateurs sont au cœur de nos préoccupations. Chez Aixial Group, vous serez coaché(e)s et encadré(e)s tout au long de votre parcours pour vous aider à progresser tant sur le plan professionnel que personnel.**
- **Travailler dans un environnement où l'égalité, la diversité et l'inclusion font partie intégrante de notre engagement : Notre objectif est de promouvoir un environnement de travail fondé sur la dignité et le respect, où les différences individuelles sont**

reconnues et valorisées, et où chaque employé(e) peut donner le meilleur de lui/ d'elle-même. La question de la parité hommes-femmes est au cœur de la stratégie de développement d'Aixial Group.

Aixial Group continue de s'agrandir et de recruter dans le domaine des études cliniques, venez donc nous rejoindre !

Découvrez notre site carrière : <https://www.aixialgroup.com/join-us/>

Pour en savoir plus : <https://www.linkedin.com/company/aixialgroup/about>

Your contact person

Created: 25.08.2026, <https://www.aixialgroup.com/jobs/1183/>