

PUBLIÉ LE 12/09/2025

Scientifique Direction des contrôles (F/H)

Descriptif du poste

Finalité du poste

Le scientifique participe à la définition et à la réalisation du programme de surveillance de la qualité des dispositifs médicaux et des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro, mais également à leur contrôle dans des contextes d'urgence, ainsi qu'au développement de méthodes et techniques identifiées comme nécessaires.

Il travaille en collaboration avec les scientifiques impliqués dans cette activité au sein du pôle, avec la plateforme technique interne dédiée, ainsi qu'avec la direction médicale DMDIV.

Il contribue à la mise en place de collaborations extérieures pour bénéficier de compétences et d'accès à des techniques non disponibles à ce jour à l'ANSM.

Il travaille dans le respect des normes et réglementations en vigueur.

Activités principales

- o Participe à l'élaboration du programme de contrôle (en collaboration avec la DMDIV et les scientifiques concernés dans le pôle), et assure sa mise en œuvre en collaboration avec la plateforme technique pour les dispositifs médicaux et dispositifs médicaux de diagnostic in vitro,
- o assure le suivi des réalisations notamment en termes de délais,
- o assure l'interprétation des résultats afin de statuer sur la qualité des produits,
- o propose des orientations à prendre pour le développement de nouvelles techniques et méthodes, ou l'amélioration des compétences existantes et peut participer à l'élaboration des protocoles et si besoin aux développements associés,
- o propose des collaborations avec des structures académiques pour le développement de nouvelles compétences ou expertise, et identifie d'éventuels sous-traitants en cas de besoin,
- o contribue aux actions de formation,
- o assure en tant que de besoin la formation et l'encadrement de stagiaires,
- o assure une veille bibliographique, scientifique et technique,
- o concourt aux travaux du pôle, sur le plan national et international (participation à des réunions ou groupes de travail, des visites/audits, communications, publications...),
- o rédige des bilans de son activité,
- o applique les principes qualité en vigueur à l'agence et contribue à l'amélioration du système de management de qualité,

Activités secondaires

- o Assure une veille active sur le sujet des dispositifs médicaux et des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro, leur marché national et leurs éventuels problèmes de qualité.
- o Participe aux réunions du groupe de travail national dédié à la surveillance du marché des dispositifs médicaux et des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro.
- o Participe à la valorisation nationale et européenne des activités dont il a la charge.

Profil recherché

Formation / Diplôme :

Bac+5 minimum, formation scientifique, en lien avec le contrôle en laboratoire de dispositifs médicaux (aspect scientifique et réglementaire).

Expérience professionnelle requise :

Une bonne maîtrise de la réglementation européenne associée aux dispositifs médicaux (et de diagnostic in vitro) est requise.

Une expérience dans le contrôle en laboratoire des dispositifs médicaux serait appréciée (idéalement en conformité avec la norme ISO17025).

Compétences clés recherchées :

- o Capacités d'analyse et de synthèse, rigueur et intégrité sont des qualités essentielles;
- o Bonnes connaissances des méthodes de contrôle (physiques, biologiques, chimiques) appliquées aux dispositifs médicaux et dispositifs médicaux de diagnostic in vitro, et de la réglementation européenne associée ;
- o Connaissance de la norme ISO 17025 ;
- o Sens du travail en équipe, sens relationnel et dynamisme ;
- o Bonnes capacités rédactionnelles ;
- o Capacités d'organisation et de gestion de projets, avec la capacité à prioriser et à gérer des activités multiples, autonomie, rigueur ;
- o Maîtrise de la langue anglaise (oral et écrit) ;
- o Outils informatiques usuels.

Informations complémentaires

Présentation du poste

Direction : Direction des contrôles (CTROL)

Pôle : Surveillance du marché des médicaments chimiques et autres produits de santé (SURMAC)

Liaisons hiérarchiques et fonctionnelles : chef de pôle

Collaborations internes et externes :

Collaborations internes : Travail en transversalité avec les scientifiques des autres pôles de la CTROL (techniques, thématiques et logistiques) ainsi que les différentes directions médicales et scientifiques de l'ANSM (en particulier la DMDIV).

Collaborations externes : DGCCRF, DGDDI/SARC, Université de Montpellier (LMGC), Réseau des OMCLs, EDQM

Compatible télétravail : oui non

Caractéristiques administratives

Type de contrat : CDD de droit public de 3 ans ou fonctionnaire en position de détachement

Catégorie d'emploi : CE1

Emploi repère : Responsable de contrôle de produits et méthodes

Rattachement du poste :

Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé

635, rue de la garenne

34740 VENDARGUES

Ce poste est ouvert aux candidatures de personnes en situation de handicap. Outre les éventuelles adaptations du poste de travail qui seraient nécessaires, l'établissement garantit une gestion confidentielle du dossier de l'agent. Conformément aux articles L.1451-1 et R.1451-1 du code de la santé publique, certains agents de l'ANSM, dont la nature des fonctions le justifie, doivent télédéclarer leurs liens d'intérêts. Les candidats à un poste ne nécessitant pas une déclaration d'intérêts publiée renseignent un formulaire papier de déclaration de leurs liens d'intérêts lors du recrutement.

Par ailleurs, conformément aux dispositions relatives aux contrôles déontologiques dans la fonction publique, les agents publics qui souhaitent, dans le cadre d'un cumul d'activités ou lors d'une cessation de fonctions, exercer une activité dans le secteur privé, doivent au préalable en informer l'ANSM.

Type de poste CDD

Catégorie : Analyse et contrôle

Localisation : Vendargues