

Manager Regulatory Affairs chez Sanofi Pasteur MSD

Expérience

Manager Regulatory Affairs at Sanofi Pasteur MSD

octobre 2013 - Poste actuel (7 mois)

Stagiaire Affaires réglementaires at Sanofi Pasteur MSD

avril 2013 - octobre 2013 (7 mois)

- Validation des documents promotionnels et institutionnels
- Revue et validation des articles de conditionnement
- Participation à des groupes de travail opérationnels (réflexion transverse sur un produit entre le service marketing, le service des affaires médicales, le service étude de marché et le service affaires réglementaires)
- Participation à l'élaboration des dossiers de transparence et de prix
- Veille réglementaire
- Rapport sur l'application et l'impact de la loi médicament du 29 Décembre 2011 dans un laboratoire exploitant

Projet de recherche et développement at Laboratoire Réactions et Génie des Procédés

janvier 2012 - janvier 2013 (1 an 1 mois)

Rédaction d'une revue scientifique "Interest of indocyanine green for photodynamic therapy and photothermal therapy applications" (soumise à publication)

Stagiaire Affaires réglementaires at Sanofi Pasteur MSD

avril 2011 - septembre 2011 (6 mois)

- Suivi des dossiers de dépôt de variations sur des produits enregistrés en procédure de reconnaissance mutuelle (MRP) ou centralisée
- Rapport sur la recherche des alternatives réglementaires françaises à l'enregistrement d'un nouveau médicament pour un accès au marché précoce

Stagiaire Qualité at CHRU Brabois

octobre 2010 - mars 2011 (6 mois)

- Etat des lieux et remise aux normes de l'environnement de travail de la radiopharmacie. Mise en place d'une démarche qualité pour répondre à une double exigence stérilité et radioprotection
- Service d'hématologie : Externe en pharmacie, suivi des dossiers de chimiothérapie des patients

Formation

ENSIC, Nancy

Ingénieur des industries chimiques, 2011 - 2013

Faculté de pharmacie, Nancy

Pharmacien, 2005 - 2011
