

CHEF DE PROJET R&D DERMO-COSMETIQUE (H/F)

CDD de 12 mois à pourvoir à compter de Novembre 2025

Skinosive est une entreprise de biotechnologie dermo-cosmétique spécialisée dans la photoprotection cutanée. Créée par Truffle Capital, Skinosive développe une technologie de bio adhésion unique qui offre une protection solaire durable, empêchant l'absorption des filtres UV à travers la peau et la circulation sanguine. Bien tolérés et respectueux de l'environnement, les filtres bio adhésifs développés par Skinosive ouvrent la voie à une innovation radicale en matière de protection solaire.

La société est basée à Paris (siège social) et à Marseille (laboratoires) en France.

Nous recherchons un chef de projet R&D Dermo-cosmétique.

Sous la responsabilité de la Directrice des opérations R&D, vous guidez l'exécution des projets R&D réglementaires et cliniques de la société.

RESPONSABILITES

Pilotage projets

- Organiser l'interface avec les parties prenantes interne/externe pour garantir conformité réglementaire, exigences clients, budgets et délais.
- Préparer/organiser les réunions de suivi ; contribuer aux plans de développement et optimiser les ressources.
- Suivre avancement, jalons, calendrier et coûts ; suivre les échéances et livrables.
- Support administratif : rédaction de contrats, présentations scientifiques/marketing, protocoles, rapports.
- Évaluer les partenaires (fournisseurs, entreprises de développement et de fabrication sous contrat).
- Participer à la gestion des partenaires et des études cliniques.
- Contribuer à l'amélioration des processus internes.

Affaires réglementaires & toxicologie

- Participer à l'élaboration de la stratégie réglementaire de l'entreprise.
- Diriger la préparation, la soumission et la mise à jour des dossiers d'enregistrement des ingrédients développés par Skinosive pour l'UE et les États-Unis.
- Coordonner la mise en place des tests réglementaires (ex. dossiers d'enregistrement des filtres auprès du SCCS) ; coordonner et participer à la rédaction des dossiers SCCS et des dossiers INCI auprès du PCPC.
- Initier et conduire les interactions avec les organismes notifiés et autorités (FDA, Commission européenne, etc.), des premiers dialogues aux demandes formelles.
- Coordonner les consultants externes (experts toxicologiques et réglementaires, associations cosmétiques).
- Appuyer la coordination des études supportives aux dossiers, notamment toxicologiques auprès des CROs (prospection, sélection, relectures des documents d'étude).

PROFIL

- Nous recherchons pour ce poste un Pharmacien ou un diplômé Ingénieur / Master 2 (spécialisation en cosmétologie), avec un réel goût du pilotage de projet et de la réglementation.
- 2+ ans d'expérience en chefferie de projet et/ou affaires réglementaires dans un groupe cosmétique.
- Bases solides en toxicologie et réglementaire ; coordination de tests et contribution aux dossiers.
- Anglais professionnel avancé (écrit et oral).
- Rigoureux, autonome, fiable, organisé et orienté résultats (protocoles, rapports, interfaces internes/externes).
- Un plus : pratique des processus d'enregistrement UE & US (SCCS, INCI/PCPC), échanges avec - autorités/associations, pilotage de fournisseurs/CDMO/CRO.

Poste : CDD 12 mois — démarrage novembre.

Lieu : Marseille

Candidatures (lettre de motivation et CV) à adresser à l'intention du service RH :

hr@biomed-accelerator.com