

Titre: Assistant administratif - Bonus de 1000 à la signature

Req ID: 100574

Lieu de travail:

Laval, Québec, CA, H7V 4B3 Laval, Québec, CA, H7V 1B7

Pendant 70 ans, les employés de Charles River ont travaillé ensemble pour aider à la découverte, au développement et à la fabrication sûre de nouvelles pharmacothérapies. Lorsque vous rejoignez notre famille, vous aurez un impact significatif sur la santé et le bien-être des gens à travers le monde. Que vos antécédents soient en sciences de la vie, en finance, en informatique, en ventes ou dans un autre domaine, vos compétences joueront un rôle important dans le travail que nous effectuons. En retour, nous vous aiderons à bâtir une carrière dont vous pouvez vous sentir passionné.

IMPORTANT: Afin d'être considéré pour ce poste, **le CV doit être téléchargé et soumis lors du processus de candidature.** Veuillez-vous assurer que les antécédents de travail et de scolarité sont ajoutés correctement.

Description de poste

Nous sommes à la recherche d'un soutien administratif au sein des divisions scientifiques pour notre site situé à Laval.

Les responsabilités sont les suivantes:

- Tâches administratives (classement et copie) pour l'ensemble des divisions scientifiques ;
- Obtenir les signatures des différents documents (plans d'étude, amendements, etc.) auprès des signataires (SD, QA, Management, etc.) ;
- Numériser, distribuer et classer les projets/finaux de plans d'étude électroniques, les amendements aux plans d'étude, les mémos, les calendriers d'étude, les dossiers de formation, les descriptions de poste, les CV, etc ;
- S'assurer que tous les originaux des plans d'étude/amendements, des procédures de méthode et des documents connexes sont transférés à la personne appropriée pour le classement ;
- Gérer DocuSign pour les plans d'étude, les amendements et autres documents appropriés nécessitant DocuSign ;
- Gestion du dossier principal et de la correspondance du Sponsor ;
- Travailler en collaboration avec tous les niveaux de personnel au sein des divisions scientifiques et interagir avec d'autres départements si nécessaire ;
- Informer les scientifiques des prochaines dates d'envoi des rapports provisoires et finaux ;
- Préparer les demandes d'expédition non liées à l'étude ;
- Coordonner la logistique pour les visites de sites des clients et des fournisseurs et les réunions du département, y compris les salles de conférence, l'hébergement, le transport terrestre, la restauration et les commandes de repas avec le fournisseur ;
- Passer des commandes de fournitures de bureau ;
- Effectuer toutes les autres tâches connexes qui lui sont confiées.

Compétences

Les qualifications minimales sont les suivantes :

- Diplôme de secrétariat ou l'équivalent ;
- Un minimum de 3 ans d'expérience pertinente ;
- Parfaitement bilingue, à l'oral et à l'écrit ;
- Solides compétences organisationnelles, interpersonnelles et de communication ;
- Solides compétences en matière de résolution de problèmes ;
- Souci du détail et méticulosité ;
- Forte orientation vers le service à la clientèle ;
- Capacité à travailler de façon indépendante sous des contraintes de temps et à s'adapter au changement ;
- Gestion efficace du temps ;
- Capacité à travailler en équipe ;
- Capacité à travailler sans supervision ;
- Aptitude à apprendre de nouveaux logiciels ;
- Connaissance pratique approfondie des applications pertinentes de Microsoft Office.

IMPORTANT: Un CV est requis pour être considéré pour ce poste. Si vous n'avez pas téléchargé votre CV dans votre profil de candidat, veuillez retourner dans le champ de téléchargement et y joindre votre CV.

À propos de l'évaluation de la sécurité

Charles River est une société engagée dans une démarche visant à aider ses partenaires à accélérer le développement préclinique de leurs médicaments avec des services d'évaluation de l'innocuité exceptionnels, des locaux utilisant des équipements à la pointe de la technologie et des conseils d'experts en matière de réglementation. Depuis la toxicologie spécialisée individuelle et les études permettant le dépôt d'une demande d'autorisation de nouveau médicament expérimental jusqu'aux formules sur mesure et à l'assistance totale pour les laboratoires, notre équipe chevronnée peut concevoir et exécuter des programmes qui anticipent les difficultés et évitent les blocages pour un parcours sans encombre et efficace jusqu'à la mise sur le marché. Chaque année, environ 300 études d'autorisation de nouveau médicament expérimental (dans le cadre du programme IDN, de l'anglais Investigational New Drug) sont réalisées dans nos centres d'évaluation de l'innocuité.

À propos de Charles River

Charles River est une organisation internationale de recherche de phase initiale sous contrat (ORC). Nous avons tiré parti de nos solides fondations dans le domaine de la médecine et de la science vétérinaire de laboratoire pour créer un portefeuille diversifié de services d'évaluation de découverte et de sécurité, conformes aux bonnes pratiques de laboratoire et autres, dans le but d'apporter à nos clients un soutien complet, de l'identification de cible au développement pré-clinique. Charles River propose également une gamme de produits et de services à l'appui des besoins en matière d'essais cliniques en laboratoire et des activités de fabrication de ses clients. Ce portefeuille considérable de produits et de services permet à nos clients de créer un modèle de développement de médicament plus flexible réduisant leurs coûts, accroissant leur productivité et améliorant leur efficacité, pour une mise sur le marché plus rapide.

Avec plus de 17 000 collaborateurs sur 90 sites dans 20 pays, nous sommes positionnés stratégiquement pour coordonner des ressources mondiales et appliquer des perspectives pluridisciplinaires à l'élaboration de solutions aux défis uniques de nos clients. Notre base de

clientèle comprend des sociétés de biotechnologies et des laboratoires pharmaceutiques internationaux, des agences publiques, et des établissements hospitaliers, d'enseignement et de recherche partout dans le monde.

Charles River prend très au sérieux sa contribution aux efforts accomplis pour améliorer la qualité de vie du plus grand nombre possible de personnes. Le sens de notre mission, notre excellence scientifique et notre détermination nous animent en permanence. Nous abordons chaque jour en sachant que notre travail contribue à améliorer la santé et le bien-être d'innombrables hommes, femmes et enfants de par le monde. Nous sommes fiers d'avoir contribué au développement de 85 % des médicaments approuvés par la FDA en 2019.

Pour plus d'information, consultez www.criver.com.