

CHARGE AMELIORATION CQ - CDI (H/F)



Poste

Rattaché(e) au **RESPONSABLE CONTRÔLE QUALITE**,

- Coordonner la réalisation des CAPA du Contrôle Qualité
- Coordonner la réalisation des actions issues des Change Contrôle du CQ
- Coordonner les transferts R&D vers le service CQ
- Réaliser la vérification des dossiers analytiques
- Améliorer la qualité CQ
- Assurer le paramétrage du logiciel métier LIMS

Profil

- Vous justifiez d'une expérience de 2 à 5 ans en industrie pharmaceutique sur un poste d'assurance qualité système ou de vérificateur de dossiers analytiques
- Vous disposez d'un BAC +5
- Vous avez un niveau d'anglais intermédiaire
- Vous êtes doté de connaissances techniques : chimie analytique et notions de microbiologie, maîtrise des principales techniques analytiques (HPLC, CPG, Spectrométrie) et statistiques associées à la validation, bonne connaissance des Pharmacopées Européenne et US, évaluation des impacts
- Vous maîtrisez les logiciels LIMS et EMPOWER ainsi que le pack office
- Esprit d'équipe, management transversal et rigueur

Détails

Statut : Cadre

Motif recrutement : Création

Horaire : Journée

mail pour postuler : florentin.pigeon@free.fr