

Titre de l'offre d'emploi

Technicien Support et Documentation Analytique H/F

Secteur d'activité

PHARMA/CHIMIE

Lieu d'activité

VAL DE REUIL

Nature du contrat

Intérim

Début du contrat

21/01/2024

Présentation de l'offre - Les Missions - Profil - Conditions d'exercice

Bienvenue chez Valderpharm

FAREVA est l'un des leaders mondiaux de la sous-traitance industrielle. Nous formulons, fabriquons et conditionnons les produits de nos clients dans les domaines cosmétique, pharmaceutique, maquillage, ménager et industriel. Au service de nos clients, nous nous engageons à proposer des solutions innovantes, sur-mesure et sûres à travers le monde.

VALDEPHARM est une filiale du Groupe FAREVA depuis 2006 et réunit sur son site plus de 600 collaborateurs. Basé dans la région de Rouen, nos infrastructures assurent à nos collaborateurs un cadre de travail agréable qui nous permet de répondre à nos exigences de Qualité.

Plaçant le respect de l'humain, de l'environnement et du client au centre de nos préoccupations, notre stratégie s'articule autour de deux activités, l'une chimique et l'autre pharmaceutique.

Spécialisée dans la fabrication de produits injectables liquides et lyophilisés (ampoules, seringues et flacons), l'activité pharmaceutique connaît une croissance de production. L'activité chimique s'investit quotidiennement pour des clients internationaux dans la fabrication de principes actifs.

En véritable façonnier, nous avons besoin de votre savoir-faire et de votre personnalité afin d'asseoir notre position de leader et pérenniser notre développement !

Vous-êtes intéressé(e) pour rejoindre notre entreprise à taille humaine qui met le client et le patient au coeur de ses processus ? N'hésitez plus et envoyez-nous votre candidature !

Les missions du poste

Nous sommes actuellement à la recherche d'un Technicien Support et documentation analytique pour un surcroît d'activité au sein du service Support Contrôle Qualité.

Les missions :

- Rédiger et mettre à jour les méthodes analytiques, documents d'enregistrement, procédures... en relation avec les laboratoires analytiques selon les référentiels (USP, EP, JP, procédures internes...) et remarques d'audits/inspection,
- Gérer la mise en stabilities des produits fabriqués sur site et la mise à jour des documents associés jusqu'aux documents de sortie des échantillons,
- Gérer la sous-traitance analytique (identification du prestataire, mise en place, envois, résultats...),

- Rédiger et évaluer l'impact des écarts liés à son activité et traiter les CAPA liées à son activité,
- Vérifier les documents rédigés par le pôle Support et documentation analytique,
- Assurer la veille pharmacopée des documents gérés par le pôle Support et documentation analytique,

Le profil recherché

- Bac +3 en chimie avec 5 ans minimum d'expérience en QC physico-chimie, (ou Bac +2 avec 7 ans minimum d'expérience) avec une expérience en étude de stabilités,
- Maîtrise des techniques, instruments et méthodes de chimie analytique utilisées au laboratoire,
- Maîtrise des référentiels en vigueur dans l'industrie pharmaceutique (EP, USP...),
- Maîtrise des BPF ou cGMP et de Data Integrity,

Pour Postuler

Date de validité de l'offre d'emploi

30/04/2024

Préciser qui est l'annonceur

VALDEPHARM

E-mail

candidatures.valdepharm@fareva.com