

Superviseur Contrôle Qualité H/F Aramon (30) CDI

SEQENS est un acteur mondial intégré dans la synthèse pharmaceutique et les ingrédients de spécialité, disposant d'une large gamme de produits, de services et de technologies.

Le Groupe propose à ses clients des services de fabrication à façon pour les marchés pharmaceutiques et de spécialités ainsi qu'un large portefeuille de principes actifs, d'intermédiaires pharmaceutiques et de produits de spécialité.

SEQENS exploite 24 sites de production et 3 centres de R&D en Europe, en Amérique du Nord et en Asie et emploie 3 200 personnes. Plus de 300 scientifiques, ingénieurs et experts développent des solutions sur mesure pour nos clients et veillent à ce que les produits soient passés en production avec succès.

Au sein de l'équipe Qualité du site, directement rattaché(e) au Responsable Contrôle qualité vous mettez en place les techniques de contrôle qualité afin de vérifier la qualité des produits et services dans le respect de la réglementation et des règles d'hygiène et de sécurité.

Vos missions :

- Piloter le laboratoire conformément aux règles cGMP's (BPF, règles CQ)
- Promouvoir et faire respecter les cGMP's au niveau du terrain
- Planifier et s'assurer de la réalisation des analyses routines du laboratoire en lien avec les informations Supply Chain et Production
- Etre garant du bon déroulement des processus analytiques de contrôle des matières, des produits et des stabilités
- Assurer la communication des résultats entre le laboratoire et les différents clients internes
- Back up à la vérification des dossiers analytiques selon les procédures du laboratoire
- Participer au maintien à jour de la documentation du laboratoire (procédures, modes opératoires, méthodes, spécifications)
- Garantir que les écarts et déviations sont gérés conformément aux procédures de non-conformité et vérifier les logbook laboratoire
- Participer aux revues qualité produits pour la partie analytique
- Assurer le suivi des tendances analytique et la mise en stabilité des produits routine (rédaction des protocoles et mise en étuve)
- Amélioration continue
- Réaliser les CAPA et actions qualité en lien avec la mission
- Proposer et participer à la mise en place des améliorations dans les domaines de la qualité et HSE
- Proposer des évolutions de matériel et participer au choix de nouveaux équipements
- Création des Demandes de Travaux en cas de besoin
- Assurer le management de son équipe
- Assurer la coordination et l'encadrement de l'équipe de techniciens sur le terrain
- Définir les objectifs des techniciens et leurs atteintes lors des entretiens de progrès
- Back up à la création et validation des demandes d'achat
- Back up du responsable Contrôle Qualité sur la partie routine

Les atouts pour réussir :

- De formation Ingénieur généraliste ou Chimie
- Expériences de 8 ans minimum sur des fonctions similaires en environnement pharmaceutique et expérience en management d'équipe
- Anglais courant

