

POSTE - TECHNICIEN AQ QUALIFICATION / VALIDATION H/F LIMAY (78)

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.

Aujourd'hui notre croissance nous amène à renforcer nos équipes et à recruter pour notre site de Limay (78), spécialisé dans la production de principes actifs pour l'industrie pharmaceutique, un.e TECHNICIEN AQ QUALIFICATION / VALIDATION .

Dans un environnement GMP, sous la responsabilité du Superviseur AQ Qualification / Validation, vous intervenez dans les différentes phases des activités de qualification / validation du secteur.

Vos missions :

Dans le cadre de vos activités vous êtes en charge de :

- Assurer la réalisation et la mise en œuvre des activités de qualification/validation définies dans le site validation Master Plan dans le respect des délais;
- Assurer la mise en œuvre des différents types de qualification (périodique, change control etc.) dans le respect des procédures en vigueur et des délais;
- Participer aux analyses de risque du périmètre d'activité en lien avec les projets du site;
- Elaborer les documents de qualification / Validation (plan directeur, protocole et rapport de validation etc.);
- Participer à l'évaluation des demandes de changements du périmètre d'activité;
- Alimenter les revues qualité périodique et mettre à jour les indicateurs de l'activité;
- Proposer des actions d'améliorations de son activité;

Les atouts pour réussir :

- De formation initiale de type BAC+2/3 (BTS/DUT/Licence) en management de la Qualité.
- Au moins 3 ans d'expérience professionnelle dans un poste équivalent, dans un environnement industriel de la chimie ou de la pharmaceutique. Une bonne connaissance des BPF/GMP est nécessaire.
- L'anglais professionnel serait un plus.

Merci de nous transmettre votre CV via email : seqenslimay.recrutement@seqens.com