

CDI – Expert Analytique H/F Ecully (69)

Seqens est un acteur mondial de la synthèse pharmaceutique et des ingrédients de spécialités, 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 et d'intermédiaires pharmaceutiques.

Le groupe exploite 24 sites de production, 3 centres de R&D et emploie plus de 3 200 personnes principalement en Europe, Asie et Amérique du Nord. 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 et Affaires réglementaires Groupe, vous êtes rattaché(e) au Responsable Analytique et soutenez les laboratoires du Groupe pour l'amélioration des pratiques, des organisations, des techniques, des logiciels à utiliser afin d'assurer l'efficacité, la conformité et l'intégrité des données dans une approche basée sur les risques.

Vos principales missions :

- Soutenir les opérations des équipes laboratoires sur les sites du groupe
- Soutenir les laboratoires pour les problématiques analytiques difficiles (troubleshooting)
- Former, coacher les équipes de laboratoire sur les sujets techniques de laboratoire ou les pratiques BPF
- Sélectionner et participer à l'établissement de contrats groupe pour les équipements, les services de laboratoire et les sous-traitants analytiques
- Soutenir les sites pour la mise en œuvre de nouvelles technologies (Raman, UPLC...), et de nouveaux logiciels informatiques (CDS, LIMS...)
- Organiser les études en sous-traitance pour soutenir la qualité, les exigences réglementaires ou des activités de routine.
- Participer aux inspections des agences ou audits des clients et assurer la préparation de nos laboratoires aux inspections concernant les sujets d'intégrité des données et les bonnes pratiques.
- Veille Analytique
- Suivre les exigences de la pharmacopée et autres directives pour en assurer l'application et les évolutions
- Représenter le Groupe sur les sujets des systèmes de laboratoire pour en défendre ses intérêts

Les atouts pour réussir :

- Formation Bac+5 avec 5 années d'expérience minimum en développement analytique/optimisation de méthodes de laboratoire en industrie chimique ou pharmaceutique
- Connaissances des méthodes analytiques HPLC, CPG, infrarouge, titrimétrie
- Connaissance en qualification des équipements et en validation/transfert analytique
- Force de proposition, rigueur, organisation, excellentes capacités de communication, très bon relationnel
- Anglais professionnel

Déplacements en France et à l'international à prévoir

Merci de nous transmettre votre CV via email :

amelie.tardy@seqens.com



ENTREPRENEURIAT



AGILITÉ & RÉACTIVITÉ



ORIENTATION CLIENT



SOLIDARITÉ



PERSÉVÉRANCE