

Société internationale, numéro 1 mondiale dans son domaine, spécialisée dans la R&D, la production et la commercialisation de solutions innovantes en dermatologie, recherche dans le cadre de la poursuite de son fort développement son/sa :

PHARMACIEN RESPONSABLE ASSURANCE QUALITE SITE R&D H/F CDI

Au sein du département Global Quality Management de l'Établissement Pharmaceutique et sous la responsabilité du Responsable Global Management de la Qualité, vous avez pour mission d'assurer le déploiement et le suivi des systèmes de gestion de la qualité et contribuer aux démarches d'amélioration des processus en gérant la performance de l'équipe Assurance Qualité Site.

Vous intervenez dans l'organisation, la coordination et la mise en place des systèmes de gestion de la qualité et veillez à :

- la mise en place d'une politique de qualification et de validation
- la réalisation des audits, internes et externes, en focalisant sur l'identification des non-conformités et sur les opportunités d'amélioration
- la mise en œuvre de la communication multi site dans le cadre des études BPL multi sites
- la revue des dossiers de lot dans le cadre de l'Établissement Pharmaceutique
- l'approbation des attestations Assurance Qualité

Au niveau de l'amélioration des systèmes qualité internes, vous analysez les besoins en termes d'amélioration des dispositions qualité en vigueur, en fonction des exigences internes et de l'évolution de la réglementation, promouvez et accompagnez les démarches d'optimisation des processus.

Vous réalisez le changement de statut des lots dans l'application MES pour les matières premières, articles de conditionnement et les lots de produit fini techniques et GMP (en tant que PRI et sous réserve de délégation du Pharmacien Responsable), assurer la gestion des anomalies et dérogations de l'Établissement Pharmaceutique.

Vous élaborez les objectifs de l'équipe AQ site, et ceux de vos collaborateurs directs. Vous assurez le suivi des engagements budgétaires.

Pharmacien (inscriptible tableau B), vous disposez de 10-15 ans d'expérience dans l'industrie pharmaceutique dont au moins 5 ans dans une fonction AQ. Idéalement vous avez développé une réelle expertise en AQ R&D ou site de production, éventuellement multisite.

Expérience impérative en management d'équipe.

Anglais courant.

Poste basé dans le Sud de la France

Si vous souhaitez vous investir dans une entreprise en croissance pour ce poste à fort challenge, merci d'adresser votre candidature, CV et lettre de motivation, sous la réf. PA0310 par mail exclusivement à :

jobs@acavi.fr

Mme ABRIAL

75 Bd Haussmann – F-75008 PARIS

3 rue Stella – F-69002 LYON

