



Peptides, Lipids & Carbohydrates



Highly Potent & Oncology



Injectables



Small Molecules



Antibiotics



Experts taking care.



Rejoignez nos équipes pour relever de nouveaux challenges !

Chargé de validation analytique H/F

CDD 12 mois (possibilité CDI)



Chenôve (21300)

Société de prestations en chimie fine pharmaceutique basée à Chenôve (métropole de Dijon) spécialisée dans la fabrication de principes actifs et lipides pour vaccins (<http://www.cordenpharma.com>), **Corden Pharma Chenove** (*) recherche un(e) **chargé(e) de Projet Validation Analytique H/F** pour accompagner son fort développement de son site.

Mission

Votre mission (liste non exhaustive) consistera à :

Mise au point des méthodes analytiques :

Participer à la mise en place de la stratégie de développement pour les nouveaux projets existants le cas, en se fondant sur une connaissance personnelle, la recherche bibliographique et sur les documents existants, dans le respect des référentiels réglementaires, des délais, et des coûts associés

Qualification (vérification) des méthodes analytiques développées :

Rédaction des protocoles

Exécution des tests, traitement statistique et analyse des résultats

Rédaction des rapports

Assurer la prise en main des méthodes préalables au transfert analytique

Gestion de projet :

Participer à la coordination des activités de son domaine au sein de l'équipe projet : en s'impliquant dans le suivi des projets (communication avec les autres services et avec les autres clients : participation aux réunions clients et projets, mise en place des procédures et suivi des stabilités) et en coordonnant l'activité des techniciens en charge des analyses liées à ses projets.

Libérer les matières premières, in process, intermédiaires, et lavages :

En gérant les anomalies, déviations, OOS liés à l'activité de son équipe

En vérifiant les données brutes (cahier de laboratoire/FMA, SAP)

Autres :

Suivre et assurer les analyses des échantillons du service de développement des procédés de son projet

Participer à la formation des techniciens

Être acteur pour le bon fonctionnement du laboratoire

Compétences

Compétences techniques requises (savoir, savoir-faire) : connaître les principes de toutes les techniques analytiques du laboratoire, analyser les problèmes analytiques, maîtriser les règles BPF, des Guidelines ICH, les Pharmacopées ; comprendre, écrire et parler français ; informatique : excel, word, SAP, logiciel de chromatographie

Compétences comportementales requises (savoir-être) : connaître et respecter les règlements de sécurité du laboratoire et du site, respecter et faire respecter le règlement intérieur, se rendre disponible pour les échanges avec les autres services, savoir travailler en équipe, savoir anticiper et organiser, avoir l'esprit critique.

Profil

Formation initiale : Bac +5 (master chimie, analyse/contrôle, développement analytique...)

Expérience souhaitée de 3 ans minimum dans le domaine de la validation analytique et dans l'industrie pharmaceutique.

Candidature

Merci de transmettre votre CV et lettre de motivation : Chenove.ressources.humaines@cordenpharma.com

Nos valeurs

Intégrité

Confiance

Responsabilité

Travail d'équipe

Fiabilité

(*) Pour plus d'informations : [Composant du vaccin Moderna fabriqué en France: «Sans lui, pas de vaccin !» - YouTube](#)