

Aptys pharma® est une société de service en recherche et développement galénique à taille humaine au sein du Biopôle de Clermont-Limagne (St Beuzire). Nous mettons en œuvre des technologies pour formuler ou reformuler des molécules.

Notre expertise pharmaceutique et biotechnologique permet d'accompagner nos clients dans la conception et la formulation, le développement analytique et le contrôle qualité des médicaments. Notre structure comprend 2 laboratoires : un laboratoire de conception de formulation et un laboratoire analytique BPF et pré-qualifié OMS.

Outre les talents professionnels, nous attachons également une réelle importance à la motivation, l'implication, la volonté de progresser, à l'esprit d'équipe et au respect de chacun.

Dans le cadre de son développement dynamique, **Aptys Pharma**® cherche à renforcer sa structure pharmaceutique au niveau de son laboratoire de Contrôle Qualité et est à la recherche d'un ou d'une :

TECHNICIEN(NE) CONTROLE QUALITE

VOS MISSIONS

Sous la supervision du Responsable d'activité Contrôle Qualité, il/elle aura la charge d'assurer les tâches suivantes :

- Réaliser des analyses physico-chimiques de contrôle qualité dans le cadre de libération de lots, de validation analytique, de transfert analytique et de stabilité.
- Vérifier la conformité des matières premières et produits finis selon les référentiels en vigueur
- Élaborer ou participer à la mise à jour des documents de travail (monographies, protocoles, instructions)
- Rédiger les résultats et tracer les opérations dans les supports de rédaction, les cahiers de laboratoire, les logbooks du matériel, et les fiches de suivi
- Rédiger les résultats sur les certificats d'analyses et les rapports
- Détecter les anomalies et les non-conformités au cours des analyses
- Participer aux enquêtes menées au laboratoire en cas de résultats hors spécification/hors tendance ou inattendus
- Participer aux réunions internes (réunion de laboratoire, réunion de projets, réunion Qualité)
- Ponctuellement, il/elle pourra être sollicité(e) pour réaliser des analyses de recherche et de développement

VOTRE PROFIL

- Vous disposez d'une expérience d'au moins 2 ans en tant que technicien contrôle qualité dans l'industrie pharmaceutique
- Vous possédez de solides connaissances des BPF, des Pharmacopées (Eur., USP, BP), et des Data Integrity
- Vous maîtrisez les techniques techniques d'analyses physico-chimiques (HPLC, IR, UV, titrimétrie, Karl Fischer), et pharmacotechniques (dissolution, friabilité, désagrégation, résistance à la rupture)
- Vous maîtrisez l'anglais technique/opérationnel
- Vous êtes rigoureux(se) et autonome avec un esprit d'analyse et de synthèse
- Vous possédez de bonnes aptitudes relationnelles d'écoute et le sens du travail en équipe

SERAIT UN PLUS

- Connaissance des logiciels OpenLab et LabSolutions
- Expérience en validation analytique (critères ICH)
- Notions en R&D analytique

NOUS OFFRONS

- Un CDI à temps plein : 35h à démarrer dès que possible.
- La possibilité d'intégrer une entreprise dynamique à taille humaine en plein essor.
- Une ambiance de travail agréable où le savoir-être est tout autant important que le savoir-faire.
- Un lieu de travail en proche périphérie de Clermont-Ferrand au cœur des Monts d'Auvergne.

Saisissez dès maintenant l'opportunité d'intégrer une équipe jeune et dynamique en envoyant votre lettre de motivation et votre CV à :

- Coralie Gonneau, Pharmacien Responsable : c.gonneau@aptyspharma.com
- Bernard van Iseghem, Directeur Général : b.vaniseghem@aptyspharma.com