

Technicien de développement analytique en CDI (H/F)

Type de Contrat : CDI

Début de la mission : dès que possible

Salaire : A définir en fonction de l'expérience

Société de prestations en chimie fine pharmaceutique basée à Chenôve (à côté de Dijon), (<http://www.cordenpharma.com>)

Corden Pharma Chenove recherche un(e) Technicien(ne) Développement Analytique dans le cadre d'une réorganisation du service de contrôle qualité at afin d'assurer le développement des analyses liées aux nouveaux projets.

Rattachement_____

Responsable du Développement Analytique

Mission_____

Votre mission (liste non exhaustive) consistera à :

Développer / optimiser / vérifier les méthodes analytiques selon les protocoles et la documentation client ; Rédiger des rapports de développement, des protocoles de vérification des méthodes analytiques ; Etre support au service R&D procédés

Mission 1 : Analyser les échantillons en développement

- ❖ En respectant les procédures et les spécifications en vigueur au LCQ.
- ❖ En alertant le responsable (ou un manager) en cas d'anomalie.
- ❖ En consignnant les données brutes, les observations et les résultats dans un cahier de laboratoire.
- ❖ En saisissant informatiquement les résultats
- ❖ En s'impliquant dans le suivi du projet (communication avec son hiérarchie, les chefs de projets analytique et le service R&D process) et en étant capable de faire un bilan des analyses et des travaux effectués sur les projets concernés.
- ❖

Mission 2 : être le support analytique au service R&D des procédés

- ❖ En suivant les analyses des échantillons de ce service.
- ❖ En interprétant les résultats obtenus tout en ayant un œil critique.

Mission 3 : Fournir les méthodes d'analyse pour les nouveaux projets

- ❖ En réalisant la familiarisation des méthodes analytiques fournies par le client.
- ❖ En contribuant au développement des méthodes ou en optimisant les méthodes existantes.

- ❖ En rédigeant des rapports de développement et en faisant la synthèse des travaux réalisés.
- ❖ En participant à la rédaction des protocoles de vérification/validation analytique

Mission 4 : Participer au bon fonctionnement du laboratoire

- ❖ En assurant la formation et l'intégration des nouveaux arrivants.
- ❖ En participant à la qualification des équipements du laboratoire
- ❖ En proposant des idées et des solutions pour améliorer la performance collective.
- ❖ En participant à la mise à jour documentaire
- ❖ En maintenant son poste de travail, et le LCQ rangé, ordonné.
- ❖ En vérifiant les données brutes de ses collègues analystes

Profil

Formation initiale : Bac+ 2 minimum

Expérience : Expérience souhaitée dans le domaine du développement/validation analytique dans l'industrie pharmaceutique (stage)

Compétences techniques requises (savoir, savoir-faire) :

- ❖ Chromatographie liquide (CLHP détection UV)
- ❖ Chromatographie gazeuse (FID, Catharomètre)
- ❖ Dosages volumétriques
- ❖ Potentiométrie dont KarlFisher.
- ❖ PH-métrie.
- ❖ Spectrophotométrie UV / Visible - IR
- ❖ CCM
- ❖ Mesure physico chimique diverses (densité, polarimétrie, etc.)
- ❖ Maitriser les règles de base des BPF
- ❖ 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 échantillons à analyser

Compétences Requis

- Expertise reconnue des méthodes chromatographiques : HPLC (UV et MS), CPG/FID,
- Bonne maitrise des analyses physico-chimiques telles que : Spectrophotométrie UV/IR, potentiométrie, volumétrie, polarimétrie...
- Connaissance des Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF) serait très appréciée
- Anglais professionnel courant
- Faire preuve de rigueur et de méthodologie
- Avoir des qualités d'analyse et de synthèse
- Etre ouvert(e) au changement
- Savoir prendre des initiatives

Candidature

Merci de transmettre votre CV et lettre de motivation par e-mail

Chenove.Ressources.Humaines@cordenpharma.com