

## Ingénieur Qualification/Validation procédés pharmaceutiques NANTES – LYON – PARIS – H/F – LAPORTE EURO

- **Entreprise :**

Laporte Euro – siège à Nantes, 4 agences Nantes, Paris, Lyon et Pau, 50 collaborateurs - est la filiale européenne du Groupe Laporte Experts Conseils, bureau d'étude canadien de 320 personnes, spécialisé dans l'ingénierie pharmaceutique, biotechnologique, alimentaire et industrielle. Nous offrons un éventail de services dans le Process, Packaging, des salles blanches, des utilités, d'automatisation, et de conformité réglementaire. Le Groupe est actif au Canada, aux États-Unis et en Europe. A titre d'exemple, nous travaillons pour Galderma, Sanofi, MSD...

Afin d'accompagner notre croissance, nous recherchons des **Ingénieurs Qualification/Validation procédés pharmaceutiques H/F** pour intégrer nos agences de Nantes, Lyon et Paris.

- **Poste et missions :**

Rattaché au Responsable d'Agence, vous évoluerez au sein d'une entreprise en plein développement, dans une ambiance de travail conviviale.

Pour nos clients, vous intervenez sur des projets diversifiés et motivants. A des phases différentes du projet (Audit, APS, APD, appel d'offres, suivi de réalisation, commissioning / Qualification), grâce à votre expertise vous apporterez des solutions techniques en conformité avec les normes applicables en vigueur et aurez notamment les responsabilités suivantes :

- Evaluer l'approche réglementaire d'un projet de validation (FDA, GMP) en matière HVAC, Salles Blanches, Utilités pharmaceutiques, Equipements, Systèmes Informatisés / Automatisés, Process,...
- Définir et mettre en œuvre des Plans Maître de Qualification / Validation,
- Argumenter votre politique de Qualification auprès de vos clients / et fournisseurs contractés
- Identifier et justifier les points critiques à vérifier dans un process de validation/qualification au travers d'outils d'analyse de criticité,
- Assurer la coordination de projet sur la partie qualification et validation
- Réaliser la gestion documentaire liée aux qualifications (Rédaction, Approbation, Exécution protocoles, rapports) : VMP, AC, QC, QI, QO, QP.
- Planifier et assurez le suivi des activités de qualification,

A travers ce travail technique, vous évoluerez aussi dans la gestion de projet, ou la qualité, le planning et suivi budgétaire seront actifs.

Vous pourrez poursuivre le développement de vos compétences en participant à des projets internationaux et via des mobilités dans le groupe, selon les opportunités. Notre culture d'entreprise vous permet d'évoluer dans un environnement qui favorise la responsabilisation et la croissance professionnelle.

- **Profil :**

- De formation supérieure niveau ingénieur chimique, pharmaceutique, biotechnologique, ou autre, vous possédez une expérience, **au minima de 2 ans, obligatoirement** sur des projets industriels pharmaceutiques, cosmétique ou biotechnologie acquise au sein de services techniques de production ou en bureau d'études
- Connaissance souhaitable des Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF), des opérations et des installations pharmaceutiques
- Mobilité requise France entière
- Anglais courant et technique apprécié

Rémunération : fixe brut annuel attractif + intéressement + prime de vacances (Syntec) + CESU préfinancés + mutuelle et prévoyance

- **Candidature :**

Merci d'adresser votre candidature (CV + LM) sous la référence : ASPEC – QUALIF/VALID (*en précisant pour quelle agence vous postulez : Nantes, Lyon ou Paris*) à : [recrutement@laporte-euro.com](mailto:recrutement@laporte-euro.com)

- **Processus de recrutement :**

- Etude et sélection des candidatures reçues
- Pré-entretiens téléphoniques (ou via Skype)
- Entretiens en face à face

Nous vous remercions de votre candidature.

A noter : sans nouvelle de notre part dans les trois semaines qui suivent la réception de votre candidature, veuillez considérer que nous ne sommes pas en mesure de répondre favorablement à votre candidature.