

JOB POSTING

PRODUCTION SUPPORT

ACTIVITES PRINCIPALES

Au sein de notre département de Visual Inspection & Packing, vous assurez les activités de Support Production et participez activement au développement d'une interaction efficace entre les départements Qualité et Production. A ce titre, vos missions principales sont :

- Assurer l'initiation et le traitement des déviations constatées dans les délais repris dans la procédure : investiguer la cause d'origine, évaluer l'impact qualité, recommander les actions correctives et préventives.
- Assurer la gestion des déviations via le système informatique en place.
- Examiner les dossiers de lot de fabrication, afin de s'assurer de leur conformité aux GMP et SOP en vigueur, participer à la rédaction et à la finalisation des MBR's dans le respect des différentes procédures et règles en vigueur.
- Signaler les anomalies-déviations et les changes contrôlés bloquant la libération.
- Collecter les informations pertinentes auprès des services concernés.
- Compléter les bases de données au fur et à mesure de la révision des dossiers de lot.
- Participer à des investigations et révisions de dossiers dans le cadre de problèmes qualité ou plaintes.
- Assurer un rôle de rédaction, de contrôle et/ou d'approbation du contenu des procédures relatives aux activités de production lorsque prévu par celles-ci.
- Dispenser des formations aux équipes de production (nouvelle procédure, habilitation du personnel, rappel des bonnes pratiques de fabrication).
- Vérifier que les locaux et équipements sont maintenus en bon état d'utilisation et suivant les procédures en places.
- Réaliser les démarrages de lots sur les équipements.
- Participer aux audits clients et aux inspections afin de répondre aux questions relatives aux activités de production.
- Participer à l'amélioration continue en proposant des optimisations des procédés et des méthodes existantes et en faisant preuve d'esprit critique, d'analyse et de force de proposition quant à ses tâches et son environnement de travail en vue d'améliorer l'existant.

PROFIL REQUIS

- Disposer d'un bachelier à orientation scientifique ou équivalent par expérience.
- Une expérience de 2 ans en production pharmaceutique et dans un environnement aseptique est requise.
- Savoir utiliser les programmes de la suite Office.
- Avoir une connaissance de l'anglais écrit et oral.
- Disposer d'un esprit d'analyse et de synthèse.
- Adhérer aux valeurs de l'entreprise : esprit d'équipe, agilité, compétence, efficacité et engagement.

Horaire : jour du lundi au vendredi
Rapporte à : Superviseur Production
Conditions : contrat à durée indéterminée

INTERESSE(E) ?

Adressez votre candidature (CV + lettre de motivation) jusqu'au 22 mars 2019 auprès de S. FICHEFET.

Pour toute information relative à la fonction, vous pouvez prendre contact avec J.ESTIEVENART ou R.LAVALLEE.