



Description du poste

Pharmacien Assurance Qualité CDD de 10 mois (H/F)

Curium est la plus importante société mondiale de médecine nucléaire, comptant plus d'un siècle d'expérience dans l'industrie. Nous développons, fabriquons et distribuons des produits radiopharmaceutiques de classe mondiale afin d'aider nos patients dans le monde entier.

Fort de ses installations de fabrication en Europe et aux États-Unis, Curium contribue à l'amélioration de la vie de 14 millions de patients chaque année et dans le monde entier grâce à des produits TEMP, TEP et radiopharmaceutiques thérapeutiques.

L'activité de la Business Unit « PET France » est spécialisée dans la production et la commercialisation de radiopharmaceutiques à courtes durée de vie pour l'imagerie TEP. Le réseau Curium PET France possède une couverture optimale du territoire dans l'intérêt des professionnels de santé et de leurs patients, avec près de 200 salariés expérimentés et un réseau de 13 sites dédiés.

Rejoindre le groupe Curium c'est choisir d'évoluer dans une entreprise à taille humaine au sein d'un groupe leader dans le domaine de l'imagerie moléculaire et ainsi participer à sa mission ambitieuse d'améliorer la qualité de vie des patients en devenant une plateforme d'intégration de solutions innovantes d'aide au diagnostic et capable de prédire l'efficacité thérapeutique.

Dans le cadre de son développement, **Curium PET France recherche un(e) Pharmacien Assurance Qualité Curium PET France** poste basé au siège social de Saint-Beauzire (63) en CDD d'une durée de 10 mois sous la supervision de notre Responsable Compliance.

Vos fonctions :

Vous contribuez au déploiement de la politique qualité du réseau Curium PET France en vous coordonnant avec l'équipe de responsables AQ Opérationnel régionaux et en vous appuyant sur les ressources siège. Vous assurez la maîtrise des processus Assurance Qualité Curium PET France sur les activités pharmaceutiques du siège.

Les missions qui vous seront confiées :

- Assurer la présence pharmaceutique pour les activités du siège (assemblage composant, opération de magasinage, contrôle qualité)
- Préparer et organiser les comités qualité et la revue de direction
- Suivre et analyser les indicateurs qualité avec les analyses de tendance, et animation des comités de suivi des actions correctives
- Vous assurez la gestion et le traitement (investigation et clôture) des dysfonctionnements qualité (écarts, réclamations client) et vous coordonnez les actions correctives et préventives en lien avec les activités du siège et des services support.
- Revue des dossiers de lots pour libération définitive.
- Vous coordonnez et suivez le déploiement des change-control centraux depuis le siège vers les sites de production
- Coordination / Approbation Qualité des Protocoles et Rapports des activités de Qualification validation métrologie du siège en collaboration avec le service VQM

- Rédaction, relecture, approbation des documents Qualité applicables au siège ou au Service Qualité
- Définir des besoins en formation pour le personnel du siège et des service support, assure la formation du personnel au système qualité
- Participer aux audits qualité (interne, fournisseurs, donneurs d'ordre...) et inspections des autorités de santé

Profil recherché :

Vous êtes docteur en pharmacie. Votre expérience au sein de l'industrie pharmaceutique est significative, idéalement dans la production de produits stérile.

Vous êtes inscriptible ou inscrit à l'ordre des pharmaciens (section B) et remplissez les conditions pour les statuts de PRI.

-

Avantages et informations pratiques :

Poste cadre, forfait jours.

- 6 semaines de congés payés,
- Avantage restauration,
- Mutuelle/prévoyance, couverture familiale attractive.

-

Informations complémentaires :

Vous disposez d'une expérience de 5 à 7 ans dans le domaine de l'industrie pharmaceutique ainsi que d'une maîtrise des processus pharmaceutiques Assurance Qualité. Vous disposez d'une capacité à travailler en transverse. Vous avez une bonne connaissance des référentiels applicables et une approche pragmatique de leur application. Une bonne maîtrise de l'anglais à l'écrit et à l'orale nécessaire.

Durée du contrat : 10 mois.

Date de début prévue : Septembre.

Type d'emploi : Temps plein, CDD

Salaire de base : 55 000 à 60 000 euros annuel, selon expérience.

Mesures COVID-19 :

Le Groupe a mis en place un protocole sanitaire pour l'ensemble des sites en France.