

**Cebiphar recherche dans le cadre de la croissance de son laboratoire à Fondettes (Tours) les talents d'aujourd'hui et demain pour compléter son équipe d'experts :**

**Pharmacien ASSURANCE QUALITE (H/F),  
Dans le cadre d'un CDI, pour son site de FONDETTES**

**Notre société :**

Cebiphar est un laboratoire indépendant à taille humaine, prestataire de services spécialisé en développement analytique et contrôle qualité pour les Industries Pharmaceutiques humaines et vétérinaires. Cebiphar est membre du groupe Teranga (210 personnes, 23 M€ CA), un des acteurs majeurs Français de la sous-traitance pharmaceutique.

Notre mission est d'apporter des solutions techniques et réglementaires à nos clients pour sécuriser leur chaîne d'approvisionnement

**Votre mission :**

Rattaché à la Direction du Département Assurance Qualité, vous aurez en charge le maintien de notre système qualité au travers des missions suivantes :

- Être le garant du respect des BPF/cGMP et des exigences clients,
- Elaborer et gérer la documentation qualité sur site : procédures et autres documents qualité, assurer l'application des procédures, ainsi que la bonne utilisation des outils qualité,
- Réaliser des audits internes, ainsi que des audits d'études (BPF, BPL, BPC )
- Gérer les fournisseurs / sous-traitants, leur évaluation qualité et leur suivi
- Préparer et suivre les plans de formations des nouveaux arrivants et assurer la formation initiale et continue du personnel à l'Assurance Qualité et aux référentiels qualité,
- Traiter les déviations, non-conformités, dysfonctionnement et demande de changement - suivre les CAPA,
- Coordonner des projets d'amélioration qualité, des analyses de risques
- Participer à la gestion des contrats qualité avec nos clients
- Suivre les indicateurs Qualité et proposer des améliorations, participer à la préparation de la revue annuelle qualité
- Approuver les certificats d'analyse

**Profil de recrutement :**

Docteur en Pharmacie, vous disposez d'une formation en AQ (Master 2 en Qualité) et/ou en Contrôle Qualité et vous justifiez d'une première expérience réussie sur une fonction AQ dans l'industrie pharmaceutique (site fabricant).

Les compétences suivantes sont requises :

- Bonne maîtrise de la réglementation et des référentiels Qualité de l'industrie pharmaceutique (BPF/cGMP)
- Aptitudes au travail d'équipe
- Rigoureux (se), autonome, organisé(e)
- Polyvalent
- Bonnes qualités relationnelles et de communication
- Bonne maîtrise de l'anglais à l'écrit et à l'oral.

Rémunération : selon expérience.

Vous avez une réelle envie de nouveaux challenges, de prendre du plaisir, de vous investir dans un projet d'équipe à taille humaine ? Alors vous êtes la bonne personne, postulez sans attendre et rejoignez notre équipe !

Communiquez-nous votre lettre de motivation et CV uniquement par email à l'adresse suivante :

[slegoff@cebiphar.com](mailto:slegoff@cebiphar.com)