



Groupe international français, 7ème laboratoire pharmaceutique vétérinaire mondial et 5ème en France, Ceva est spécialisé dans la recherche, le développement, la production et la commercialisation de produits pharmaceutiques et de vaccins pour les animaux de compagnie et d'élevage (ruminants, porcs, volailles). Présent dans plus de 110 pays, nos 4000 salariés portent les valeurs du Groupe Ceva :

Passion du client – Innovation – Esprit entrepreneurial – Solidarité

Nous recrutons en CDI :

Responsable du Laboratoire de Contrôle Qualité (H/F)

Rattaché au Responsable Qualité du site de Libourne (33), vous pilotez le service Contrôle Qualité et son laboratoire afin de garantir que les analyses physico-chimiques et microbiologiques sont réalisées dans le respect de la réglementation (stabilités on going, validations...), des objectifs de qualité, de sécurité, de coûts et de délais afin d'assurer la libération des lots des usines pharmaceutiques françaises et des produits de la sous-traitance. Vous avez le souci permanent de satisfaire les clients tant internes qu'externes.

A ce titre, vous :

- organisez et animez une équipe d'environ 25 personnes dont 2 responsables d'équipe et 2 responsables techniques, et ses process,
- garantissez la gestion opérationnelle du laboratoire de contrôle et la fourniture de tous les éléments nécessaires à la libération des lots par l'AQ,
- êtes garant de la mise en place et de l'application d'un système qualité au laboratoire de contrôle dans le respect des BPF et des réglementations en vigueur,
- participez à la préparation des inspections et audits et êtes l'interlocuteur(trice) dans votre domaine d'activité,
- mettez en place une politique d'amélioration et de développement des techniques et de l'équipe,
- assurez le suivi des indicateurs de performance et les tâches de reporting de votre service,

Profil recherché :

Docteur en pharmacie, inscriptible à l'Ordre des Pharmaciens section B/C ou Ingénieur chimiste, vous avez une expérience d'au moins 5 ans dans un poste similaire dans un laboratoire pharmaceutique. Un 3^{ème} cycle orienté contrôle qualité / contrôle des médicaments serait un plus.

Vous avez un bon niveau d'anglais à l'oral et à l'écrit ainsi qu'une bonne connaissance des outils LIMS, GPAO et Office.

Réactivité, autonomie, sens de l'organisation, force de proposition et sens de la performance sont des qualités indispensables pour réussir à ce poste.

Expérimenté(e) en management notamment dans un contexte de changement, doté(e) d'un excellent sens de la communication, vous avez de bonnes aptitudes d'organisation ainsi qu'un esprit de synthèse qui vous permettront de mener à bien votre mission.

Ce poste basé à Libourne (Aquitaine) est à pourvoir en CDI dès que possible.

Merci de postuler directement sur le site : <http://job.ceva.com>, sous la référence 2016 09 EM RESPLABOCQ