

## OFFRE D'EMPLOI (CDD 18 MOIS) :

# CHARGE/E DE PROJET NEW PRODUCT INTRODUCTION (NPI) AND VALIDATION F/H



### QUI SOMMES NOUS ?

Faisant partie du **Groupe TriRx**, le site **TriRx Segré SAS** est une **usine de production** de médicaments à destination vétérinaire basée à Segré (à **proximité d'Angers**).

L'équipe du département Qualité vous propose de la rejoindre en CDD de 18 mois et d'intégrer un site de **130 collaborateurs engagés** et ayant le **goût du travail**. L'amélioration continue étant

un outil du quotidien pour chacun d'entre nous, nous y attachons de l'importance.

Rattaché au **Responsable NPI and Validation**, vous aurez un rôle de Chargé/e de NPI / validation en transverse avec les différents départements du site.

---

### VOS MISSIONS :

- Mettre en œuvre et piloter les projets de développements hors analytique et/ou de transfert jusqu'à l'étape de validation
- Réaliser les études de développements de nouveaux produits et des tests de formulation en accord avec le planning
- Rédiger les protocoles et les rapports associés
- Assurer le reporting à l'équipe projets d'introduction des nouveaux produits
- Mettre en œuvre la stratégie de transfert
- Suivre les premiers lots de validation avec la production
- Coordonner les activités en lien avec les différents services impliqués.
- Etre le contact client pour les problématiques liées au développement et au transfert de nouveaux produits
- Participer à la mise en place du laboratoire de développement
- Assurer la mise à jour des procédures en lien avec les activités de développement et de transfert.
- Supporter la production lors de résolution de problèmes qualité et participer à l'amélioration continue des procédés.
- Mettre en œuvre et piloter des projets liés aux process (changement de Matières Première, Articles de conditionnement...)

---

### VOUS :

- **Ingénieur** ou vous bénéficiez de **5 ans d'expérience** dans ce type de fonction ou en milieu pharmaceutique seront nécessaires.

### VOUS SAVEZ :

- Etre **force de proposition** en vous appuyant sur votre domaine d'expertise.
- Vous savez évoluer dans un **environnement matriciel** impliquant de fortes qualités de communication et de priorisation.

### VOUS AVEZ :

- Un **anglais professionnel** (calls à l'international réguliers, rédaction de documents techniques en anglais).
- Des connaissances solides concernant les référentiels pharmaceutiques (cGMP, ISO, ICH, BPF, BPD...)
- De la rigueur, de la réactivité et un esprit d'équipe
- Des compétences en conduites de projets



**DATE DE DEBUT DE CONTRAT :** Dès que possible

**REMUNERATION :** A définir en fonction du profil

**VOTRE CONTACT :** Si cette proposition vous intéresse, merci d'adresser votre en envoyant un CV et une lettre par mail à l'attention de [csoullisse@trirx.com](mailto:csoullisse@trirx.com)