



ACM PHARMA est un laboratoire indépendant à taille humaine, prestataire de services spécialisé en microbiologie pour les industries de santé, membre du groupe Teranga (180 personnes, 19 M€ CA), un des acteurs majeurs Français de la sous-traitance pharmaceutique. Pour renforcer son équipe déjà en place, ACM PHARMA recherche :

Responsable Assurance Qualité Système (H/F)

Votre mission :

En tant que Responsable Assurance Qualité Système et Amélioration Continue, vous intégrez le service qualité de ACM Pharma et mettez en œuvre en lien avec le Responsable Assurance Qualité Compliance, la politique définie par la Direction.

Vous devenez un acteur fort pour répondre à nos objectifs d'amélioration continue, et assurez au quotidien les principales missions suivantes :

- Traiter les informations concernant les événements qualité : anomalies, réclamations clients, réclamations fournisseurs.
- Analyser des événements qualité déclarés pour participer aux investigations et proposer des actions correctives en collaboration avec les responsables concernés.
- Participer à la mise en place des actions correctives et suivre les plans d'action.
- Manager les demandes de changement sur le site et participer à l'évaluation des impacts des modifications sur l'organisation : documentation, équipements, formation, locaux, fournisseurs...
- Réaliser des audits internes et externes.
- Participer au suivi des fournisseurs et de leur référencement.
- Assurer le suivi des actions d'amélioration continue qualité et technique.
- Soutenir le déploiement des attentes des clients en relation avec les fonctions impliquées.
- Participer à la promotion et au déploiement de la politique qualité et proposer des évolutions conduisant à une amélioration de la qualité et s'assurer de la mise en place des outils d'appréciation du niveau de qualité liés à son activité.
- Fournir les informations nécessaires à la réalisation des revues de Direction.

Votre profil :

Scientifique ou Pharmacien vous connaissez le secteur des industries de santé

Vous avez une première expérience significative sur des missions en assurance qualité dans un environnement BPF et connaissez les référentiels qualité : BPF, GMP ; FDA 21 CFR part 210 et 211.

Vous avez une bonne connaissance des pratiques aseptiques en milieu industriel.

Une expérience en sous-traitance et dans le contrôle des bio-médicaments sera un plus.

Une expérience d'application de la norme NF EN ISO 17025 serait un atout supplémentaire.

Vous disposez de bonnes aptitudes au travail d'équipe et une expérience de management.

Vous êtes rigoureux, autonome, organisé avec de réelles qualités relationnelles de communication.

Vous maîtrisez l'anglais, à l'écrit comme à l'oral, et les outils informatiques.

Vous avez envie de nouveaux challenges dans une équipe à taille humaine, une volonté d'innover et de progresser grâce à la diversité des projets qui vous seront confiés. Alors n'attendez plus pour postuler.

Notre offre :

Type de contrat : CDI

Rémunération : A définir négociable selon expérience

Localisation : Poste basé à BELLEGARDE (Loiret – 45)

Modalités de candidature : Communiquez-nous votre lettre de motivation, CV par email à l'adresse suivante : florence.mayeur@terangagroupe.com

TERANGA
GROUPE