



Vous cherchez un environnement challengeant avec des projets techniques permettant des avancées dans la santé des patients ? Notre entreprise est faite pour vous !

L'Institut Georges Lopez (IGL) est un des leaders dans la préservation des organes pour la transplantation dans le monde. Des solutions de préservation jusqu'aux machines de perfusion, IGL conçoit, fabrique et commercialise des produits innovants pour améliorer le succès des transplantations d'organes.

## **Recrutement Chargé Assurance Qualité (H/F) sur notre site de production situé à Saint Laurent de Chamousset**

Missions :

Rattaché au service Assurance Qualité du site de production de Saint-Laurent de Chamousset, vous serez en charge de l'Assurance Qualité Opérationnelle

Rattaché au Pharmacien Délégué, vos principales fonctions seront de :

- Participer à la surveillance des activités industrielles en lien avec les Bonnes Pratiques de Fabrication
- Assurer l'efficacité et la pertinence du traitement des non conformités et des déviations
- Traitement des déviations
- Garantir l'évaluation, la validation et le suivi des plans d'action CAPA et change control sur son périmètre d'activité
- Recueillir les données pour les revues qualités produits
- Contribuer à la mise en place et au respect des indicateurs qualité en lien avec la Politique Qualité
- Participer aux analyses de risque
- Participer aux audits internes
- Rédiger la documentation en lien avec son activité
- Participer à l'identification des points d'amélioration et proposer des actions pour les mettre en place
- Contribuer au programme de formation qualité en interne
- Etre le support et l'interlocuteur privilégié auprès des opérationnels des services support (contrôle qualité, maintenance, qualification/validation)

- Assurer le suivi des libérations des lots DM et/ou Médicament.

Profil :

Diplôme d'Etat Français en Docteur en Pharmacie, Diplôme d'ingénieur ou Diplôme équivalent, avec minimum 2ans d'expérience sur un site de production pharmaceutique ou de dispositifs médicaux.

- Anglais professionnel
- Connaissance réglementaire ISO 13485, BPF
- Connaissance des procédés aseptiques est un avantage
- Pratique des outils Qualité (analyse de risque, analyse de cause...)
- Bonne capacité rédactionnelle démontrant les capacité d'analyse et de synthèse

*Si vous êtes intéressé(e), merci d'adresser votre candidature (CV + LM) par mail : [rh@groupe-cair.com](mailto:rh@groupe-cair.com) avec la réf : **IGL/221***