MSD un des leaders mondiaux de l’industrie pharmaceutique, est présent avec un portefeuille diversifié et innovant sur les marchés de produits de prescription, vaccins et produits de santé animale. Aujourd’hui, nous construisons un nouveau modèle d’Entreprise pharmaceutique – une Entreprise engagée dans la création d’un futur améliorant la santé de tous.   
  
Notre capacité à exceller est liée à l’intégrité, la connaissance, l’imagination, la compétence, la diversité et le travail d’équipe que vous pouvez démontrer. Autour de nos valeurs, nous visons à créer un environnement de respect mutuel, d’encouragement et de travail d’équipe. Intégré à notre équipe mondiale, vous aurez l’opportunité de collaborer avec des collègues talentueux et engagés tout en ayant l’opportunité de développer et de diversifier votre carrière.

Notre laboratoire est aujourd’hui l’un des leaders mondiaux en termes de recherche et développement, de production et de distribution de produits destinés à la Santé Animale.

Pour notre site basé à Igoville (région de Rouen), nous recrutons un **Coordinateur Qualité Laboratoire pour un CDD de 12 mois.**

Sous la responsabilité conjointe du Responsable Qualité et Compliance Systèmes et du Responsable contrôle Qualité, vous serez en charge des missions suivantes :

* Contribuer au maintien et à l’amélioration de la qualité au sein du laboratoire,
* Harmoniser et améliorer les pratiques qualités du laboratoire au regard des pratiques en production,
* Assurer la conformité documentaire du laboratoire en mettant à jour/vérifiant la documentation qualité du laboratoire (notamment les procédures, les techniques de contrôle, et les logbooks),
* Participer à la préparation et au suivi des audits,
* Assurer la gestion des déviations, mettre en place les plans d’actions, assurer leur suivi et gérer les changements et autres évènements qualité du laboratoire,
* Leader des investigations laboratoire liées aux matières premières et articles de conditionnement,
* Assurer la revue qualité des dossiers de contrôle et libérer les lots d’articles de conditionnement et de matières premières,
* Gérer les plans de contrôles et les plans de prélèvements,
* Assurer la conformité du processus BPF/cGMP de contrôle matières premières et des articles de conditionnement,
* Assurer la conformité du processus BPF/cGMP de gestion des substances de référence,
* Assurer le traitement des demandes réglementaires (CoA à fournir, résultats, chromatogrammes, envois de substances de référence…).

**Possibilité d’embauche en CDI à l’issue du CDD**

De niveau supérieur Bac +3 minimum, avec une expérience acquise au sein d’une industrie pharmaceutique d’au moins 5 ans dans un service Qualité

Connaissance des référentiels Qualité (BPF, CFR, Pharmacopées…)

Maîtrise des outils bureautiques Pack Office, et idéalement SAP et Trackwise

Maitrise de l'Anglais écrit

Rigueur, Esprit d'équipe, Réactivité, Communication, Volontaire, Bonnes capacités rédactionnelles, Esprit de synthèse sont des qualités qui vous permettront de mener à bien les missions confiées.

Contact :   
Merci de postuler à l’offre via le lien suivant :

<https://taleo.msd.com/careersection/msd_external_career_section/jobdetail.ftl?job=QUA005615&lang=fr_FR&sns_id=mailto#.WO4uBAjBM-Q.mailto>

Nos collaborateurs sont la clé de la réussite de notre Entreprise. Nous leur démontrons notre engagement par nos politiques de rémunération et de reconnaissance avantageuses. Nos avantages sociaux sont conçus pour répondre aux attentes et besoins de nos collaborateurs, en fonction de leurs priorités de vie, mais aussi de tous ceux qui comptent autour d’eux.