

## OFFRE D'EMPLOI (CDD 12 mois) : SPECIALISTE VALIDATION / QUALIFICATION



### QUI SOMMES NOUS ?

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

L'équipe du département Validation / Qualification vous propose de la rejoindre en CDD de 12 mois et d'intégrer un site de **110 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/e au **Responsable Validation / Qualification**, lui-même rattaché/e au Directeur Qualité du site, vous aurez en charge d'assurer la conformité de différents systèmes de Validation / Qualification, tels que la Validation de Nettoyage, la Validation du Process Aseptique (Media Fill), la Qualification des équipements, la Qualification environnementale, Validation des Systèmes informatisés (spécialités à définir selon le profil et l'expérience).

---

### VOS MISSIONS :

- ✓ Suivre l'activité de systèmes de Validation / Qualification
- ✓ Mettre en œuvre la stratégie de Validation / Qualification
- ✓ Rédiger les protocoles et les rapports associés
- ✓ Coordonner les activités en lien avec les différents services impliqués
- ✓ Réaliser les activités de Validation / Qualification sur le terrain
- ✓ Prendre en charge les problématiques et investigations liées à d'éventuelles non-conformités
- ✓ Assurer la mise à jour des procédures des systèmes en charge
- ✓ Supporter la production lors de résolution de problèmes qualité
- ✓ Représenter son système de Validation / Qualification lors des inspections réglementaires ou client
- ✓ Participer au développement de l'amélioration continue au sein de son secteur et dans l'entreprise

---

### VOUS :

- Titulaire d'un **Bac +5 en science du médicament** et / ou bénéficiant d'au moins **3 ans d'expérience** dans ce type de fonction en milieu pharmaceutique seront nécessaires.

### VOUS AVEZ :

- Un **anglais professionnel**
- Des connaissances solides concernant les référentiels pharmaceutiques (BPF, cGMP)
- De la rigueur, de la réactivité et un esprit d'équipe

### VOUS SAVEZ :

- Être **autonome** dans votre travail en impliquant des qualités de priorisation
- Être **force de proposition** en vous appuyant sur votre domaine d'expertise
- Echanger avec différents profils d'interlocuteur en impliquant **de fortes qualités de communication**



**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 candidature en envoyant un CV et une lettre de motivation par mail à l'attention de [csoullisse@trirx.com](mailto:csoullisse@trirx.com)