



Manager contrôle qualité H/F en CDI

« Farmabios, Novasep et Pharmazell sont maintenant Axplora.

La mission d'Axplora est d'être un partenaire de fabrication de confiance pour les plus grandes entreprises pharmaceutiques et biotechnologiques du monde. Animés par la passion, la curiosité et le dévouement de nos employés hautement qualifiés, nous voulons qu'ils soient fiers de collaborer avec nos clients pour fournir des produits de pointe au bénéfice de l'humanité.

Tout en fournissant des principes actifs pour les médicaments en temps voulu et à grande échelle, nous offrons un environnement bienveillant dans lequel nos employés peuvent exploiter pleinement et en sécurité leur potentiel. Nos 2.500 employés sont basés en Europe, en Inde et aux Etats-Unis, et Axplora est organisée en 3 Business Unit (services de sous-traitance pharmaceutiques, produits de spécialité, stéroïdes et produits HPAPI).

La BU CDMO regroupe plus de 1000 employés répartis sur 7 sites en Europe et aux Etats-Unis. Il s'agit d'un acteur de premier plan sur le marché en forte croissance des CDMO (ADC, Omega3...) avec une technologie différenciante telle que la chromatographie, la chimie dangereuse, la cryogénie et la chimie continue.

Nous recherchons pour le service contrôle qualité du site de Mourenx (160 salariés) un manager contrôle qualité en CDI.

Le service CQ composé d'une vingtaine de techniciens (dont 15 en poste) réalise notamment les analyses physico chimiques des matières premières, produits en cours et produits finis. Un pôle développement analytique complète cette équipe.

La principale mission du manager CQ est de coordonner la planification des analyses du laboratoire qui travaille en continu et de travailler sur des projets d'amélioration continue. Vous managez une équipe de 4 techniciens.

Votre quotidien sera rythmé par les missions suivantes :

- Gérer le fonctionnement du laboratoire en lien avec les autres services
- Libérer les lots de matières premières
- Vérifier les dossiers d'analyses
- Participer aux réunions de suivi de constat d'anomalie
- Réaliser le suivi des actions qualité
- Faire de la veille réglementaire des pharmacopées
- Mener des projets d'amélioration continue
- Participer à la préparation des audits clients et inspections

Vous assurerez le remplacement du responsable de service en son absence.

Profil recherché : BAC+3/5 en chimie analytique + expérience significative de minimum 7 ans sur un poste similaire en environnement BPF, une première expérience en management est requise.

Vous êtes rigoureux, organisé, proactif et force de proposition. Vous êtes un leader sachant travailler en équipe.

Vous êtes à l'aise en Anglais professionnel.

Poste avec des perspectives d'évolution.

Profil agent de maîtrise ou cadre en fonction du profil.

La connaissance et la pratique du référentiel BPF/GMP est indispensable pour ce poste.