

Poste à pourvoir en CDI :
Ingénieur procédé en chimie fine H/F

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.

Le site de Mourenx (production de principes actifs) recrute un ingénieur procédé en chimie fine en CDI.

Sous la responsabilité du responsable Industrialisation, vous aurez en charge l'étude de nouveaux projets de la faisabilité à la réalisation des premiers lots en production ainsi que les validations. Vous travaillerez en étroite collaboration avec les différents services du site et vous serez en contact direct avec les clients.

A ce titre, vos principales missions seront :

- la conduite de manière autonome des projets de transfert de procédés ou d'amélioration de procédés (faisabilité technique, calcul des coûts de production, suivi en production des premiers lots...),
- la réalisation du Plan Directeur de Validation (rédiger les protocoles et rapports de validation, participer à la rédaction des dossiers de lots, coordonner avec les services concernés les opérations spécifiques aux validations),
- le suivi des modifications procédés (Change Control) et de leur impact en termes de validations et de coûts,
- la recherche des causes racines d'anomalies (root cause analysis).

Vous serez également amené à effectuer des missions d'assistance à la production, sur le terrain, en lien direct avec les équipes de fabrication.

L'ensemble devra être réalisé dans le respect des normes de Qualité (BPF, GMP) et de Sécurité en vigueur sur un site industriel classé SEVESO 3.

Vous avez des connaissances en Chimie fine industrielle, en procédés appliqués à la fabrication de principes actifs pharmaceutiques, en BFP/GMP et en méthodes de validations.

De formation Bac+3 à Bac+5 en Génie Chimique/Procédé ou en Chimie fine vous avez une expérience terrain de 3 ans minimum sur un site de production de chimie fine qui vous a permis d'acquérir une bonne connaissance des procédés et des équipements.

Vous avez un réel intérêt pour le terrain et vous êtes organisé.

Vous êtes reconnu pour votre capacité à travailler en équipe, votre rigueur et votre réactivité.

Vous êtes force de propositions : innovantes et performantes.

Anglais courant

Salaire et statut selon le profil.

