
About this position

CORDEN PHARMA CHENOVE
21000 Dijon, Bourgogne-Franche-Comté

Société

CordenPharma est une entreprise spécialisée dans le développement et la fabrication en sous-traitance qui propose des services complets dans le domaine des principes actifs, des médicaments et des services de conditionnement y afférents.

Avec un effectif d'environ 1800 employés et un chiffre d'affaires annuel de plus de 400 millions d'euros, **CordenPharma** permet aux entreprises pharmaceutiques et biotechnologiques de satisfaire aux exigences de succès de leurs produits tout en améliorant la santé de leurs patients.

Fondée en tant que branche pharmaceutique d'International Chemical Investors Group (ICIG) en 2006, **CordenPharma** fournit des solutions flexibles via un réseau de sites conformes aux BPFc établis en Europe et aux Etats-Unis et organisés en quatre plates-formes technologiques: Peptides, lipides et glucides; Produits injectables; Médicaments hautement actifs et oncologie; Petites molécules.

Mission

Votre mission consistera à réaliser les opérations de production en utilisant tous les équipements présents dans le respect des règles HSE, Qualité cGMP et BPF et ce dans les délais impartis afin de satisfaire la demande du client.

Surveiller, utiliser et réguler une ou des installations de synthèse ou de finition selon les normes d'hygiène, de sécurité et environnementales dans le cadre des impératifs de production qualité, coûts, délais

- Connaitre et savoir piloter les équipements de production.
- Connaitre et appliquer les documents (procédures, IPR, protocoles ...) relatifs à son secteur d'activité.
- Renseigner les supports de suivi de production (instructions, log-books ...) et transmettre les informations aux interlocuteurs concernés.
- Vérifier et maintenir l'état de propreté des locaux, des équipements de production et de contrôle (réacteur, colonne de distillation, pH-mètre, ...).
- Contrôler l'état de fonctionnement et de sécurité des installations et des équipements de production.
- Effectuer les relevés de paramètres process (température, pression ...) et détecter les anomalies ainsi que les écarts.
- Signaler toute situation à risque et rédiger, sur demande du chef d'équipe, une fiche incident.

Effectuer des contrôles de conformité des matières en cours de production

- Vérifier la quantité, la conformité et la disponibilité des matières premières et des réactifs
- Prélever des échantillons de matières ou de produits par délégation du LCQ (Laboratoire de Contrôle) et les identifier-étiqueter pour analyse.
- Effectuer les contrôles en cours (IPC, Humidité, pH, etc.)

Mettre en œuvre des mesures correctives définies en cas de dysfonctionnement des équipements et anomalies des produits transformés

- Donner un premier diagnostic, signaler les anomalies et/ou incidents à son chef d'équipe et être force de proposition

Profil

Formation initiale : Formation en Chimie ou expérience professionnelle équivalente.

Expérience (nature et nombre d'années) : Poste avec ou sans expérience mais des connaissances en CHIMIE (exigé)

Compétences techniques requises (savoir, savoir-faire) :

Connaissances de base en chimie (pour postes pôle synthèse)

Connaître et respecter les BPF, cGMP ainsi que les règles HSE

Connaissances des équipements et des procédures de fabrication en chimie fine et pharmacie

Savoir utiliser des outils de manutention (tire-palette électrique ou non, ...)

Connaissance de base en chimie analytique.

Compétences comportementales requises (savoir-être) :

Rigoureux et Attentif

Fiable

Efficace

Travail en équipe

Application rigoureuse des consignes Qualité, HSE et Production

Remontée précise des anomalies

Adaptabilité au changement

Disponible (travail posté en 5x8)