



Contrat d'alternance

Alternant(e) Assurance Qualité Affaires Règlementaires (H/F) Les Laboratoires Servier Industrie (Gidy)

Référence : ORCE/DQ/MNIE1

Servier est un laboratoire pharmaceutique international gouverné par une Fondation dont le siège se trouve à Suresnes. S'appuyant sur une solide implantation internationale dans 148 pays et sur un chiffre d'affaires de 4 milliards d'euros, Servier emploie 21 000 personnes dans le monde. La croissance du groupe repose sur la recherche constante d'innovation dans des domaines d'excellence, au service des patients et médecins, ainsi que sur une activité dans les médicaments génériques de qualité.

Le site de production pharmaceutique français du groupe, situé à GIDY, est une entité industrielle remarquable et constitue un centre d'activités important du département du Loiret. De par sa renommée et son envergure, l'entreprise se doit de promouvoir une dynamique importante et en ce sens, challenges et projets innovants alimentent régulièrement la vie du site. Les installations de pointe, la confiance en la recherche et la passion du métier permettent aux 800 collaborateurs de développer, industrialiser, produire et distribuer les médicaments au quotidien.

Sur le site de production pharmaceutique français du Groupe, vous serez rattaché(e) à la Direction Qualité et au Pôle Assurance Qualité Système.

VOTRE MISSION

Au cœur de la cellule Affaires Règlementaires de l'Assurance Qualité, vous contribuerez à garantir la conformité des Autorisations de Mise sur le Marché (AMM) Internationales des médicaments Servier.

A cette fin, vous serez notamment amené(e) à :

- Mettre en place et maintenir une base de données dite « Produits Règlementaires » pour tous les produits du site industriel
- Elaborer des rapports de validation de procédés règlementaires
- Accompagner le service dans les réponses aux questions des autorités suite aux enregistrements et renouvellements des Autorisations de Mise sur le Marché International

Votre travail s'effectuera en partenariat étroit avec les responsables procédés en fabrication (de formes sèches) et la Direction de Transposition Industrielle.

Profil : Bac+5/6 Qualité - Master 2 Qualité - Master 2 Règlementation Pharmaceutique

Compétences Requises :

Bonnes qualités d'analyse et de synthèse - Bon relationnel - Rigueur & sens de l'organisation - Bonnes qualités rédactionnelles - Maîtrise de l'anglais - Connaissance de la législation pharmaceutique

Durée : 12 mois, dès septembre 2017

Indemnités et avantages sociaux : en fonction du niveau d'études, selon la convention collective de l'industrie pharmaceutique, 13^{ème} mois, intéressement et participation, restauration d'entreprise.

Contacts :

CADOUX Christel : christel.cadoux@servier.com - 02 38 23 87 04
BOSSARD Aurélie : aurelie.bossard@servier.com - 02 38 23 91 10
Merci d'adresser vos candidatures aux deux contacts avec la référence de l'offre.

LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE
905 Route de Saran, 45520 GIDY (Près d'ORLEANS)
Site non accessible en transports en commun. Permis B nécessaire.