

JOB OPPORTUNITY

Innate Pharma S.A., société de biotechnologie en phase clinique, conçoit et développe des anticorps thérapeutiques innovants qui exploitent le système immunitaire inné dans le but d'améliorer la prise en charge des cancers.

La Société a trois anticorps thérapeutiques « first-in-class » testés en clinique, dont deux inhibiteurs de point de contrôle de l'immunité en immuno-oncologie, une approche d'immunothérapie novatrice qui change le traitement des cancers en rétablissant la capacité du système immunitaire à reconnaître et éliminer les cellules tumorales.

L'expertise de la Société, notamment dans la biologie des cellules NK, lui a permis de nouer des alliances avec des sociétés leaders de la biopharmacie comme AstraZeneca, Bristol-Myers Squibb, Novo Nordisk A/S et Sanofi.

A mesure que son portefeuille de candidat-médicaments s'étend et avance, la Société fait face à de nouveaux challenges. C'est pourquoi Innate Pharma recherche un(e) :

MANAGER, ASSURANCE QUALITE R&D H/F

Contrat à Durée Indéterminée
Réf: MNG/OB/2017/1

Mission

Sous la responsabilité du Director, Quality & Compliance, vous coordonnez l'ensemble des activités liées à l'Assurance Qualité de la Société conformément au système de management de la qualité en place, aux exigences de la norme ISO 9001 et de la réglementation applicable au développement du médicament.

Vous êtes force de proposition pour l'amélioration continue des processus d'Assurance Qualité.

Vous définissez et mettez en œuvre les actions liées aux activités de laboratoire (études de preuve du concept, d'efficacité, etc.).

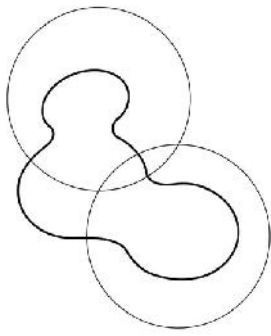
Vous travaillez en collaboration avec les différentes équipes de la Société.

Au sein de l'équipe Qualité, vous avez sous votre responsabilité un Ingénieur Assurance Qualité spécialisé dans le développement pharmaceutique des candidats-médicaments et vous interagissez avec l'Ingénieur en charge de la métrologie et de la gestion du parc d'équipements de laboratoire.

Votre mission consiste principalement à :

- planifier les activités d'assurance qualité et affecter les ressources nécessaires de l'équipe,
- rédiger et vérifier des documents et des enregistrements liés aux activités de recherche & développement (procédures, modes opératoires, protocoles et rapports d'études ...),
- superviser les opérations de gestion documentaire,
- évaluer et contrôler la conformité des processus et des études réalisées en interne par rapport aux référentiels, procédures et protocoles au travers d'audits,
- suivre les plans d'actions correctifs, préventifs et d'amélioration issus des non-conformités, audits et résultats d'évaluation,
- utiliser, améliorer ou créer les outils qualité nécessaires.

Vous interviendrez en soutien du Director, Quality & Compliance pour la préparation et le suivi des audits de renouvellement de certification ISO 9001.



JOB OPPORTUNITY

Profil

De formation Bac+5 dans un domaine scientifique, complétée par une formation en Qualité, vous possédez également les compétences suivantes :

- Connaissances des environnements ISO 9001, BPL et BPF,
- Réalisation d'audits internes et externes,
- Techniques rédactionnelles,
- Aptitudes managériales hiérarchiques et transversales,
- Maîtrise des outils informatiques bureautiques et de gestion électronique de documents,
- Français écrit et oral,
- Anglais écrit et oral (rédaction de rapports, lecture / revue de documents, participation à des réunions ...).

Vous avez le goût du travail en équipe et du travail de terrain.

Vous disposez d'une expérience de 5 à 10 ans dans un poste similaire au sein d'un organisme de recherche contractuelle (CRO) ou dans le domaine des biotechnologies et, idéalement, dans un environnement BPL.

Poste ouvert au public Travailleur Handicapé.

Informations complémentaires

Merci d'envoyer votre CV accompagné d'une lettre de motivation en rappelant la référence « MNG/OB/2017/1 » par email (m.gouadebaix@realstaffing.com)