

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 :

2 INGENIEURS ASSURANCE QUALITE H/F

Contrat à Durée Indéterminée

Réf: 1722-IAQ/OB

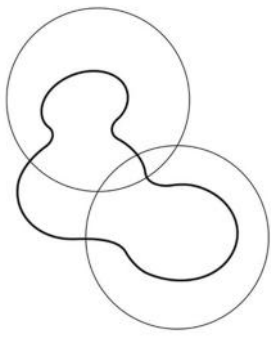
Mission

Sous la responsabilité du Director, Quality & Compliance, vous contribuez à l'application du système qualité de la Société, certifié ISO 9001, et participez de manière proactive à la démarche d'amélioration continue, dans le respect du cadre réglementaire applicable au développement du médicament (notamment BPx, ICH ...).

En tant que spécialiste des BPL ou des BPC, vous définissez et mettez en œuvre les actions d'assurance qualité liées aux activités de recherche et développement réalisées en interne ou en externe. Vous travaillez en étroite collaboration avec les différents départements impliqués dans le développement des candidats-médicaments de la Société. Vous êtes force de proposition pour la mise en place de nouvelles procédures et pour apporter des solutions adaptées à leurs contraintes techniques et organisationnelles.

Votre mission consiste principalement à :

- assurer la gestion documentaire, c'est-à-dire, organiser, rédiger et réviser les procédures et enregistrements,
- réaliser les audits internes et externes (prestataires, centres investigateurs ...),
- piloter les plans d'actions correctifs, préventifs et d'amélioration issus des non-conformités, audits et résultats d'évaluation,
- utiliser, ou créer lorsque nécessaire, les outils d'analyse de données permettant d'évaluer et d'améliorer le système qualité.



JOB OPPORTUNITY

Profil

De formation Bac+5 dans le domaine scientifique complétée par une formation en Qualité, vous avez les compétences suivantes :

- Connaissances des environnements ISO 9001,
- Maîtrise des BPL ou des BPC,
- Réalisation d'audits internes et externes,
- Techniques rédactionnelles,
- Bonnes aptitudes relationnelles,
- Maîtrise des outils informatiques bureautiques et de gestion électronique de documents,
- Français et Anglais écrit et oral.

Rigoureux(se), précis(e) et à l'écoute, vous souhaitez vous investir et participer au développement de la Société et de son système qualité.

Vous disposez d'une expérience d'au moins 5 ans dans un poste similaire au sein d'un organisme de recherche contractuelle (CRO) ou dans le domaine pharmaceutique ou des biotechnologies.

Poste ouvert au public Travailleur Handicapé.

Informations complémentaires

Merci d'envoyer votre CV accompagné d'une lettre de motivation en rappelant la référence « 1722-IAQ/OB » par email (annonce@connect-rh.com)