**Technicien Supérieur Contrôle Qualité Chimie – H/F**

**À propos de l'entreprise :**

Aspirez-vous à contribuer à l’avancement des solutions de diagnostic de lutte contre le cancer ? Recherchez-vous des défis stimulants au sein d’une entreprise engagée ? Rejoignez notre équipe chez **CURIUM** !

Nous sommes spécialisés dans la **production et la fourniture** de **traceurs radioactifs** utilisés en médecine nucléaire. En permettant un diagnostic précis et un traitement précoce du **cancer**, ainsi que des **maladies du cœur, du cerveau et des os**, nos produits permettent à nos clients de proposer un traitement efficace et aux patients de bénéficier d’une prise en charge thérapeutique améliorée.

Avec un siège social situé à Paris et des bureaux dans le monde entier, nous nous positionnons en tant que partenaire de confiance pour les hôpitaux publics et privés, les radiopharmacies et les centres d’imagerie dans plus **de 60 pays** à travers le monde.

**Le site de Saclay (91)**

Nous développons, fabriquons et commercialisons des médicaments pour le diagnostic et la radiothérapie métabolique nucléaire à destination des patients principalement sur 4 grands axes cliniques : l’oncologie, la neurologie, la rhumatologie et la cardiologie.

**QUELLES SERONT VOS MISSIONS ?**

L’équipe CQ Chimie a pour objectif de réaliser les contrôles physico-chimiques des matières premières, des articles de conditionnement, des produits finis et de l’installation d’eau. Dans ce cadre, vous aurez les missions suivantes :

* Effectuer les contrôles permettant de vérifier la qualité des matières premières, des solutions intermédiaires, des produits finis non radioactifs et des articles de conditionnement selon les instructions en vigueur
* S’assurer de la fiabilité des méthodes utilisées et leurs résultats
* Interpréter les résultats obtenus, conclure le rapport d’analyses, saisir les résultats dans le LIMS et transmettre le rapport d’analyse au responsable
* En cas de résultats hors spécifications (OOS) ou hors tendance (OOT), participer à l’investigation de laboratoire selon les règles de procédure de gestion des OOS/OOT en vigueur
* Utiliser les outils informatiques pour établir des rapports et effectuer des calculs (traitement de texte, tableur, base de données)
* Effectuer la réception et la répartition des échantillons de matières premières, des solutions intermédiaires et des produits finis
* Participer à la gestion des réactifs et des déchets chimiques
* Veiller au respect des BPF et des consignes d’hygiène, de sécurité et de gestion des déchets. Signaler toute anomalie à son responsable
* Être responsable ou suppléant d’un ou plusieurs équipements (assurer son suivi : maintenance et vérification périodique, résolution de problèmes etc…)

**QUEL PROFIL POUR CETTE OPPORTUNITE ?**

Bac+2/3 (Chimie / Techniques d’analyses) et première expérience souhaitée dans l’industrie pharmaceutique, dans un environnement « laboratoire » et vous avez les compétences suivantes :

* Connaissance sur la manipulation des produits chimiques et connaissance des techniques d’analyses : spectrophotométrie UV, IR, potentiométrie, chromatographie.
* Connaissances des BPF et de la pharmacopée européenne appréciées
* Rigueur, méthodologie, organisation, polyvalence, adaptation, curiosité, autonomie, esprit d'équipe et bon relationnel

**QUELLES SERONT VOS CONDITIONS DE TRAVAIL ?**

* Poste à pourvoir en CDD d’une durée de 12 mois

**QUELS SONT LES AVANTAGES LIES A CE POSTE ?**

* Six semaines de congés payés pour une année pleine
* Mutuelle, Prévoyance,
* Restaurant d’entreprise