

2023-793 CDD (6 mois) - Ingénieur Production H/F

Informations générales

Description de l'entité	<p>Seqens est un acteur mondial intégré de solutions pharmaceutiques et ingrédients de spécialité, disposant d'une large gamme de produits, de services et de technologies. Le Groupe propose à ses clients des services de fabrication à façon pour les marchés pharmaceutiques et de spécialités ainsi qu'un large portefeuille de principes actifs et d'intermédiaires pharmaceutiques.</p> <p>Le groupe exploite 24 sites de production, 10 centres de R&D et emploie plus de 3 200 personnes principalement en Europe, Asie et Amérique du Nord. Plus de 300 scientifiques, ingénieurs et experts développent des solutions sur mesure pour nos clients et veillent à ce que les produits soient passés en production avec succès.</p>
-------------------------	---

Description du poste

Pays	France
Régions	Occitanie
Départements	Aramon (30)
Famille / Sous-famille d'emploi	Industrial - Production
Type de contrat	Contrat à durée déterminée
Durée du contrat (Mois)	6
Intitulé du poste	CDD (6 mois) - Ingénieur Production H/F
Contexte du poste :	<p>Dans le cadre d'un accroissement d'activité lié a un projet, vous intégrez l'équipe production du site et intervenez sur les sujets production, qualité et sécurité avec l'équipe.</p>
Principales missions :	<ul style="list-style-type: none">• Être le référent méthodes pour déployer les exigences qualités, sécurité et procédés dans les équipes de production : <p>Analyser les non-conformités et les écarts et prendre en charge les mesures préventives ou correctives à court, moyen et long terme,</p> <p>Réaliser l'assistance technique quotidienne des opérations unitaires procédés des ateliers de fabrication en lien avec le service Procédés et projets,</p> <p>Animer la démarche d'amélioration continue,</p> <p>Concevoir et réaliser des outils de suivi et d'analyse (tableaux de bord, graphiques...),</p> <p>Optimiser les moyens à mettre en œuvre, l'organisation du travail et les délais de fabrication,</p> <p>Réaliser des audits qualités et sécurité afin de vérifier la cohérence de l'application des procédures et de la réglementation,</p> <p>Superviser l'application des règles, procédures et consignes qualités, sécurité et procédés,</p> <p>Répondre aux questions internes et externes concernant la qualité, la sécurité et la conduite des procédés,</p> <p>Participer aux change control</p> <ul style="list-style-type: none">• Réaliser l'acquisition et la valorisation de documents (QP, rapports...) : <p>Mettre en place un système de retours d'expérience,</p> <p>Evaluer la criticité des principaux dysfonctionnements en participant aux traitements des déviations et des investigations,</p> <p>Rédiger les procédures et les méthodes de production,</p> <p>Co-concevoir et co-animer des modules de formation aux nouvelles procédures à destination des équipes de production en collaboration avec les services concernés,</p> <p>Proposer des améliorations dans l'exécution des tâches de production,</p>

Piloter les activités de validation et de qualification,

Rédiger les rapports d'investigation.

Les atouts pour réussir :

- Ingénieur ou Master 2 dans les domaines de la chimie fine, pharmacie, GCGP
- Première expérience en environnement industriel, idéalement GMP
- Rigueur
- force de proposition