



UPS Consultants développe depuis plus de 20 ans ses capacités d'intervention pour les missions de formation, d'audit, de conseil et de contrôle/qualification auprès des entreprises bio/pharmaceutiques, cosmétiques et fabricants de dispositifs médicaux. Membre du groupe Teranga (180 personnes, 19 M€ CA), un des acteurs majeurs Français de la sous-traitance pharmaceutique, notre mission est d'assurer des actions de formation, d'audit et de conseil à nos partenaires pour la réussite de leurs projets. UPS Consultants recrute, dans le cadre de la croissance de son activité un :

AUDITEUR/FORMATEUR EXPERT EN MICROBIOLOGIE ET PROCÉDES ASEPTIQUES - CDI- H/F

Mission principale :

Rattaché (e) au Directeur Scientifique de l'entreprise, vous assurez des missions de formation INTER/INTRA entreprise, de conseil et d'audit.

Responsabilités :

- Assurer des actions de formation INTER et INTRA entreprise sur les thématiques de maîtrise de la contamination, microbiologie appliquée, assurance qualité.
- Assurer des missions de conseil en maîtrise de la contamination microbienne, recherche de sources de contamination, aide aux investigations, traitement des OOS/OOT, mise en place de stratégie de maîtrise de la contamination (chimique, microbiologique, endotoxinique).
- Assurer des missions d'audit des sites de production (BPF/GMP, ISO 22716, ISO 13485) ou des laboratoires de contrôles (ISO 17025, BPF/BPL...).
- Identifier les futurs besoins des clients et s'associer avec le Directeur Scientifique et commerciale pour développer l'offre de service et/ou les partenariats adaptés.
- En collaboration avec l'équipe commerciale, identifier des nouveaux marchés et définir les moyens à mettre en œuvre pour développer ces marchés.
- Travailler en collaboration avec le laboratoire ACM PHARMA expert du groupe pour les explorations microbiologiques et participer à la validation des résultats.

Profil recherché :

Formation : Bac +5/6, profil scientifique de type Ingénieur/Master ou Docteur en Pharmacie.

Expérience : Expérience significative (5 ans minimum) en industrie pharmaceutique ou fabrication des dispositifs médicaux (assurance de stérilité, contrôle ou assurance qualité). Bonne connaissance de la microbiologie industrielle, BPF/GMP pharmaceutiques et des normes ISO 17025 et/ou ISO 13485.

Savoir être : Esprit d'analyse et de synthèse, Capacité à piloter un projet, Bonnes capacités rédactionnelles. Rigueur, autonomie et organisation. Excellent relationnel et bonnes capacités de communication. Volonté de s'investir et de grandir au sein d'une entreprise à taille humaine.



Conditions d'exercice de la fonction :

Votre lieu de travail est au siège du groupe à Bellegarde (45) au sein des équipes UPS et ACM Pharma, vous intervenez sur les sites de nos clients et pouvez également télé-travailler.

Type de contrat : CDI

Rémunération :

- Rémunération à définir selon expérience
- Outils à disposition : voiture de société, ordinateur et téléphone portable.

Comment postuler ?

Envoyer lettre de motivation, prétentions salariales et CV par e-mail à l'adresse suivante : eric.petat@terangagroupe.com