

Depuis plus de 30 ans, le Groupe SPC est un acteur majeur de la transformation, aujourd'hui digitale, des Industries, et ceci particulièrement dans le secteur des Sciences de la Vie.

Nos missions à valeurs ajoutées consistent à transformer les organisations et les métiers au travers d'expertises, de solutions applicatives et technologiques, ainsi qu'au travers d'accompagnements projets sur mesure. Nous intervenons dès l'amont et les premières réflexions de transformation, jusqu'à la mise en service des solutions retenues ainsi qu'à l'accompagnement aux changements : conseil et études (schéma directeur, étude d'opportunité, de cadrage, avant-projet), assistance à maîtrise d'ouvrage et à la validation des solutions, ingénierie de réalisation et maîtrise d'œuvre d'intégration, formation des utilisateurs, tierce maintenance applicative, ...

Dans chacun des domaines d'activités de nos Clients, nous prenons en charge des projets adressant :

- Les systèmes d'information qui équipent les activités de Contrôle Qualité, les activités de R&D ou encore les processus de management de la Qualité...,
- La conduite, la sécurité et le contrôle des procédés de fabrication,
- Les systèmes de pilotage, de suivi et d'exécution des activités de production.

Nous mettons l'humain et le collectif au cœur de nos préoccupations de performance durable des organisations, tant en interne que chez nos clients. Nos valeurs, un climat de confiance et de bienveillance, des projets stimulants, contribuent à la réussite de nos missions, à la qualité de la relation avec nos clients, et à la solidité du Groupe SPC.

Afin de renforcer notre présence dans le secteur des Sciences de la Vie et plus particulièrement nos activités de validation des systèmes informatisés et automatisés, nous recrutons :

Un Ingénieur Validation H/F

Missions

Rattaché(e) au Responsable des activités de Validation, vous intervenez dans le cadre de missions de validation de systèmes informatisés ou automatisés.

A ce titre :

- Vous participez à l'analyse de risques fonctionnelles ;
- Vous prenez en charge la rédaction de protocoles et de fiches de tests ;
- Vous assistez à l'exécution des tests de qualification ;
- Vous ouvrez les fiches de non-conformités.

SPC Consultants

204 route de Vourles - Parc Inopolis - 69230 Saint-Genis-Laval - France

Tél +33 4 72 67 12 34

E-mail contact@groupe-spc.com

Web www.groupe-spc.com

RCS Lyon B 343 762 308 - NAF 6202 A - Id. TVA FR 08 343 762 308

SAS au capital de 136.000 euros

Membre de Numeum

En interface tout aussi bien avec les acteurs Métier qu'avec les acteurs techniques des projets, vous serez garant(e) de notre savoir-faire, et contributeur(trice) de la qualité de nos prestations.

Nous vous accompagnerons dans l'appropriation de notre méthodologie et de notre savoir-faire et par la suite dans l'évolution des missions qui vous seront confiées (pilotage des missions, audits, formations, ...).

Profil

De formation supérieure (Bac + 5), vous possédez une première expérience de validation ou qualification d'un système informatisé ou automatisé en environnement réglementé.

La connaissance des exigences réglementaires propres aux industries pharmaceutiques (référentiels GAMP, cGMP, BPF, BPL, Part 11, ..) est fortement souhaitée. Celle d'une ou plusieurs des solutions équipant ces industries (ERP, MES, LIMS, GED, ...) sera un plus appréciable.

Vous avez un niveau d'anglais opérationnel (la maîtrise de l'anglais professionnel est obligatoire) et êtes disponible pour des déplacements de courte et moyenne durées.

Doté(e) d'excellentes capacités relationnelles, vous êtes rigoureux(se), organisé(e) et pragmatique, autonome et dynamique. Votre clarté et votre esprit de synthèse vous permettent enfin une rédaction de documents de qualité.

Informations complémentaires

Date d'entrée en fonction : dès que possible

Rémunérations : Selon expérience.

Lieu du poste : Lyon (69) ou Massy (91)

Contact recrutement : sabrina.guillot@groupe-spc.com