

Associé(e), Services qualité

NOTE : Le masculin est utilisé afin d'alléger le texte et comprend le féminin lorsque le contexte l'indique.

Pouvez-vous imaginer une carrière qui touche la vie de gens de partout dans le monde? Pouvez-vous vous imaginer travailler dans un environnement dynamique au rythme soutenu où la prise de décisions rapide, les initiatives entrepreneuriales, le service à la clientèle et le soutien à la communauté font partie de votre nouvelle vision? Une vision qui favorise la croissance et le succès... si c'est le cas, Paladin est le bon endroit pour vous!

Située à Montréal, Canada, les Laboratoires Paladin inc. est une compagnie pharmaceutique spécialisée avec plus d'une centaine de produits dans tous les domaines thérapeutiques et allant des nouveaux médicaments à des produits de santé naturels ou génériques et instruments médicaux. Laboratoires Paladin est une entité d'Endo International plc, une entreprise pharmaceutique hautement spécialisée qui offre des produits de marque et des génériques.

Nous sommes une entreprise dynamique à la croissance rapide. Paladin est constamment à la recherche de personnes exceptionnelles désirant se joindre à son entreprise en croissance. Nous croyons en l'importance de promouvoir l'autonomie de nos employés en leur donnant la liberté d'apporter de nouvelles idées et en les encourageant à prendre des décisions dans un environnement qui favorise le développement de chacun. La culture de Paladin incite le personnel de l'entreprise à s'engager à renforcer nos activités commerciales et notre implication dans la communauté, à aider les autres, à faire preuve d'intégrité et à inspirer à faire une différence.

Sommaire du poste

L'Associé(e), Services Qualité est membre du groupe Qualité qui appuie divers aspects de la documentation BPF, la relâche et le soutien des systèmes de qualité. L'associé des services de qualité, initie, coordonne et évalue le contrôle des changements. Il aide aux opérations et systèmes de qualité internes et externes, tels que les audits, les plaintes, la formation, la publication, le contrôle des modifications, les écarts et la conformité générale, et garantit la conformité aux BPF et aux agences de réglementation.

Ce poste relève directement du

Chef, Services de la qualité

Le candidat retenu sera également responsable de

- Initier, réviser et évaluer le contrôle des changements.
- Prépare et / ou examine les documents contrôlés (par exemple, les PON) nécessaires à la conformité.
- Effectue les tâches et responsabilités assignées (classement, etc.).
- Aide avec la documentation relative à la demande de changement et à la gestion des écarts.
- Gestion de la documentation dans Master Control.
- Gère tous les aspects de qualité liés au processus de contrôle des changements.

- Participe à divers aspects des activités de validation, telles que l'examen et l'évaluation du protocole de validation et des rapports relatifs à la méthode d'analyse et au processus de fabrication.
- Initie la communication des dates d'échéance pour les systèmes qualité (CR, CAPA, Plaintes, etc.) pour s'assurer qu'ils sont terminés dans les délais.
- Assiste dans divers aspects du développement, de la gestion, de l'harmonisation et de l'amélioration des systèmes et procédures de qualité afin de garantir la conformité à toutes les lois, réglementations et normes de qualité applicables à l'appui des activités de cGxP.
- Contribue à divers aspects des systèmes de qualité, tels que le contrôle des modifications, les écarts, les enquêtes et les systèmes APQR pour garantir la conformité et la réalisation rapide et précise des événements signalés.
- Surveille les performances du processus de contrôle des modifications et fournit des métriques à la direction en fonction des besoins.
- Lance des vérifications d'auto-évaluation et évalue les contrôles d'efficacité de la CAPA.
- Prépare les documents pour la préparation à l'inspection et la revue de la direction.

Connaissances / Compétences et aptitudes

- Excellente compétences verbales et de communication fortes requises.
- Attention aux détails requis.
- Démonstré d'excellentes compétences interpersonnelles et de flexibilité.
- Gérer de multiples priorités dans un environnement à fort rythme.
- De bonnes compétences en écriture. (Anglais et Français).
- Solides compétences organisationnelles.
- Capacité de construire des relations professionnelle.

Profil du candidat

Qualifications requises

- Baccalauréat en sciences avec une expérience de plus de 3 ans dans l'industrie pharmaceutique / biopharmaceutique.
- Connaissance pratique de toutes les normes et règlements actuels, fédéraux et locaux, par exemple, GMP, ISO 13484.
- Contexte technique et de qualités liées aux produits pharmaceutiques.
- Compréhension et connaissance générales des règlements du GPC.
- Excellente connaissance dans les fonctions Excel avancées de Word et Access.
- Excellentes compétences interpersonnelles et de communication.

Atout

- Maîtrise en sciences avec une expérience de plus d'un an dans l'industrie pharmaceutique / biopharmaceutique.
- L'expérience de la validation et du transfert de technologie

** Pour appliquer, svp envoyez votre CV à: hr@paladinlabs.com
Seulement les candidats sélectionnés seront contactés.*