

Technicien Physico-Chimie Contrôle Qualité Pharmaceutique F/H

Entreprise :

Le Groupe OLON est un acteur mondial de référence dans le développement et la production de principes actifs pharmaceutiques (API), à la fois pour les marchés du CDMO et du générique. Le Groupe allie expertise en synthèse chimique et en procédés biologiques, tout en respectant les plus hauts standards internationaux en matière de sécurité, de qualité et de durabilité environnementale.

Olon France réunit les activités du Groupe sur le territoire français à travers quatre sites stratégiques : Veyre-Monton, Labège, Toulouse et Saint-Julien-en-Genevois.

Ces sites rassemblent environ 150 collaborateurs engagés et passionnés, qui contribuent chaque jour à offrir une gamme complète de services en développement et en production.

Le site d' Olon France à Toulouse recherche un(e) **Technicien(ne) Physico-Chimie Contrôle Qualité Pharmaceutique** afin de renforcer ses équipes de contrôle qualité GMP.

Responsabilités :

Rattaché(e) à la Responsable QC Analytics GMP, vous travaillerez en étroite collaboration avec les autres équipes GMP (Assurance Qualité, Production API et FFH) du site de Toulouse ainsi qu'avec les équipes de Développement du site de Labège (Développement de lignées cellulaire, Développement de Procédés et Développement analytique).

Vos principales missions seront :

- Participer à la validation des méthodes analytiques utilisées au sein du laboratoire QC
- Réaliser les analyses, conformément aux exigences GMP.
- Participer à la mise en œuvre des plans de prélèvement et des plans de contrôle qualité des MP, PI et PF.
- Participer à la vérification de nettoyage des équipements de production.
- Effectuer la gestion des réactifs, des substances de référence, des consommables et de la verrerie du laboratoire QC.
- Assurer la traçabilité des opérations de QC en accord avec les bonnes pratiques documentaires.
- Analyser les données et interpréter les résultats des analyses.
- Participer aux investigations qualité dans le cadre des OOS et des non-conformité liées au QC.
- Ecrire ou participer à la rédaction des documents techniques (modes opératoires, procédures,...) dans le respect des règles AQ en vigueur.
- Participer à la qualification/métrie/maintenance des ressources matérielles du laboratoire QC en grade GMP.
- Être support technique sur les méthodes et équipements du laboratoire QC.
- Respecter les règles et procédures de l'entreprise en termes de qualité et de sécurité.

Votre profil :

- Vous êtes titulaire d'un diplôme Bac+2/3 en Chimie/Biologie et/ou avec de solides connaissances en contrôle qualité et/ou développement & validation analytique.
- Vous connaissez et avez mis en œuvre les techniques analytiques telles que l'HPLC/UV (maîtrise du logiciel Empower), UV, IR, osmolalité,...
- Les exigences GMP sont des concepts à maîtriser. Vous bénéficiez idéalement d'une expérience pratique en contrôle qualité sur les matières premières et/ou développement & validation analytique, en grade GMP, dans le domaine pharmaceutique.
- Rigueur, méthodologie, réactivité, aptitude à travailler en équipe et à proposer des améliorations, bonne communication vous caractérisent.
- Langues : Anglais lu et écrit

Nous offrons :

Conditions d'emploi :

- Contrat à durée indéterminée (CDI) à temps plein (37 H/semaines avec RTT) ;
- Mutuelle d'entreprise financée à 100 % par l'entreprise ;
- Indemnité de mobilité durable (vélo et trottinette électrique).

Environnement de travail dynamique et innovant, ouvert à la créativité et aux contributions personnelles avec possibilité de participer à des projets novateurs dans une industrie en pleine évolution ; accès à des programmes de formation et d'opportunités de mobilité interne selon la stratégie du groupe Olon; un environnement inclusif et bienveillant favorisant la diversité et l'intégration de chacun(e).

Candidature :

Si ce poste vous intéresse merci d'envoyer votre CV et votre lettre de motivation, à l'adresse mail suivante : recrutement@gtp-bioways.com en mentionnant dans l'objet du message « **Candidature au poste de Technicien QC GMP 2025** ».