

NOUS SOMMES À LA RECHERCHE D'UN RÉDACTEUR SCIENTIFIQUE EN MICROBIOLOGIE...

Aspirez-vous à apporter une contribution significative à l'industrie des sciences de la vie et à la communauté mondiale qui améliore la vie des patients? Voulez-vous rejoindre une entreprise qui est un partenaire de confiance des plus grandes organisations des sciences de la vie? Si vous avez répondu oui à l'un ou l'autre de ces éléments, nous aimerions vous entendre, car nous avons une ouverture de poste pour un rédacteur scientifique en microbiologie.

Le candidat retenu va agir en révisant les cahiers de laboratoires et les données enregistrées en s'assurant de leur conformité et leur exactitude. De plus, le rédacteur scientifique doit accomplir sa tâche en écrivant/ou révisant les rapports scientifiques / méthodes d'analyses selon les protocoles d'études de validation et/ou Recherche & Développement de Neopharm ou de nos clients.

QUI SOMMES-NOUS...

Neopharm Labs soutient des organisations de premier plan dans l'industrie pharmaceutique et des sciences de la vie depuis plus de 30 ans. Notre succès est le résultat de notre intégrité, de notre qualité, de nos capacités de résolution de problèmes et d'une expérience client supérieure. Nous offrons une gamme complète de tests de chimie, de microbiologie et de stabilité dans la vision des Bonnes Pratiques de Fabrication. Nous pouvons traiter de grands volumes pour répondre à tous les besoins d'essais de nos clients. Animés par l'excellence et notre désir d'acquérir des nouvelles technologies, nous sommes continuellement à la recherche de moyens durables d'améliorer nos services offerts à des clients situés partout dans le monde.

Notre culture d'entreprise est enracinée dans la positivité, l'innovation et la collaboration. Nous voulons que votre énergie nous propulse vers l'avant. Nous sommes une entreprise en pleine croissance offrant des services incontournables à des clients de longue date. Nous avons une approche axée sur le client et basée sur la transparence, la flexibilité et la fiabilité. Nous sommes fiers de jouer un rôle essentiel dans la mission de nos clients qui est d'améliorer la vie de la communauté mondiale grâce à de nouvelles découvertes médicales.

QUI ÊTES-VOUS? UNE PERSONNE...

- Avec un bon jugement analytique (esprit critique) et sens de l'observation;
- Qui a un bon sens de la planification et de l'organisation;
- Disponible, flexibilité et polyvalente;
- Connaissant les pharmacopées ;
- Connaissant certains outils de statistique;
- Ayant une bonne maîtrise des deux langues (anglais et français), tant à l'écrit qu'à l'oral;
- Ayant une bonne connaissance des outils de la suite Microsoft;
- Avec du leadership et de l'intégrité;
- Avec diplôme en microbiologie ou en science ou toute autre expérience pertinente en relation avec la microbiologie dans le domaine pharmaceutique;
- Polyvalente, prête à faire de la révision de données et des activités au laboratoire ;
- Qui a 2 à 3 années d'expérience de travail dans un poste similaire;

CE QUE NOUS VOUS OFFRONS...

- Horaire flexible et conditions de travail à distance selon les besoins;
- Un milieu de travail sécuritaire tout en étant un employeur exemplaire par l'INSPQ adhérant aux lignes directrices de prévention de Covid;
- Un environnement en évolution rapide qui vous tient au courant des nouveaux développements de l'industrie;
- Un programme complet d'avantages sociaux qui comprend l'assurance groupe, le régime de retraite avec contribution de l'employeur et d'autres avantages intéressants;
- Possibilité de perfectionnement personnel et professionnel.

CE QUE VOUS FEREZ...

- Rédiger et/ou vérifier les protocoles, rapports et tous documents pertinents de validation;
- S'assurer que les données brutes soient justes en fonction des protocoles de validation requis;
- Observer le déroulement des projets ou faire de la vérification au laboratoire;
- Vérifier certaines données brutes;
- Rédiger des rapports de validation qui présentent bien le déroulement de l'étude au laboratoire, analyser et discuter de ces résultats tout en respectant les paramètres de validation;
- Rédiger des méthodes d'analyses en résumant les paramètres validés tout en s'assurant de la clarté du document et sa facilité d'utilisation pour les analystes;
- Réviser les documents qualité (rapports et méthodes) tels que rédigés par ses pairs;
- Assister à la gestion des exécutions d'études de validation/R&D microbiologie
- Commander le matériel requis : fourniture de laboratoire, souches bactériennes les diluant et milieux d'enrichissement nécessaire aux différents projets à l'équipe des milieux.
- Envoyer les documents qualité pour révision ou approbation aux clients;
- Effectuer les corrections aux documents requis par les clients et répondre aux diverses questions;
- Fournir aux clients les soumissions pour les nouveaux projets de validation;
- Faire certains suivis avec les clients afin d'accélérer le processus d'approbation des documents;
- Pourront être appelé à effectuer des tâches ou manipulations au laboratoire;
- Assumer d'autres tâches connexes qui seront assignées par le superviseur immédiat.

Vous êtes intéressé par cette opportunité et souhaitez obtenir plus d'informations? Ne soyez pas gênés! Envoyez-nous votre CV et nous vous contacterons.

Neopharm Labs a besoin de personnes comme vous pour briller!