



<https://latribunelibre.com/emploi/ingenieur-consultant-qualification-validation-f-h>

Ingénieur / Consultant Qualification Validation F/H

Description

Au sein du département Qualité / Validation, vous jouerez un rôle clé dans la maîtrise de la conformité réglementaire et la garantie de la qualité des installations, équipements et systèmes critiques utilisés dans la production pharmaceutique.

Vos responsabilités incluront notamment :

- Définir et déployer les stratégies de qualification et validation conformément aux exigences réglementaires (BPF, GAMP, ICH, ISO...).
- Rédiger et/ou approuver la documentation associée : protocoles et rapports de QI/QO/QP, analyses de risques, matrices de traçabilité, plans directeurs de validation (VMP)...
- Participer à la qualification des équipements, utilités, systèmes informatisés et salles propres.
- Contribuer à la validation des procédés et méthodes analytiques.
- Assurer la gestion et le suivi des déviations, anomalies, CAPAs et change control associés aux activités de qualification/validation.
- Participer activement aux inspections réglementaires et aux audits internes/externes.
- Collaborer avec les équipes de production, maintenance, IT et qualité afin de garantir une approche transversale et efficace.
- Contribuer à l'amélioration continue des pratiques et au maintien de l'état validé des installations et systèmes.

Qualifications

- Bonne connaissance des exigences réglementaires en vigueur (ISO, BPF, Annexes EU GMP, GAMP 5...).
- Expérience significative en qualification et validation (équipements, systèmes informatisés, procédés...).
- Rigueur scientifique, esprit critique et capacité d'analyse structurée.
- Excellentes compétences rédactionnelles et bonne compréhension des processus qualité.
- Capacité à travailler en environnement réglementé et à respecter les délais.

Organisme employeur

LSI PARIS

Type de poste

Temps plein

Secteur

INGÉNIERIE,
TECHNIQUES

ÉTUDES

Lieu du poste

75101, PARIS 01, PARIS, France

Date de publication

13 janvier 2026 à 08:03

Valide jusqu'au

11.02.2026

- Une expérience en validation de procédés stériles ou dans un environnement aseptique est un plus.