



<https://latribunelibre.com/emploi/ingenieur-qualification-validation-csv-contrôle-qualité-f-h>

## Ingenieur Qualification Validation CSV (Contrôle Qualité) F/H

### Description

#### Ce qu'il faut savoir de nous :

Rejoignez-nous en intégrant le 3ème laboratoire pharmaceutique mondial et un site en pleine croissance entre lac et montagnes !

Leader de l'esthétique médicale, Allergan, filiale du Groupe Abbvie, développe et fabrique des produits injectables stériles à base d'acide hyaluronique, pour le traitement esthétique du visage, contribuant ainsi au bien-être des patients.

Notre ambition ? Offrir le meilleur de l'innovation du marché de la médecine esthétique.

Dans le cadre d'une création de poste, nous recrutons pour notre département Qualité, basé dans notre centre d'excellence pour la médecine esthétique à Annecy, Haute-Savoie :

#### Un(e) Ingenieur Qualification Validation CSV en CDD (9 mois) à compter d'octobre 2025

Sous la responsabilité du Responsable Contrôle Qualité, vous réalisez l'intégration et la validation des systèmes informatisés (associés aux équipements) de laboratoire selon les processus définis en interne.

Vous participez à la sécurité au sein des laboratoires et garantisiez l'atteinte des objectifs CQDSM (Coût, Qualité, Délais, Sécurité, Moyen).

#### Vous nous apportez votre capacité à :

- Piloter l'activité de définition du besoin, rédaction cahier des charges (URS) pour tous les nouveaux équipements
- Qualifier les équipements de laboratoire et les logiciels associés
- Rédiger tous les livrables inhérents au processus de validation (Plan de validation, protocoles, rapports, évaluation du risque, fiche d'écart, matrice de traçabilité...)
- Ouvrir, coordonner les changements et les actions liées au change control dans le système qualité en tant que change owner
- Réviser les documents du système qualité (instructions de travail,

**Organisme employeur**  
ALLERGAN INDUSTRIE

**Type de poste**  
Temps plein

**Secteur**  
FABRICATION DE PRODUITS  
PHARMACEUTIQUES DE BASE

**Lieu du poste**  
74010, ANNECY, ANNECY, France

**Date de publication**  
29 septembre 2025 à 17:07

**Valide jusqu'au**  
29.10.2025

documents d'enregistrements) relatifs à son activité et au processus en vigueur sur le site

- Suivi et accompagnement des équipes suite à la mise en service de l'équipement
- Garantir l'application des standards Abbvie et l'atteinte des objectifs SQCDM (Sécurité, Qualité, Coût, Délai, Moyen) concernant les équipements de laboratoire

## **Qualifications**

### **Vous possédez des atouts pour nous rejoindre :**

- De formation supérieure de type bac +5 (Ecole d'ingénieur, Master, Pharmacie...)
- Une expérience significative (de 3 ans minimum) en Qualification / Validation de logiciels et d'équipements dans une industrie de type pharmaceutique / Dispositif Médical / Biotechnologie
- Des connaissances en microbiologie et en chimie
- Des connaissances en maîtrise des équipements de contrôle qualité
- Des connaissances des exigences FDA et ISO pour les dispositifs médicaux ou dans une industrie similaire ainsi que des bonnes pratiques documentaires
- La pratique de l'anglais courant (parlé et écrit)
- De l'organisation
- Être force de proposition
- Une capacité à travailler en équipe
- Une bonne communication avec différents spécialistes
- De l'autonomie
- De l'aisance rédactionnelle
- Une aisance avec les outils informatiques