

Ingénieur Transposition Industrielle – H/F

Ouvert à toutes et tous
CDI – Dijon

L'entreprise

Entreprise à taille humaine implantée sur trois sites (1 à Dijon et 2 à Arc-lès-Gray), CROSSJECT est une société pharmaceutique de spécialité qui développe des produits dédiés aux situations d'urgence fondés sur sa technologie propriétaire d'auto-injecteurs sans aiguille ZENEO®. CROSSJECT est en phase avancée de développement et d'enregistrement pour ZEPIZURE®, sa solution d'urgence pour la gestion des crises d'épilepsie.

En tant qu'acteur responsable, CROSSJECT place l'égalité des chances, la mixité et la qualité de vie au travail au cœur de son modèle. Cet engagement s'étend également à notre responsabilité sociétale et environnementale, intégrées activement au cœur de nos pratiques.

Dans le cadre d'une création de poste, Crossject recrute une personne au poste d'Ingénieur Transposition Industrielle (H/F)

Le poste

Rattaché(e) au Responsable Développement & Industrialisation, vous intervenez sur la validation et qualification des équipements ainsi qu'au suivi des projets de développement des moyens de production.

Les missions

- Assurer le suivi de projets de développement des moyens de production et de contrôle
- Assurer la mise en service c'est-à-dire la mise au point puis la qualification & validation
- Veiller à la rédaction de toutes la documentation inerrante à ces différentes étapes
- Participer aux réunions transverse d'amélioration continue sur les plans QCD (cout, qualité, délai)
- Participer à la mise en place de système de surveillance permettant de prévenir toute dérive
- Animation des réunions de réunion transverses
- Construction et Gestion de planning projet
- Coordination / gestion / pilotage des événements qualité (réclamations, déviations, change control, OOS, ...)

Le profil

De formation ingénieur ou pharmacien, vous justifiez d'une expérience similaire de 3 ans minimum dans le secteur de la recherche et du développement dans l'industrie pharmaceutique et la transposition industrielle. Vous disposez de solides compétences en développement, validation et optimisation des procédés de fabrication, incluant les procédés aseptiques, dans un environnement réglementé. Autonome et rigoureux, vous êtes reconnu pour votre leadership, votre sens de la communication et votre capacité à faire avancer les projets dans un cadre structuré, exigeant. Anglais professionnel courant. Poste basé sur le site de Dijon, des déplacements réguliers sont à prévoir.

Nous encourageons les candidatures de chacun et chacune, et nous nous engageons à offrir un environnement de travail inclusif et adapté aux besoins de toutes et tous

