

Assistant contrôle qualité (H/F)

92160 ANTONY [Accéder à l'annonce en ligne](#) 

 Contrat de travail temporaire

 Dès que possible

 Durée : 1 mois

 Temps plein

 Ouvert aux personnes en situation de handicap

L'entreprise

Actual Talent, est la division spécialisée d'Actual group, 5 acteur du travail et de l'emploi en France à la vision résolument humaniste. Nous déployons avec nos clients les solutions **d'acquisition et d'évaluation de Talents** qui construisent aujourd'hui et demain, la performance de leur organisation Depuis plus de 20 ans, **nos consultants spécialisés** au sein de nos 13 bureaux en France accompagnent les entreprises dans la recherche de **cadres, experts et profils qualifiés en intérim, CDI, CDD ou prestation de services**. L'intérim devient une véritable opportunité : une porte ouverte vers de nouvelles expériences, des missions enrichissantes et une flexibilité adaptée aux besoins de chacun. **Notre équipe spécialisée en Secteur Public** recrute pour son client du secteur pharmaceutique basé dans les hauts de seine un gestionnaire relation patients H/F pour une mission en intérim.

Le poste

Le Pôle Public d'Actual Talent recherche pour son client du secteur pharmaceutique un Assistant Contrôle Qualité en intérim. Cette mission d'intérim sera de 1 mois, elle débutera **ASAP**. **Dans ce cadre, vos principales missions seront** :- Rédiger les fiches de spécifications en accord avec les dossiers réglementaires

- Rédiger l'annexe CQ des revues annuelles produits
- Rédiger les rapports de tendance (cartes de contrôle des résultats analytiques) et les investigations associées
- Rédiger ou vérifier les certificats d'analyse
- Gérer les données techniques dans le LIMS (création et vérification des plans de contrôle)
- Participer à la gestion des événements qualité du centre analytique : traitement des CAPA, ouverture des CC, évaluation d'impact des CC
- Participer au traitement des écarts d'audit et inspections

Le profil recherché

Le profil idéal est un candidat de formation Bac +4/5 scientifique (Ingénieur ou Master Qualité) justifiant d'une première expérience opérationnelle d'au moins un an en industrie pharmaceutique, incluant une maîtrise concrète des environnements AQ ou CQ. Véritable communicant doté d'un fort esprit d'équipe et d'un goût prononcé pour le terrain, ce collaborateur se distingue par sa rigueur rédactionnelle et sa capacité d'analyse statistique sur Excel pour traiter des données complexes. Sa polyvalence lui permet de piloter avec autonomie la documentation réglementaire et les outils informatiques (LIMS, Word), tout en faisant preuve du dynamisme nécessaire pour collaborer étroitement avec les laboratoires et garantir le respect des exigences qualité.