

TRAVAILLER À L'IRE

# TECHNICIEN QUALIFICATION & VALIDATION (H/F/X - CDI)

Toutes nos offres d'emploi

Candidature spontanée

Mon profil

## LA SOCIÉTÉ

À Fleurus, l'Institut National des Radioéléments (IRE) et sa filiale IRE ELiT rassemblent plus de 290 collaborateurs autour d'une ambition commune : mettre l'excellence industrielle au service de la médecine nucléaire, de la santé et de l'environnement.

L'IRE est le leader mondial de la production de radio-isotopes (Molybdène-99 & Iode -131) à destination de la santé publique, principalement dans les domaines du diagnostic et de la thérapie en médecine nucléaire. L'entreprise intervient également dans le domaine de la surveillance de l'environnement et de la protection de la santé au travers de prestations de services de mesure de la radioactivité, de caractérisation radiologique de déchets et de consultance technique les domaines radiologique et nucléaire.

Sa filiale, IRE ELiT, complète cette expertise par la production de médicaments radiopharmaceutiques utilisés pour l'imagerie et le traitement de certains cancers.

Plus concrètement, ces entreprises contribuent à sauver des millions de vies dans le monde chaque année. Sur les 5 dernières années, l'entreprise a renforcé son développement et jouit d'une croissance continue. Elle a actuellement de nombreux projets de transformation tels que l'amélioration continue des installations existantes, l'arrivée de nouveaux bâtiments de production, le développement de la production pharmaceutique et la diversification en tant que C(D)MO.

L'IRE étant un site nucléaire de classe 1, la personne embauchée devra se soumettre à une enquête de sécurité. Plus d'infos : <https://afcn.fgov.be/>

**Pour son service Qualification & Validation, l'IRE recherche activement un(e) Technicien(ne) Qualification & Validation (H/F/X - CDI).**

## FONCTION

Vos responsabilités sont les suivantes :

- Participer aux **activités de Qualification & Validation initiale des systèmes de production radiopharmaceutique** en assurant la rédaction ou la révision des différents documents de Q&V (URS, plan de validation, analyse de risque, protocoles et rapports DQ/IQ/OQ/PQ,...) ;
- Participer aux **activités de validation de procédés de production de médicaments radiopharmaceutiques stériles** en prenant part à l'élaboration et/ou à la révision des plans de validation/protocoles/rapports ;
- Participer aux **activités de requalification périodique et de revue périodique des systèmes et procédés de production radiopharmaceutique** en assurant la rédaction ou la révision des rapports de requalification ou de revue périodique ;
- Gérer des non-conformités et des déviations découlant des tests de validation/qualification ;
- Assurer que les systèmes et procédés sont auditable ;

- Participer au traitement de déviations et change controls en lien avec les activités de Qualification & Validation ;
- Assurer un suivi des activités de Qualification et Validation

## PROFIL

- Titulaire d'un bachelier à orientation scientifique ou technique (chimie, biochimie, biotechnologie, ...), vous disposez d'une première expérience dans une fonction touchant à la qualification & validation ou la qualité, en milieu industriel pharmaceutique ou hautement exigeant et règlementé (aéronautique, nucléaire, agroalimentaire, ...) ;
- Vous avez un bon esprit d'analyse, êtes pragmatique et faites preuve de rigueur et d'un grand sens de l'organisation ;
- Doté(e) d'un bon esprit de synthèse, vous êtes à l'aise avec la rédaction de documents techniques (protocoles, rapports, plans de validation, etc.) et accordez une importance particulière à la qualité documentaire ;
- Vous collaborez et communiquez efficacement avec des interlocuteurs issus de différents départements ;
- Vous maîtrisez le français et avez une bonne connaissance de l'anglais (à l'écrit, au minimum) ;
- Vous maîtrisez les outils de la suite Microsoft Office.

## OFFRE

- Une fonction diversifiée incluant des responsabilités et des projets intéressants ;
- Une formation continue pour augmenter vos connaissances en Qualification/Validation ;
- Des défis professionnels et humains enrichissants ;
- L'opportunité d'intégrer une structure industrielle renommée et innovante ;
- Un CDI et un salaire attractif assorti d'avantages extra-légaux, en ligne avec votre expérience.

Postulez Maintenant

 Postulez par LinkedIn