

Poste : DIRECTEUR SCIENTIFIQUE (H/F/X)

Centre Lab, laboratoire pharmaceutique, basé en Creuse dans la ville de Guéret (23), est spécialisé dans le développement, la fabrication, le conditionnement et la distribution de produits de santé : médicaments (préparations hospitalières, spécialités avec AMM ou médicaments expérimentaux) et dispositifs médicaux.

Chez Centre Lab, nous sommes convaincus qu'une performance durable passe par des actions responsables. Nous privilégions une **ambiance de travail collaborative** et bienveillante, au sein d'un **service dynamique**, où chaque collaborateur est encouragé à être **force de proposition**.

Contribuez à notre mission de santé tout en travaillant dans un environnement qui valorise l'**autonomie**, la **rigueur**, et le bien-être.

En pleine croissance, Centre Lab est sur le point d'emménager dans l'extension de l'entreprise, de nouveaux laboratoires et de faire évoluer ses services.

Le poste à pourvoir est rattaché à la direction pharmaceutique, et en lien direct avec tous les services clés (commerce, production, assurance qualité, contrôle qualité, HSE RSE).

Le Directeur Scientifique pilote l'ensemble des activités scientifiques, avec des forts liens opérationnels avec les services annexes Assurance Qualité, Production et Supply Chain.

Nous recherchons un profil terrain senior, pour lequel les principales responsabilités et missions sont :

Pilotage scientifique & R&D

- Définir et mettre en œuvre la stratégie de développement pharmaceutique
- Superviser les projets de formulation et de développement, en lien avec le responsable R&D
- Assurer le transfert des procédés vers la production via le service R&D

Management du Contrôle Qualité (CQ)

- Superviser les activités analytiques et la validation des méthodes
- Garantir la conformité des résultats et la gestion des OOS/OOT
- Assurer la fiabilité des contrôles en lien avec les exigences réglementaires

Pilotage Veille Réglementaire

- Synergie au système qualité (GMP/BPF/BPPH)
- Superviser dans le périmètre la gestion documentaire, les déviations, CAPA et audits
- Participer aux inspections réglementaires

Management & structuration

- Encadrer et faire monter en compétence les équipes R&D et Contrôle Qualité
- Structurer les processus
- Assurer une coordination transverse entre les services
- Management transversale Assurance Qualité (AQ) opérationnelle

OFFRE D'EMPLOI

Pour ce poste clé, les éléments suivants sont des **exigences minimales** :

Formation/Diplôme :

Ingénieur chimiste avec spécialisation en développement et recherche de médicaments à minima
Formation complémentaire en qualité ou affaires réglementaires appréciée

Expérience : minimum 8 ans en industrie

Expertise métier :

- Solide maîtrise des référentiels GMP / BPPH
- Expérience en management d'équipe (opérationnel et transversal)
- Expérience avec produits de niches et petites séries.
- Capacité à évoluer dans un environnement PME
- Expérience des inspections réglementaires appréciée

Langue : maîtrise de l'anglais technique (oral et écrit)

Les éléments suivants sont considérés comme des **atouts indispensables** pour réussir dans ce rôle :

Connaissances complémentaires :

Connaissance des préparations hospitalières

Savoir-Être (Soft Skills) :

Leadership opérationnel et esprit d'équipe
Rigueur scientifique et sens des responsabilités
Autonomie et capacité à structurer
Approche pragmatique et orientée solutions

Compétences informatiques : Maîtrise des outils informatiques de bureautique.

Esprit d'équipe : savoir animer une équipe, la manager, et collaborer de manière transverse avec tous les services supports

Type de contrat : CDI (période d'essai de 4 mois renouvelable une fois)

Prise de poste : Dès que possible

Temps de travail : Temps plein, forfait jours (RTT)

Niveau et coefficient : Cadre III.7

Horaires de l'entreprise: Du lundi au jeudi de 08h30 à 16h30 et les vendredis de 08h30 à 15h30.

Rémunération et Avantages :

- **Rémunération annuelle :** 70 000€/brut
- **Avantages sociaux :** Mutuelle, Prévoyance, Tickets restaurant

Convention Collective : Convention collective nationale de la fabrication et du commerce des produits à usage pharmaceutique, parapharmaceutique et vétérinaire.

Modalités de candidature : CV et lettre de motivation à transmettre à rh@centre-lab.com

Processus de recrutement : 1er bref entretien RH par téléphone. 2^e entretien métier en visio avec la Direction pharmaceutique et industrielle (prise de références avec accord du candidat). 3^e entretien sur site avec la Direction Industrielle et Pharmaceutique.

Clause d'égalité et non-discrimination: l'entreprise recrute sans distinction de sexe, d'âge, d'origine, etc.