

Poste : MANAGER / RESPONSABLE DU SERVICE R&D EN INDUSTRIE PHARMACEUTIQUE (H/F/X)

Centre Lab, laboratoire pharmaceutique à taille humaine (PME de 45 salariés), situé au cœur de la Creuse à Guéret (23), connaît aujourd'hui une phase d'expansion majeure. Pour accompagner cette dynamique, nous sommes sur le point d'inaugurer une extension de notre site, intégrant des laboratoires R&D neufs et ultra-modernes.

Portée par de multiples nouveaux projets d'envergure, notre équipe R&D actuelle — composée de 4 chefs de projets et de 3 techniciens de laboratoire — s'agrandit. C'est dans ce contexte stimulant de forte croissance, nous recrutons notre futur(e) **Responsable de Service R&D**, un pilier managérial et technique autonome capable de superviser l'ensemble du service.

Votre Rôle

Vous êtes avant tout un leader inspirant et un gestionnaire de projets hors pair ? Vous aimez faire grandir les talents tout en orchestrant des flux complexes ? Rattaché(e) directement à la Direction Scientifique et Pharmaceutique, vous prenez les rênes d'une équipe passionnée.

Votre rôle principal ? Faire briller votre collectif (chefs de projets et techniciens) pour mener à bien le développement de nos futurs produits, de la conception jusqu'à l'échelle industrielle.

Vos Missions Principales

- **Management & Leadership d'Équipe (Mission Cœur)** : Vous animez, encadrez et accompagnez au quotidien une équipe de 2 à 4 chefs de projet et 3 à 6 techniciens. Vous planifiez la charge de travail et développez la polyvalence et les compétences de vos collaborateurs avec agilité.
- **Pilotage de Projets & Flux Transverses** : Véritable chef d'orchestre opérationnel, vous définissez les calendriers (rétroplannings) et gérez l'allocation des ressources humaines et matérielles. Vous pilotez la relation avec les donneurs d'ordres et assurez une communication fluide avec la Production, l'Assurance Qualité et le Commerce.
- **Garant de la Qualité & Conformité Pharmaceutique** : Vous veillez à la rigueur de la documentation technique (protocoles, rapports, investigations, fiches techniques). Vous pilotez les plans d'actions suite aux audits qualité ou CAPA, et assurez le suivi réglementaire lié aux équipements et locaux R&D.
- **Supervision Technique Agile** : Vous assurez le succès des projets en vous appuyant sur l'expertise de votre équipe en formulation galénique ou en développement/validation analytique.
- **Suivi des Partenariats & Reporting** : Vous pilotez la relation avec nos sous-traitants et assurez un reporting clair auprès de la Direction.

Votre Profil

Nous recherchons avant tout **une posture de manager et un sens aigu du projet** plutôt qu'un expert maîtrisant l'exhaustivité des techniques de laboratoire R&D.

- **Formation** : Diplôme d'Ingénieur chimiste, Master 2 ou Doctorat en développement pharmaceutique, analytique ou galénique.
- **Expérience** : Vous justifiez de 3 à 6 ans d'expérience dans l'industrie de la santé, idéalement en management d'équipe ou en tant que Chef de projet senior prêt à franchir un cap managérial.
- **Compétences Techniques** : Vous possédez une solide expérience dans **au moins un** des domaines suivants : formulation galénique, développement analytique, ou validation de méthodes/transfert industriel. La connaissance de la réglementation (BPF, ICH) et des enjeux de la Data Integrity est requise.
- **Soft Skills clés** : Leadership naturel, d'excellentes qualités relationnelles, de la pédagogie et une grande rigueur organisationnelle. Votre autonomie vous permettra de devenir rapidement un pilier de notre service R&D.

OFFRE D'EMPLOI

Ce que nous vous offrons (Conditions de travail)

- **Contrat** : CDI à temps plein (période d'essai de 4 mois, renouvelable une fois)
- **Organisation du temps de travail** : Forfait jours (RTT).
- **Flexibilité** : Possibilité de télétravail ponctuel sur demande (selon les impératifs d'activité en laboratoire).
- **Cadre de travail** : Un environnement de travail neuf, équipé de technologies de pointe, au sein d'une équipe soudée et passionnée, en plein cœur de la Creuse (idéal pour les amoureux de nature et de qualité de vie, tout en restant à la pointe de l'innovation scientifique).
- **Horaires de l'entreprise**: Du lundi au jeudi de 08h30 à 16h30 et les vendredis de 08h30 à 15h30.

Rémunération et Avantages :

- **Rémunération** : À partir de 45 000 € brut/an (selon profil et expérience) (Rémunération basée sur la grille RMMG de la convention collective, selon la classification du profil retenu).
- **Niveau et coefficient** : Cadre III.1
- **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.

Processus de Candidature :

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 le responsable de service, la Direction pharmaceutique et industrielle (prise de références avec accord du candidat). 3^e entretien sur site avec la Direction Industrielle et Pharmaceutique, et le responsable de service.

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