

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

Centre Lab, laboratoire pharmaceutique à taille humaine (PME de 47 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 3 chefs de projets (dont un spécialiste en développement analytique) 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.

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

Votre Rôle

Rattaché(e) directement à la **Direction Scientifique et Pharmaceutique**, vous garanzissez la mise à disposition des nouveaux produits, des méthodes d'analyses et des modes opératoires développés au sein de votre service. Vous pilotez l'activité globale en veillant scrupuleusement au respect des cahiers des charges, de la qualité, de la sécurité, des coûts, des budgets et des réglementations en vigueur.

Véritable chef d'orchestre opérationnel, vous orchestrez la **gestion des projets avec un partage optimal des ressources humaines et matérielles** au sein du service R&D.

Vos Missions Principales

- **Management et Gestion des Équipes (2 à 4 chefs de projet, 3 à 6 techniciens)** : Animer, manager et accompagner la montée en compétences et la polyvalence de vos collaborateurs. Vous anticipez, planifiez et répartissez la charge de travail pour répondre avec agilité aux sollicitations et aux contraintes industrielles.
- **Formulation & Galénique** : Superviser et participer activement au développement galénique de nouvelles formules et à la reformulation des produits existants.
- **Développement et Validation de Méthodes Analytiques** : Piloter la création et l'optimisation des méthodes analytiques (dosages d'actifs, caractérisations physico-chimiques). Superviser la validation complète de ces méthodes (critères de linéarité, reproductibilité et répétabilité) et maîtriser l'utilisation des équipements du service (HPLC, GC, RMN, IR, Spectrométrie de masse, UV).
- **Pilotage de Projets & Flux Transverses** : Définir et suivre les rétroplannings des projets en cours (cahiers des charges, devis, relations directes avec les donneurs d'ordres). Travailler en étroite collaboration transversale avec les services supports (Production, Assurance Qualité, Contrôle Qualité, Commerce, HSE RSE).
- **Qualité, Qualifications et CAPA** : Garantir la conformité et la rigueur de la documentation technique (protocoles, rapports, investigations, fiches techniques, modes opératoires). Piloter les plans d'actions suite aux audits qualité ou CAPA. Assurer l'entretien, la qualification et le suivi des équipements et des locaux R&D.
- **Reporting & Sous-traitance** : Agréer et contrôler les prestataires de sous-traitance et assurer un reporting régulier et transparent auprès de la Direction.

OFFRE D'EMPLOI

Votre Profil

- **Formation / Diplôme** : Ingénieur chimiste confirmé, Master 2 ou Doctorat en développement pharmaceutique / analytique / galénique.
- **Expérience** : Vous êtes professionnel de l'industrie de santé justifiant de 3 à 6 ans d'expérience réussie à un poste similaire ou en tant que chef de projet senior prêt à franchir un cap. Vous possédez une expérience confirmée en développement de produit, en développement et validation de méthodes analytiques/transfert industriel, ainsi qu'en management d'équipe et relations commerciales avec des donneurs d'ordres.
- **Expertise technique** : Excellente connaissance de la réglementation pharmaceutique (BPF, Pharmacopée, ICH). Maîtrise des techniques de laboratoire et des enjeux de la Data Integrity. Connaissances poussées en analytique
- **Soft Skills** : Leadership affirmé, aisance relationnelle et pédagogique. Rigueur scientifique absolue, sens aigu de l'organisation pratique, de la gestion des priorités et forte capacité à être force de proposition. Votre autonomie immédiate est impérative pour ce poste de pilier.

Ce que nous vous offrons (Conditions de travail)

- **Contrat** : CDI à temps plein (période d'essai de 3 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.