

**Poste : CHARGÉ DE PROJETS 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 2 chefs de projets (dont un spécialiste en développement analytique) et de 3 techniciens de laboratoire — s'agrandit. C'est dans ce contexte stimulant que nous recherchons notre **3e pilier** : un(e) Chargé(e) de Projets R&D autonome et proactif, prêt(e) à s'investir durablement dans une aventure humaine et industrielle en pleine croissance.

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**, votre mission principale sera de garantir la mise à disposition des nouveaux produits, des méthodes d'analyses et de la documentation associée aux projets qui vous seront confiés.

Vous piloterez vos dossiers de A à Z en veillant scrupuleusement au respect de la qualité, des coûts, des réglementations en vigueur et des délais.

Au sein du service, vous participerez activement à la gestion de projet globale à travers le partage stratégique et l'optimisation des ressources humaines et matérielles.

**Vos Missions Principales**

- **Formulation & Galénique** : Concevoir, développer de nouvelles formules galéniques ou optimiser (reformulation) les produits existants en fonction des cahiers des charges.
- **Développement et Validation Analytique** : Développer les méthodes analytiques (dosages d'actifs, caractérisations physico-chimiques) et mener rigoureusement leur validation (critères de linéarité, reproductibilité, répétabilité, etc.).
- **Gestion et Pilotage de Projets** : Définir et suivre les rétroplannings des projets (devis, relations donneurs d'ordre), maîtriser le budget alloué et assurer un reporting d'excellence auprès de votre hiérarchie.
- **Transposition Industrielle** : Assurer le transfert et la transposition industrielle des produits développés à l'échelle laboratoire vers la production (prévoir du temps en zone de production), et accompagner le Contrôle Qualité. Prévoir
- **Qualité & Data Integrity** : Rédiger l'ensemble de la documentation technique obligatoire (protocoles, rapports de validation, modes opératoires, fiches techniques). Garantir la conformité des résultats (*data integrity*), gérer les investigations en cas de résultats hors spécifications (OOS/OOT) et veiller au respect des BPF, de la Pharmacopée et des directives ICH.
- **Interfaces transverses** : Collaborer de manière fluide avec les services internes (Production, Assurance Qualité, Contrôle Qualité, Supply Chain) et les partenaires externes (donneurs d'ordre, sous-traitants analytiques, fournisseurs d'équipements).

# OFFRE D'EMPLOI

## Votre Profil

- **Formation** : Diplôme supérieur en Chimie ou Ingénieur chimiste / Master 2 en développement pharmaceutique / galénique.
- **Expérience** : Vous justifiez de **2 à 3 ans d'expérience réussie** en R&D au sein de l'industrie pharmaceutique.
- **Compétences clés** : Maîtrise éprouvée des techniques de formulation galénique, du développement/validation de méthodes analytiques (physico-chimie), chromatographie (HPLC) et de la gestion de projet en mode collaboratif (partage de ressources).
- **Qualités recherchées** : Rigoureux(se), doté(e) d'un excellent esprit d'équipe, vous possédez de grandes capacités analytiques et avez un fort attrait pour la communication. L'entreprise grandissant vite,  **votre autonomie immédiate sera la clé de votre réussite** à ce poste.
- **Langues** : Anglais opérationnel indispensable (lecture/rédaction de documentation technique, échanges partenaires).

## 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** : entre 33 600€/an brut et 36 000€/an brut (Rémunération basée sur la grille RMMG de la convention collective, selon la classification du profil retenu).
- **Niveau et coefficient** : Agent de maîtrise II.3
- **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](mailto:rh@centre-lab.com)

**Processus de recrutement** : 1er bref entretien RH par téléphone. 2<sup>e</sup> entretien métier en visio avec le responsable de service, la Direction pharmaceutique et industrielle (prise de références avec accord du candidat). 3e 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.*