



## **Analyste, laboratoire contrôle qualité**

**Type d'emploi** : permanent

**Quarts de travail disponibles** : jour et fin de semaine

**Horaire du lundi au vendredi** : 37.5/semaine

**Horaire de fin de semaine** : 31.5h/semaine (vendredi 7.5/h, samedi et dimanche 12h/jour)

**Lieux** : 100 boulevard de l'Industrie, Candiac et 6111 avenue Royalmount, Montréal

**Date de début** : Dès que possible

Plusieurs postes à pourvoir au sein de nos équipes qualité à Montréal et Candiac pour des postes de jour et de fin de semaine.

Entreprise privée fondée en 1983 avec son siège social situé à Montréal, Pharmascience Inc. est le plus grand employeur pharmaceutique au Québec. Nos activités sont dédiées à la fabrication, la commercialisation et la distribution d'une gamme variée de médicaments génériques de haute qualité à travers le Canada et dans plus d'une cinquantaine de pays. Travailler chez Pharmascience, c'est faire équipe avec plus de 1 500 employés, composée de 60 nationalités différentes, qui apportent leur propre contribution et parcours professionnel. De plus, nous sommes là pour mettre en valeur votre potentiel et pour vous aider à donner le meilleur de vous-même.

En tant qu'analyste au laboratoire contrôle qualité, vous effectuerez des analyses sur les échantillons de matières premières, de composantes d'emballage et de produits finis moyennant des méthodes, des techniques, des équipements analytiques et ce selon des spécifications préétablies pour nos produits injectables et solides. Vous vous assurerez du respect intégral des lignes directrices des Bonnes Pratiques de Laboratoire. Vous déclarerez tout écart (OOS) entre le résultat obtenu et celui visé et collaborez à la mise en place des plans d'action afin d'investiguer ces écarts.

### **RESPONSABILITÉS :**

- Faire des analyses sur les échantillons de matières premières, de composantes d'emballage et de produits finis moyennant des méthodes
- Effectuer des tests physiques et physico-chimiques, analyses chimiques qualitatives et quantitatives
- S'assurer l'utilisation des versions en vigueur des spécifications et méthodes
- Programmer et opérer les systèmes d'acquisitions de données en vigueur
- Partager les observations avec le superviseur immédiat afin de suggérer des idées d'amélioration
- Signaler tout écart survenu entre le résultat obtenu et celui visé
- Participer au programme d'amélioration continue en utilisant les outils disponibles
- S'assurer du respect intégral des lignes directrices des Bonnes Pratiques de Laboratoire
- S'assurer de rencontrer les normes SSE

### QUALIFICATIONS :

- Baccalauréat en chimie ou l'équivalent ou Diplôme d'études collégiales ou A.E.C technique en chimie analytique ou l'équivalent
- 1 à 3 ans d'expérience pertinente dans un laboratoire
- Bilinguisme (français et anglais), à l'oral et à l'écrit
- Agilité, forte orientation sur les résultats et clients
- Capacité de communiquer ouvertement, clairement et avec transparence à tous les niveaux et ce, à l'écrit ainsi qu'à l'oral Collaboration et ouverture d'esprit face aux décisions
- Caractère exemplaire, attitude positive et engagée - motivé par la mission et valeurs de l'entreprise
- Imputabilité envers les faits et actes
- Capacité à analyser les problèmes, planification et organisation efficace et efficiente, capacité de pédagogie, aptitude d'innovation et de créativité
- Débrouillardise et résistance au stress
- Connaissances des technologies courantes de laboratoire
- Connaissance des lignes directrices des Bonnes Pratiques de Laboratoire (BPL)
- Connaissance du domaine pharmaceutique
- Aisance dans l'utilisation des logiciels Empower II (Waters), LIMS (Labware)- un atout
- Aisance avec Microsoft Word et Excel