

Technicien(ne) de laboratoire

Descriptif du poste

Finalité du poste :

Mise en œuvre des contrôles biologiques réalisés en routine pour la libération de lots de vaccins et de médicaments dérivés de sang, et dans le cadre des analyses de surveillance de marché des médicaments issus des biotechnologies.

Activités principales :

Le technicien, selon les procédures et instructions opératoires :

- réalise les essais et contrôles dont il a la charge : notamment immunochimiques (ELISA), biologiques (culture cellulaire et biologie moléculaire) et méthodes de l'hémostase,
- assure l'organisation pratique des essais et contrôles à réaliser en s'assurant de la disponibilité des réactifs et consommables,
- est chargé du suivi et du bon fonctionnement de l'appareillage dont il a la responsabilité en suivant les maintenances et qualifications, en lien avec le pôle logistique et du responsable des équipes
- assure la maintenance de son plan de travail et participe à l'élimination des déchets de laboratoire,
- rédige les comptes rendus des analyses qu'il effectue,
- participe à la validation technique des activités réalisées par l'équipe,
- participe au transfert, à la mise au point et au développement de techniques.

Dans ce cadre, il participe, dans le respect des délais imposés :

- aux contrôles de libération de lots des vaccins et des médicaments dérivés du sang,
- aux contrôles en surveillance du marché (national et/ou européen),
- aux contrôles réalisés dans un contexte d'urgence,
- aux essais collaboratifs coordonnés par l'EDQM,
- à l'élaboration ou à la vérification des monographies de la pharmacopée européenne.

Il applique les principes des référentiels qualité en vigueur à l'agence et contribue au développement de la démarche qualité du pôle.

Activités secondaires :

Participation à des groupes thématiques de travail au sein de la direction ou de l'agence.

Profil recherché

Formation / Diplôme :

BTS, DUT/BUT (ou équivalent) dans le domaine du contrôle qualité

Expérience professionnelle requise :

Expérience souhaitée de 2 ans en contrôles biologiques de la qualité, préférentiellement dans le domaine des médicaments.

Compétences clés recherchées :

- Rigueur, autonomie, sens du travail en équipe,
- Connaissance des méthodes analytiques biologiques appliquées au contrôle des médicaments, notamment ELISA, culture cellulaire et hémostase
- Maîtrise des outils informatiques bureautiques et de laboratoire (LIMS,)
- Bonne connaissance de la réglementation et des normes applicables au laboratoire de contrôle qualité (NF EN ISO 17025)
- Capacités pour la lecture de procédures opératoires en anglais.

Informations complémentaires

Présentation du poste :

Direction : Direction des contrôles (CTRL)

Pôle : Contrôles en laboratoires des médicaments biologiques (CMBIO)

Liaisons hiérarchiques et fonctionnelles :

- Hiérarchique : Chef du pôle CMBIO.
- Fonctionnelles : Scientifiques et techniciens du pôle CMBIO, agents de la logistique scientifique et administration (LOGALP), responsables qualité.

Collaborations internes et externes :

- Interne : travaille en transversalité avec les scientifiques des autres pôles techniques et thématiques de la CTRL.
- Externe : réseau des OMCLs, EDQM.

Compatible télétravail : oui non

Caractéristiques administratives :

Type de contrat :

CDI par voie de mobilité interne ou CDD de droit public de 3 ans ou fonctionnaire en position de détachement

Catégorie d'emploi :CE3

Emploi repère : Technicien contrôle

Rattachement du poste :

Agence Nationale de Sécurité du Médicament

et des produits de santé

321 Av. Jean Jaurès

69007 Lyon

Ce poste est ouvert aux candidatures de personnes en situation de handicap. Outre les éventuelles adaptations du poste de travail qui seraient nécessaires, l'établissement garantit une gestion confidentielle du dossier de l'agent

Conformément aux articles L.1451-1 et R.1451-1 du code de la santé publique, certains agents de l'ANSM, dont la nature des fonctions le justifie, doivent télé-déclarer leurs liens d'intérêts. Cette

déclaration est rendue publique dans le cadre des dispositions en vigueur et actualisée par l'agent au moins annuellement.

Les candidats à un poste ne nécessitant pas une déclaration d'intérêts publiée renseignent un formulaire papier de déclaration de leurs liens d'intérêts lors du recrutement.

Par ailleurs, conformément aux dispositions relatives aux contrôles déontologiques dans la fonction publique, les agents publics qui souhaitent, dans le cadre d'un cumul d'activités ou lors d'une cessation de fonctions, exercer une activité dans le secteur privé, doivent au préalable en informer l'ANSM.

Type de poste CDD

Categorie : Gestion des flux, référentiels et sécurisation

Localisation : Lyon, Auvergne-Rhône-Alpes, France