

## Laborantin(e) en chimie analytique

### A propos de Baxalta

Baxalta is a leading biopharmaceutical company advancing innovative therapies in hematology, immunology, and oncology. We see a world with endless possibilities where our imagination is inspired and harnessed with purpose. Serving patients is our inspiration and we are passionate about improving lives.

### Description

Le travail en horaire 2x8 (6h-14h30/13h30-22h) et variable consiste à réaliser des analyses de chimie analytique dans un environnement cGMP selon les procédures officielles en vigueur dans le laboratoire.

Responsabilités principales

- Travailler selon les normes GMP et GLP en vigueur et respecter les Bonnes Pratiques de Documentation dans le rendu des formulaires ou investigations de laboratoire et tout autre document qualité
- Exécuter les analyses telles que HPLC, UV, CE, GC selon les procédures en vigueur au laboratoire. Vous avez la responsabilité des résultats générés, du contrôle des critères d'acceptation au respect des spécifications
- Compléter et mener les investigations de laboratoire lors de résultats invalides ou hors spécifications
- Veiller au bon état de fonctionnement des appareils dont vous avez la responsabilité, contrôler le statut d'étalonnage et de maintenance périodique ainsi que la gestion des cahiers de suivi
- Prendre part voire rédiger des protocoles de validation, d'investigation, de développement ou transfert de méthodes analytiques ou d'équipement
- Être "leader" de méthode analytique et effectuer le suivi des méthodes dont vous êtes responsables
- Apporter une expertise dans le cadre de résolution de problèmes et lors des Audits/inspections

### Qualifications

- Au bénéfice d'un CFC de laborantin(e) en chimie, ou diplôme universitaire avec une spécialisation en chimie analytique, vous êtes confirmé aux nombreuses techniques analytiques telles que HPLC, Spectrophotomètre, GC, Electrophorèse capillaire
- Vous possédez au moins cinq ans d'expérience dans des laboratoires analytiques en industrie pharmaceutique
- Vous êtes consciencieux, autonome et avez l'expérience de projets dans un environnement cGMP
- Une bonne connaissance des cGMP/GLP est requise
- Une expérience sur des "Systèmes Qualité" tels que LIMS/TrackWise est souhaitée ainsi que l'utilisation des Pharmacopées
- Vous parlez couramment français, vous possédez de bonnes connaissances en anglais et vous êtes familiarisé à MS Office
- Doté d'une grande rigueur et d'une conscience professionnelle irréprochable, vous êtes également une personne enthousiaste et proactive qui cherche à évoluer dans le cadre de son travail
- Vous communiquez facilement et votre esprit d'équipe est une qualité indispensable dans l'accomplissement des tâches quotidiennes

### Postulations :

Pour toute candidature, merci de visiter notre page carrière via notre site [www.baxalta.com](http://www.baxalta.com) et de choisir Neuchâtel comme localité.