



## H/F PHARMACIEN(NE) ADJOINT(E)

### · **Entreprise :**

Advanced Accelerator Applications (AAA) est un Groupe Pharmaceutique enregistré depuis novembre 2015 au NASDAQ (AAP). La société a été fondée en 2002 en spin-off du CERN (Centre Européen pour la Recherche Nucléaire), afin de développer des produits à usage diagnostique et thérapeutique innovants dans le domaine de la Médecine Nucléaire. AAA se focalise sur l'imagerie moléculaire et la médecine personnalisée destinée aux patients gravement atteints. AAA est un leader en Europe de la production et de la commercialisation de radio pharmaceutiques pour la TEP (Tomographie par Emission de Positons) et conduit l'innovation sur la thérapie en Médecine Nucléaire. La Société a de solides projets et a maintenu une croissance continue à deux chiffres de ses ventes durant ces neuf dernières années d'activités commerciales. AAA a son siège social à Saint-Genis-Pouilly, France et compte actuellement 22 laboratoires de production et de R&D dans lesquels elle emploie plus de 500 salariés répartis dans 13 pays (France, Italie, UK, Allemagne, Suisse, Espagne, Pologne, Portugal, Pays-Bas, Belgique, Israël, USA et Canada).

Pour notre site de Marseille (13) nous recrutons aujourd'hui un(e) **Pharmacien(ne) Adjoint(e)**.

### · **Poste et missions :**

Rattaché(e) au Responsable de site, vous superviserez les opérations de fabrication et de contrôle qualité et veillerez à leur bonne exécution. Vous serez également garant du contrôle des matières premières et consommables de production en fonction des spécifications données. Intégré(e) à l'équipe de production, vous aurez la responsabilité de superviser des productions de nuit (coordination de l'équipe, libération anticipée des lots...). Vous participerez également à la mise en œuvre du plan de production, de qualification et de validation de la société en accord avec la réglementation et notre système qualité tout en assurant la maîtrise des coûts et le respect des délais impartis.

Vous serez en lien direct avec le Pharmacien Responsable pour tous les aspects pharmaceutiques (défaut qualité, réclamation clients, délégation de certification de lots...).

Travail en horaires décalés : alternance de jour et de nuit

### · **Profil :**

Vous êtes nécessairement Docteur en Pharmacie (thèse validée) et avez choisi de vous orienter vers l'Industrie pharmaceutique. Vous avez idéalement déjà acquis des notions de Contrôle Qualité de préférence dans un contexte pharmaceutique industriel. Des connaissances de production en milieu stérile et des Bonnes Pratiques de Fabrications seront un atout supplémentaire. Un bon niveau d'anglais est indispensable.

Nous vous proposons un poste évolutif au sein d'une société à fort potentiel de développement. Si vous êtes intéressé(e), merci d'envoyer vos candidatures (CV et lettre de motivation) par mail à [recrutement@adacap.com](mailto:recrutement@adacap.com).