



C4Diagnostics recrute un **Chargé Qualité et Affaires Réglementaires** (H/F) en CDI pour une prise de poste dès que possible

C4Diagnostics, start-up spécialisée dans le diagnostic *in vitro*, recrute un ou une **Chargé(e) Qualité et Affaires Réglementaires** dans nos locaux de Marseille (Campus de Luminy), en **CDI**. Poste à pourvoir dès que possible.

L'ENTREPRISE

Depuis mai 2017, C4Diagnostics développe et commercialise des produits de diagnostic *in vitro* basés sur sa technologie brevetée. En avril 2020, notre entreprise se diversifie et lance C4Services, plateforme de prestation d'analyse à destination des entreprises et collectivités publiques pour détecter le COVID-19 dans leurs locaux.

LE POSTE

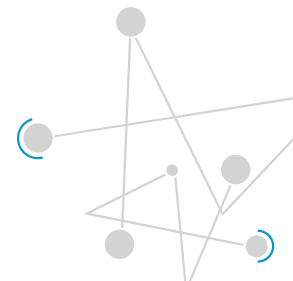
Voici quelques-unes des missions qui attendent le futur Chargé(e) Qualité et Affaires Réglementaires, sous la supervision du Responsable Qualité et Affaires Réglementaires :

Qualité :

- Maintien du système de management de qualité
- Respect des procédures et des méthodes d'assurance qualité
- Mise en œuvre des outils de gestion de la qualité, suivi et mise à jour des non-conformités et des changements
- Participation à l'élaboration et au suivi des actions correctives/préventives/d'amélioration, au déploiement des procédures et de la politique qualité
- Suivi et mise à jour des dossiers des réclamations clients
- Participation aux audits qualité internes et externes, gestion documentaire
- Participation à la gestion et la surveillance des processus Qualité.

Affaires réglementaires :

- Support opérationnel à l'ensemble des départements internes afin d'être garant de la bonne application des protocoles qualité, dans un souci permanent de conformité aux exigences qualité et sécurité de mise sur le marché
- Recueillir, auprès des départements R&D, tests et essais et production, les différentes documentations techniques afin de constituer les dossiers techniques et les dossiers d'enregistrement.
- Participation à la veille normative et réglementaire
- Proposition d'améliorations dans le fonctionnement du service Qualité et Affaires Réglementaires.



COMPETENCES

- Connaissance de la norme ISO 13485, de la directive 98/79/CE, du règlement 2017/746 et du 21 CFR PART 820
- Grande capacité d'analyse et de synthèse des informations techniques et organisationnelles recueillies
- Maîtrise des audits qualité
- Bonnes connaissances bureautiques, MS Project
- Anglais lu, écrit et parlé

FORMATION, EXPERIENCE

Bac +2/+3 minimum avec une spécialisation en Qualité – Pas de stage ou d'alternance

Expérience exigée de 2 ans minimum et souhaitée dans le domaine de l'industrie pharmaceutique, ou du diagnostic in vitro.

INFORMATIONS PRATIQUES

CDI temps plein, prise de poste ASAP – **Pas de stage ou d'alternance**

Lieu : Campus universitaire de Luminy, Marseille

Plus d'infos sur notre entreprise : <https://www.c4diagnostics.com>

Si cette offre vous intéresse, n'hésitez pas à transmettre votre **CV** ainsi que votre **lettre de motivation**, à notre Office Manager, Louise Modò par mail uniquement à l'adresse suivante : louise.modo@c4diagnostics.com

Vous pouvez aussi transmettre tout autre document appuyant votre candidature (lettre de recommandation...). Seules les **candidatures complètes seront étudiées (CV + lettre de motivation)**.

