

Ingénieur de laboratoire en HPLC / LC-MS

Votre prochain défi

Prêt à contribuer au développement des thérapies de demain ? Voici ce qui vous attend.

En tant qu'**Ingénieur Laboratoire HPLC / LC-MS**, vous rejoindrez une équipe de cinq scientifiques et rapporterez directement au Technical Leader. En travaillant sur une remarquable diversité d'échantillons, incluant des petites molécules, protéines, oligonucléotides, vecteurs viraux, vaccins à ARNm, peptides, excipients de formulation et nanoparticules, vous contribuerez directement à la production de données analytiques essentielles au développement des médicaments de demain.

De la recherche précoce jusqu'au développement clinique et à la commercialisation, votre expertise en chromatographie liquide couplée à la spectrométrie de masse permettra de garantir la qualité, la fiabilité et la conformité réglementaire des produits pharmaceutiques. Chaque analyse réalisée participe à accélérer l'accès des patients à des thérapies sûres et efficaces.

Vos responsabilités

Voici ce dont vous serez responsable :

- Appliquer des méthodes analytiques existantes afin de déterminer l'identité, la pureté et le dosage de différents produits conformément aux exigences GMP ;
- Appliquer des méthodes analytiques existantes dans le cadre d'études de bioanalyse conformément aux exigences GLP et GcLP ;
- Développer, valider et adapter des protocoles analytiques aux besoins spécifiques des projets ;
- Réaliser des analyses à l'aide d'équipements de pointe LC-MS tels que les systèmes XevoTQ, QDa et LC-SQD2 ;
- Effectuer des études de stabilité et des tests de libération QC ;
- Traiter et interpréter les données analytiques obtenues ;
- Rédiger les rapports analytiques et la documentation scientifique associée ;

Compétences requises

Pour réussir dans ce rôle, vous apporterez :

- Un Bachelier (BAC+3) ou Master (BAC+5) scientifique ;
- Une première expérience professionnelle en chromatographie liquide et/ou en chromatographie liquide couplée à la spectrométrie de masse ;
- Une connaissance des principes liés à l'application, à la validation et au développement de méthodes analytiques ;
- Une capacité à interpréter des données analytiques et à en tirer des conclusions scientifiques ;
- Une connaissance des environnements GMP et/ou GLP est un atout ;
- Une connaissance du logiciel Empower et/ou MassLynx est un atout.

Notre engagement envers vous

Rejoignez-nous et contribuez concrètement au développement de traitements qui améliorent la vie des patients, tout en poursuivant votre propre évolution professionnelle dans un environnement stimulant et bienveillant.

Chez Quality Assistance, votre expertise participera à des programmes thérapeutiques parmi les plus innovants du secteur, tout en enrichissant continuellement vos connaissances scientifiques.

Vous pouvez vous attendre à :

- Travailler sur un large portefeuille de projets couvrant les biomédicaments, les technologies ARNm, les nanomédicaments, les thérapies géniques et d'autres modalités émergentes ;
- Accéder à des technologies analytiques de pointe et à des capacités de laboratoire en constante évolution ;
- Développer vos compétences grâce aux formations proposées par notre Pharma Academy ;
- Évoluer dans un environnement scientifique collaboratif où l'excellence est reconnue et le partage des connaissances encouragé ;
- Bénéficier d'un équilibre durable entre vie professionnelle et vie privée ainsi que d'une attention particulière portée au bien-être des collaborateurs ;
- Construire votre avenir au sein d'une entreprise qui renforce continuellement ses capacités analytiques et son rayonnement international.

Qui nous sommes (et pourquoi c'est important)

Nous sommes une CRO analytique européenne de référence dont la mission est d'accélérer l'accès à des thérapies qui changent la vie des patients. Depuis plus de 40

ans, nous accompagnons le développement de médicaments innovants grâce à l'excellence analytique, à la fiabilité réglementaire et à des partenariats de confiance.

Depuis notre site belge certifié GMP, plus de 280 spécialistes contribuent au développement de modalités complexes telles que les biomédicaments, les nanomédicaments, les technologies ARNm ainsi que les thérapies cellulaires et géniques. Après avoir soutenu plus de 2 000 candidats médicaments, nous continuons à investir dans nos technologies, nos expertises et nos équipes afin d'aider les innovations thérapeutiques à atteindre les patients avec rapidité et qualité.