

Décembre 2024

## **Poste Futur(e) Responsable Assurance Qualité & Contrôle Qualité Produit (H/F)**

Le **Laboratoire Ocealys**, est une entreprise forte de plus de 30 années d'expériences et composée d'une équipe fidèle et dynamique. Le laboratoire accompagne les marques de produits cosmétiques en développant leurs formules selon leurs cahiers des charges et en assurant la production industrielle des produits jusqu'à leur mise sur le marché. Le laboratoire s'inscrit dans une démarche d'écoconception et développe, entre autre, des formules 100% naturelles et biologiques. Notre nouveau site internet vous présente notre savoir-faire et nos missions : [www.ocealys.com](http://www.ocealys.com)

Dans le cadre d'un renforcement de notre équipe, nous recherchons **un(e) futur(e) responsable qualité et contrôle qualité produit, sur notre site de Plouzané (29)**, pour un CDI et sur la base d'un temps complet 35H / semaine.

### **MISSIONS ET OBJECTIFS**

Au sein du service Qualité, vous participerez à la mise en œuvre de la stratégie technico-réglementaire de l'entreprise afin de garantir la conformité des projets aux réglementations associées dont principalement le règlement cosmétique (CE) N°1223/2009.

Rattaché(e) à la Direction R&D et la Direction des Affaires Règlementaires, vous assurerez le suivi qualité de nos formules en cours de développement et de nos produits.

### **ACTIVITES PRINCIPALES**

#### **1) Contrôle Qualité des formules en cours de développement et des produits finis :**

- Assurer les contrôles qualité organoleptiques, physiques, physico-chimiques et microbiologiques des entrants et des sortants pour vérifier leur conformité par rapport aux spécifications, en garantissant la parfaite traçabilité des produits.
- Suivi des spécifications de contrôle des produits finis en veillant au respect des BPF en matière de contrôle qualité et traçabilité.
- Contrôle de la stabilité des produits finis et analyse des anomalies et des hors spécifications : s'assurer que les non-conformités aux normes et spécifications soient clairement tracées, les causes recherchées, et que les actions correctives soient mises en place et réalisées.
- Suivi des études de stabilité et compatibilité des projets de formulation.
- Rédaction des rapports de stabilité - compatibilité et calcul de la PAO.
- Planification des activités de contrôle qualité en fonction des délais demandés et des retro-plannings communiqués aux clients, s'assurer que ces délais soient respectés.
- Stockage et archivage des documents de contrôle et éventuellement des dossiers de lots.
- Organisation et suivi de l'échantillothèque.
- Préparation d'échantillons et envoi à destination de nos différents partenaires, pour tests physicochimiques, microbiologiques, compatibilité avec emballages, tests cliniques
- Etalonnage et vérification du matériel de contrôle de manière tracée selon les protocoles établis et suivis annuels.
- Gérer les stocks des réactifs et consommables.

#### **2) Mise en place du système Assurance Qualité**

- Participation à la création du service et la rédaction des documents selon la norme ISO 22716 dont la création et mise à jour des procédures et des techniques de contrôle du laboratoire
- Gestion des non-conformités et des réclamations :

Contrôle des produits retournés, des dossiers de lot et examen et suivi des réclamations : Rédiger le Rapport de Réclamation incluant les comptes rendus d'analyses et de conclusions des non-conformités, saisir les résultats et conclusions dans un système informatique.

Vous participerez également aux différentes activités du service R&D.

### **AUTONOMIE – RESPONSABILITE**

Rattachement hiérarchique : Direction Générale et Responsables R&D et des Affaires Règlementaires.

Relation : avec l'ensemble des services.

#### **Compétences**

- Savoir réaliser des analyses (pH, viscosité, densité et contrôle organoleptique).
- Evaluer la conformité des produits par rapport aux spécifications.
- Communiquer, lire et rédiger des documents techniques, des rapports, des analyses - en anglais
- Savoir définir et adapter des procédures et méthodes des analyses de contrôle.
- Interpréter et exploiter des résultats d'analyses de contrôle et transmettre les informations aux différents services : Recherche & Développement, Règlementaire, Développement packaging, Production.
- Définir des actions et mesures préventives et correctives, des propositions d'amélioration possibles
- Identifier et diagnostiquer les dysfonctionnements et/ou les anomalies et proposer des solutions pertinentes.
- Travailler en équipe.
- Maîtrise des outils bureautiques type Excel et Word, ainsi que le logiciel COPTIS LAB.
- Connaître les BPL et la Norme ISO 22716.
- Avoir des connaissances sur les matières premières cosmétiques et la fabrication des différents types de produits.
- Avoir des connaissances sur la production et les process de fabrication.

#### **Profil**

- Bac +3 ou 5 chimie/analyse physico-chimique/cosmétique avec expérience souhaitée.
- Organisation, rigueur, aisance relationnelle et communication pour travail en équipe et avec les clients.
- Réactivité, ténacité.
- Autonomie, capacité d'initiative.
- Curiosité.
- Connaissances des équipements de laboratoire de contrôle.