

## Offre d'emploi : Ingénieur d'étude en chimie analytique

**Type de Contrat** : CDD de 18 mois

**Début de la mission** : 1<sup>er</sup> octobre 2019

**Salaire** : 2731 € en salaire mensuel brut

**Localisation** :

Groupe de chimie analytique de l'UMR 1240 INSERM, Imagerie Moléculaire et Stratégies Théranostiques (IMoST) - Université Clermont Auvergne, 58 rue Montalembert, BP184 - 63000 Clermont-Ferrand

**Type d'emploi** :

Le groupe de chimie analytique recherche un(e) ingénieur(e) en chimie analytique formé(e) aux analyses par chromatographie en phase liquide afin d'assurer le développement des méthodes d'analyses dans le cadre d'un nouveau projet de recherche concernant l'étude de substances actives dans les formes pharmaceutiques.

**Mission** :

Votre mission (liste non exhaustive) consistera à :

1/ Mise au point des méthodes analytiques :

- Développer et optimiser des méthodes d'analyses en chimie analytique en vue de l'identification et la quantification de composés d'intérêt dans le respect des référentiels réglementaires et jusqu'à l'étape de rédaction du rapport final de développement
- Déterminer les meilleures procédures et conditions de préparation des échantillons
- Réaliser les analyses par chromatographie liquide avec/sans couplage à la spectrométrie de masse
- Exploiter, valider et interpréter les résultats

2/ Qualification (Vérification) des méthodes analytiques développées :

- Rédaction des protocoles
- Exécution des tests, traitement statistique et analyse des résultats
- Rédaction des rapports.
- Assurer la prise en main des méthodes analytiques préalable au transfert analytique

3/ Autres

- Participer au maintien et au suivi des équipements
- Travailler en étroite collaboration avec les responsables projet, en s'impliquant dans le suivi du projet (communication avec les autres services, rédaction de bilans des travaux effectués)

## **Profil**

Ingénieur/Master 2 en Chimie Analytique avec expérience en développement de méthodes analytiques reconnues en chromatographie en phase liquide appliqués à l'analyse/ contrôle des petites molécules dans des matrices diverses

Expérience : Développement/validation analytique - Une expérience dans le domaine pharmaceutique serait appréciée - Analyses statistiques des résultats

## **Compétences - Requis**

- Expertise reconnue des méthodes chromatographiques : HPLC (UV),
- Connaissance des Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF) serait très appréciée
- Anglais professionnel courant
- Faire preuve de rigueur et de méthodologie
- Capacité à travailler en équipe
- Avoir des qualités relationnelles, d'analyse et de synthèse
- Etre ouvert(e) au changement
- Savoir prendre des initiatives

## **Candidature**

Merci d'envoyer un CV et une lettre de motivation à Madame Marie-Josèphe Galmier  
[m-josephe.galmier@uca.fr](mailto:m-josephe.galmier@uca.fr)