

## **Chef de Service, Réglementation, R&D Analytique et Qualité**

Poste : Permanent, temps plein

Lieu : Laval, QC

Horaire : possibilité d'horaire hybride

### **QUI SOMMES-NOUS ?**

Crescita est une société commerciale canadienne de dermatologie inscrite à la Bourse de Toronto (TSX : CTX), dotée de la capacité interne de recherche et développement et de fabrication. Nous proposons un portefeuille de produits de soins de la peau sans ordonnance de haute qualité basés sur la science et de produits de prescription de stade précoce à commercial. De plus, Crescita possède plusieurs plateformes exclusives d'administration transdermique qui soutiennent le développement de formulations brevetées qui facilitent l'administration d'ingrédients actifs dans ou à travers la peau.

Nos divers produits de soins de la peau sont fabriqués au Québec. Notre approche scientifique unique est utilisée pour créer des solutions adaptées aux besoins des professionnels en esthétique et médico-esthétique.

### **NOUS OFFRONS:**

- Environnement de travail dynamique et inclusif;
- Emplacement central au cœur de la Cité Biotech à Laval;
- Facilité d'accès par les transports en commun;
- Assurances collectives à coûts partagés avec programme d'aide aux employés;
- Salaire concurrentiel ;
- Possibilité de télétravail et heures d'été pour votre équilibre vie / travail ;
- Rabais sur nos produits ;
- Plusieurs activités d'entreprise et plus encore !

### **LE POSTE:**

Nous recherchons actuellement un **Chef de Service Réglementation, R&D Analytique et Qualité** hautement qualifié et motivé pour rejoindre notre équipe. Le **Chef de Service Réglementation, R&D Analytique et Qualité** jouera un rôle crucial en s'assurant que nos produits répondent aux normes les plus élevées en matière de qualité, de sécurité et de conformité réglementaire. Le candidat retenu aura une solide expérience en gestion de la qualité dans le secteur des cosmétiques, ainsi qu'un parcours avéré dans la mise en œuvre et le maintien de systèmes de gestion de la qualité robustes.

### **VOS RESPONSABILITÉS – 3 VOLETS :**

#### **1. AFFAIRES RÉGLEMENTAIRES (« AR »)**

- Responsable des activités réglementaires et de la conformité des activités avec les règlements en vigueur au Canada et aux États-Unis.

- Évalue l'impact des changements de réglementation et prépare les plans d'action pour l'implantation de changements.
- Procède au renouvellement des licences de la Société auprès de Santé Canada, tels que : la licence DEL (DIN, chaque année), la licence d'exploitation (NPN) et la MDEL.
- Procède au renouvellement annuel des DIN et NPN auprès de Santé Canada.
- Prépare et soumet les demandes de DIN et NPN à Santé Canada lors de la phase de développement du produit.
- Procède aux enregistrements nécessaires auprès de la FDA.
- Export (distributeurs) : prépare les documents nécessaires à l'enregistrement des produits dans les pays étrangers (formules à légaliser, certificats de vente libre, certificats BPF, déclarations d'enregistrement comme l'ESB, etc.), révise les artworks, répond aux questions des distributeurs.
- Responsable pour la pharmacovigilance – en collaboration avec le VP, R&D :
- Prépare les rapports annuels et tout autre document requis pour des soumissions réglementaires.
- Communique avec les autorités gouvernementales.

## **2. ANALYTIQUE**

- Organise et supervise les opérations du laboratoire analytique en accord avec les BPL.
- Coordonne toutes les analyses et stabilités en accord avec la planification de la production (ingrédients, lots labo, vracs, produits finis).
- Supervise le développement des méthodes.
- Prépare ou révise et approuve les méthodes analytiques, les SOP, et les Instructions de travail en lien avec le fonctionnement du laboratoire analytique.
- Révise et approuve les spécifications analytiques (produits finis et stabilité), les protocoles et les rapports de validation.
- Coordonne les analyses des programmes de stabilité sur des lots de production (BPF).
- Prépare ou révise et approuve les rapports d'étude et les études d'investigation.

## **3. ASSURANCE QUALITÉ (« AQ »)**

- Prépare ou révise et approuve les protocoles de validation et les rapports (procédés de fabrication, procédés de nettoyage, etc.)
- Audite les fournisseurs actuels ou les fournisseurs potentiels ainsi que les installations des compagnies de tests externes (principalement tests micro, tests analytiques).
- Met à jour les déroulements d'audit en fonction de l'évolution des BPF.
- Communique les mesures correctives à apporter aux différentes parties prenantes.
- Prépare ou révise et approuve les rapports d'étude.
- Soutien le Chef de Service, Systèmes Qualité lors des audits par les autorités gouvernementales.

## EXIGENCES DU POSTE :

- Baccalauréat ou Master en sciences pharmaceutiques, chimie ou domaines connexes.
- 5 à 10 ans d'expérience pertinente. Expérience en industrie cosmétique, un atout ;
- Excellentes aptitudes à la communication écrite et orale en français et en anglais.
- Connaissance approfondie des exigences réglementaires au Canada (Santé Canada) et aux États-Unis (FDA) ;
- Connaissance de l'utilisation d'instruments analytiques tels que HPLC, GC, UV, IR ;
- Bonne compréhension des exigences de validation des instruments analytiques (IQ, OQ, PQ) et des méthodes analytiques ;
- Expérience en matière d'AQ/CQ dans le secteur pharmaceutique ;
- Maîtrise de Office 365.

## COMPÉTENCES ET ATTRIBUTS :

- Excellent leadership, compétences en négociation et communication, avec la capacité de collaborer efficacement avec et d'influencer des équipes interfonctionnelles, des autorités réglementaires et des auditeurs.
- Autonome et capable de travailler efficacement avec une supervision minimale.
- Capacités de résolution de problèmes et un esprit proactif orienté vers les résultats.
- Souci du détail et un excellent sens d'organisation ;
- Excellente aptitude à s'adapter rapidement aux conditions changeantes et à respecter les échéanciers.

**Ça correspond à ton profil ? Contacte-nous dès aujourd'hui !**

**Fais parvenir ta candidature dès maintenant à l'adresse suivante : [rh@crescitax.com](mailto:rh@crescitax.com)**

Crescita Thérapeutiques s'engage à créer un environnement diversifié et est fier d'être un employeur offrant l'égalité des chances. Notre politique interdit les pratiques discriminatoires illégales ou le harcèlement à l'encontre des candidats ou des employés de la Société sur la base de tout facteur légalement interdit, y compris, mais sans s'y limiter : l'ethnicité, la couleur, la croyance, la religion, le sexe, le genre, l'identité ou l'expression de genre, de sexe ou le statut de transgenre, l'orientation sexuelle, l'état matrimonial, statut de partenaire domestique enregistré, âge, l'origine nationale ou ascendance, handicap physique ou mental ou historique juridique.

Nous tenons à remercier tous les candidats à l'avance et les informons que seuls les candidats sélectionnés pour une entrevue seront contactés.