



Pendant 70 ans, les employés de Charles River ont travaillé ensemble pour aider à la découverte, au développement et à la fabrication sûre de nouvelles pharmacothérapies. Lorsque vous rejoignez notre famille, vous aurez un impact significatif sur la santé et le bien-être des gens à travers le monde. Que vos antécédents soient en sciences de la vie, en finance, en informatique, en ventes ou dans un autre domaine, vos compétences joueront un rôle important dans le travail que nous effectuons. En retour, nous vous aiderons à bâtir une carrière dont vous pouvez vous sentir passionné.

Nous sommes à la recherche d'un(e) **Analyste** pour notre département de **Biomarqueurs** situé à Senneville (Ouest de Montréal), Québec.

Le département de Biomarqueurs analyse des caractéristiques biologiques utilisées entre autres pour évaluer la progression d'une maladie, les procédés biologiques normaux et les réactions pharmacologiques à un médicament ou son mode d'action. Notre expertise scientifique est variée et comprend les paramètres toxicologiques clés ainsi qu'une gamme de domaines thérapeutiques, notamment l'oncologie, l'inflammation, l'immunologie, les maladies infectieuses, les maladies oculaires, le métabolisme et les maladies des systèmes cardiovasculaire, rénal, respiratoire et nerveux central. Notre équipe développe de nombreuses méthodes par année et est en constante croissance.

#### **Sommaire du poste :**

Effectuer des travaux d'analyse d'échantillons dans un environnement de laboratoire. Effectuer l'analyse des données pour déterminer si les résultats sont conformes aux attentes. Enregistrer les données conformément aux politiques et aux normes de l'entreprise pour répondre aux exigences de qualité et d'exactitude.

#### **Responsabilités :**

- Effectuer divers essais immunologiques et enzymatiques sur des nombreuses plateformes incluant entre autres le dosage d'anticorps par ELISA, Luminex®, les essais radioimmunologiques (RIA), ECL, SMC™ technology, Simoa® technology, Simple Protein ELLA.
- Effectuer les essais de développement de méthode, de validation et d'analyse des échantillons.
- Documenter et traiter les données d'analyse selon les BPL (Bonnes Pratiques de Laboratoire) afin de maintenir le haut niveau de qualité de la compagnie.
- Travailler en collaboration avec le personnel scientifique afin d'optimiser les méthodes.

**Les qualifications requises sont:**

- Posséder un DEC en Sciences (biotechnologie, laboratoire médical ou équivalent) ou un BAC en Sciences (Immunologie, Biologie, Biochimie ou équivalent).
- Habilité à travailler avec des contraintes de temps, posséder un excellent sens de l'organisation et capacité à s'adapter aux changements.
- Travailler avec précision, faire attention aux détails et s'appliquer à réaliser un travail de qualité.
- Être autonome, avoir un esprit collaboratif et positif.
- Lire et écrire l'anglais est requis. Le bilinguisme est un atout.

**Nous vous offrons:**

- Des technologies de pointe dans un département en pleine expansion.
- Une bonne ambiance travail et un esprit d'équipe.
- De nouveaux laboratoires et bureaux fenestrés.
- Un excellent programme d'intégration et d'entraînement des nouveaux employés.
- De la formation continue.
- Des possibilités d'avancement dans le département et au sein de la compagnie.
- Un horaire flexible.
- Un remboursement jusqu'à 1000\$ des frais de déménagement (certaines restrictions s'appliquent).
- Des avantages sociaux compétitifs : assurance médicale-dentaire, REER/CELLI avec contribution de l'employeur.
- Un accès gratuit au gym, cafétéria, activité de bénévolat (7,5h payée par année).
- Un vaste stationnement gratuit. Transports publics proches avec un service de navette gratuite.
- Une carrière dans une compagnie reconnue parmi « Les meilleurs employeurs de Montréal ».

**À propos de l'évaluation de la sécurité**

Charles River est une société engagée dans une démarche visant à aider ses partenaires à accélérer le développement préclinique de leurs médicaments avec des services d'évaluation de l'innocuité exceptionnels, des locaux utilisant des équipements à la pointe de la technologie et des conseils d'experts en matière de réglementation. Depuis la toxicologie spécialisée individuelle et les études permettant le dépôt d'une demande d'autorisation de nouveau médicament expérimental jusqu'aux formules sur mesure et à l'assistance totale pour les laboratoires, notre équipe chevronnée peut concevoir et exécuter des programmes qui anticipent les difficultés et évitent les blocages pour un parcours sans encombre et efficace jusqu'à la mise sur le marché. Chaque année, environ 120 études d'autorisation de nouveau médicament expérimental (dans le cadre du programme IDN, de l'anglais Investigational New Drug) sont réalisées dans nos centres d'évaluation de l'innocuité.

**Prêt pour rejoindre notre équipe?** Veuillez appliquer sur le lien suivant :

<https://jobs.criver.com/job/Senneville-Analyst-Biomarkers-1-Queb-H9X-3R3/712713200/>