

MaaT Pharma est une société de biotechnologie, leader de l'industrie, mettant en œuvre une approche médicale innovante centrée sur le microbiote intestinal afin de traiter des maladies graves dans le domaine de l'oncologie. En nous appuyant sur notre expertise du microbiote intestinal, nos compétences en développement de médicaments et notre plateforme de biologie computationnelle gutPrint®, nous avons développé un pipeline constitué de plusieurs candidats-médicaments. Le plus avancé est actuellement évalué en essai clinique de Phase 3.

Toujours animés par notre esprit de pionnier, nous sommes aujourd'hui la première société microbiote cotée en Europe continentale, avec une entrée en bourse sur Euronext Paris en novembre 2021. Nous avons une approche humaniste de notre aventure entrepreneuriale. Chaque recrutement est l'opportunité de consolider notre capital humain riche et divers, qui atteindra bientôt 50 personnes.

Pour travailler sur notre site de production actuellement basés à Lyon (7ème) et à Saint Quentin Fallavier (38) cet été, nous recherchons un(e) :

Technicien / ne de Production Fermentation CDI (H/F)

Poste ouvert aux personnes en situation de handicap

Sous la responsabilité de la Responsable Production & Industrialisation, vous organiserez et réaliserez les opérations de production de médicaments dans le respect de la réglementation, des règles d'hygiène et sécurité et des procédures et participerez au transfert en production du procédé de fermentation actuellement en développement.

Principales Missions

- Préparer le matériel de production en fonction du planning et des instructions.
- Respecter les objectifs fixés en productivité en respectant l'ensemble des règles et procédures notamment Qualité, BPF et BPC.
- Réaliser la production des lots cliniques (manipulation de matières fécales).
- Effectuer les contrôles in process et signaler toutes dérives dans le déroulement des procédés et dans les contrôles effectués.
- Compléter et assurer le suivi des documents de production et les tableaux de suivi.
- Remonter les informations et incidents, participer activement à leur résolution ainsi qu'à la rédaction des déviations associées.
- Proposer des idées dans une démarche d'amélioration continue.
- Participer à l'élaboration de la documentation GMP : dossiers de lot, procédures, ...
- Réaliser les essais de qualification des équipements destinés à la fermentation, validation des procédés et support et participer à la rédaction de la documentation liée.
- Participer à l'industrialisation des procédés et particulièrement au procédé de fermentation.

Qualification & Experience

- Vous justifiez idéalement d'une formation bac/ bac +2 dans les sciences de la vie, les biotechnologies ou la microbiologie.
- Vous avez une première expérience significative dans le domaine de la fermentation et maîtrisez les techniques inhérentes aux bioprocédés.
- Vous avez une connaissance de l'environnement GMP ou BPF avec une expérience opérationnelle sur site de production pharmaceutique.

- Vous êtes autonome et respectez les procédures.
- Vous faites preuve d'esprit d'équipe.
- Vous êtes rigoureux(se).
- De bonnes qualités organisationnelles et rédactionnelles seront également appréciées.

Travailler chez MaaT Pharma c'est

Un environnement de travail convivial et stimulant, avec des challenges, au sein d'une équipe passionnée, mais aussi l'opportunité de développer vos compétences et d'évoluer.

Si vous êtes motivé(e) pour rejoindre une équipe curieuse et passionnée, à taille humaine et évoluant dans un environnement entrepreneurial et innovant, alors rejoignez-nous en postulant à cette offre !

Si vous êtes disponible immédiatement et intéressé(e) par ce CDI chez MAAT PHARMA et que vous répondez aux critères ci-dessus, veuillez envoyer un email avec votre CV et votre motivation à : careers@maat-phamar.com