



MaaT Pharma est une société de biotechnologie en phase clinique avancée, leader dans le développement de médicaments issus du microbiote intestinal dédiés à moduler le système immunitaire des patients atteints de cancer et à améliorer leur survie. Soutenue par une équipe experte qui s'engage à faire la différence pour les patients du monde entier, la Société a été fondée en 2014 et est basée à Lyon en France.

Pionnière dans son domaine, MaaT Pharma a franchi en janvier 2025 une étape majeure dans son développement avec des résultats principaux positifs pour son essai clinique de Phase 3 évaluant son candidat-médicament immunomodulateur basé sur le microbiote intestinal en oncologie. Grâce à ses technologies propriétaires de « pooling » (combinaison de dons de microbiotes sains) et de co-culture microbienne, MaaT Pharma est pionnier de la microbiothérapie, une nouvelle classe thérapeutique et se positionne initialement dans l'amélioration de la survie des patients atteints de cancer. MaaT Pharma est cotée sur Euronext Paris (MAAT) depuis 2021.

Basés à Lyon 7ème, nous recherchons un(e) :

Alternance/ Stage en Affaires Publiques/Affaires Règlementaires (H/F)

Poste ouvert aux personnes en situation de handicap

Description de poste

En intégrant MaaT Pharma, vous aurez la chance de participer au développement de solutions à la pointe de l'innovation pharmaceutique. Sous la supervision du Regulatory Affairs Manager, vous supportez le lancement de notre premier médicament (si approuvé) : Xervyteg. Dans un contexte d'évolution du cadre réglementaire dans nos marchés principalement ciblés (Europe et US), vous participerez au déploiement de la stratégie de mise en conformité réglementaire.

Le poste est à pourvoir pour septembre/octobre 2025 (pour les alternances) ou pour janvier/février 2026 (pour les stages) pour une durée de 6 mois ou un an selon les modalités du stage ou de l'alternance souhaitées.

Vos principales missions

- Veille Stratégique et Règlementaire
 - Suivi des évolutions réglementaires, dans le domaine de la micro-biothérapie, à la fois en Europe et aux Etats Unis, suivi de la validation du Pharma Package et des textes européens impactant les produits issus du microbiote ;
 - Identification des risques réglementaires et proposition d'éléments de positionnement et d'actions ;
 - Réalisation des cartographies des parties prenantes (autorités, institutions, etc.).
- Rédaction de contenus
 - Rédaction des notes d'analyses, briefs réglementaires, argumentaires et éléments d'information à destination des équipes internes et de la direction, des partenaires et des parties prenantes ;
 - Rédaction des documents support pour les rendez-vous institutionnels (ministères, parlementaires, agences) : documents de contexte, supports de présentation ;
 - Rédaction de prises de position dans le cadre de consultations publiques.
- Relations institutionnelles et coordination
 - Participation à la mise en place d'une stratégie de contact avec les institutions identifiées ;
 - Participation à la coordination avec les autorités de santé, les instances administratives, les groupes de travaux européens et associations professionnelles comme le [MTIG](#) et l'[EMIH](#) ;
 - Organisation et préparation des rendez-vous institutionnels : communication et relance, suivi des interactions et entretien du lien ;



- Assurer un reporting régulier à votre responsable sur les avancées réglementaires et les actions d'influence.

Qualifications et expérience

- En cours de formation Bac +4/5 en sciences politiques, affaires publiques ou affaires réglementaires ;
- Background scientifique ;
- Excellente capacité rédactionnelle en français et en anglais ;
- Aisance relationnelle ;
- Une très bonne maîtrise de l'anglais à l'oral est requise, notamment pour participer à des réunions, rédiger des notes en anglais et interagir avec des partenaires étrangers ;
- Intérêt marqué pour les politiques de santé, les biotechnologies et les enjeux réglementaires européens ;
- Sens de l'initiative, rigueur, esprit d'analyse et capacité à travailler en équipe pluridisciplinaire ;
- Première expérience en affaires publiques, affaires réglementaires ou au sein d'une autorité de santé est un plus.

Vous êtes un bon communicant et vous possédez une bonne capacité d'adaptation. Vous êtes perçu(e) comme étant « out of the box thinking », dynamique, avec le sens de l'écoute, vous faites preuve de proactivité et d'un très bon esprit d'équipe qui sont autant de qualités que nous recherchons pour cette belle opportunité.

Si vous êtes motivé(e) pour rejoindre une équipe curieuse, à taille humaine et évoluant dans un environnement entrepreneurial et innovant, alors rejoignez-nous en postulant à cette offre et envoyez-nous un email avec votre CV et votre motivation à : careers@maat-pharma.com