

MaaT Pharma est une société de biotechnologie au stade clinique et leader de l'industrie du microbiote en oncologie, grâce à notre approche de restauration de l'écosystème complet, développant des biothérapies afin de traiter des maladies graves.

Nous mettons ainsi en œuvre une nouvelle approche médicale innovante centrée sur le microbiote intestinal comme source de produits pharmaceutiques, en nous appuyant sur nos compétences en développement de médicaments, notre plateforme de biologie computationnelle gutPrint® et sur nos capacités de bioproduction. Notre pipeline est constitué de plusieurs candidats-médicaments, dont le premier entre en phase 3.

Toujours animés par notre esprit de pionnier, nous sommes aujourd'hui la première société développant des médicaments à base de microbiote cotée en Europe continentale; nous sommes entrés en bourse sur EURONEXT Paris le 8 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.

Actuellement basé à Lyon (7^{ème}), nous recherchons actuellement dans le cadre de nos développements produits et de la construction de notre futur site de production de plus de 1500 m2 qui sera basé à Saint-Quentin-Fallavier (38) en 2023, un(e) :

<u>Spécialiste Industrialisation (H/F) – CDI – Statut Cadre</u>

Votre mission si vous l'acceptez :

Directement rattaché(e) à la Responsable Production et Industrialisation, vous travaillerez avec les équipes de Cécile et Marianne, mais pas exclusivement, dans le cadre des activités de transfert industriel et d'amélioration continue de nos produits au sein de MaaT Pharma, en optimisant les coûts tout en répondant aux exigences réglementaires et du marché.

Le spécialiste de l'industrialisation aura une vue d'ensemble des processus de développement et de production, afin de concevoir et d'optimiser les processus pour produire mieux (aspects qualité et productivité).

Vos missions seront les suivantes :

- Travailler en étroite collaboration avec la R&D et la Production pour relever les défis du développement de produits de santé en petites séries puis en grandes séries.
- Mettre en œuvre de nouveaux procédés de fabrication allant de la R&D à la fabrication (BPF), en identifiant les requis réglementaires pour définir la stratégie de validation selon les exigences GMP et ICH Q8.
- Être le représentant technique dans les groupes de résolution de problèmes et lors des audits.

- Définir et mettre en œuvre les solutions techniques nécessaires à l'adaptation des capacités de production dans le cadre de l'amélioration d'un équipement existant ou son adaptation pour un nouveau produit ou un projet d'investissement d'un nouvel équipement.
- Traduire les besoins de la production en cahier des charges techniques et concevoir des solutions techniques adaptées.
- Former les utilisateurs aux nouveaux procédés.
- Piloter la stratégie et l'exécution des qualifications et validations (QI, QO, QP).
- Aider à la résolution de problèmes, à l'analyse des causes profondes et à l'identification des mesures correctives pour soutenir le développement pharmaceutique et/ou les problèmes d'équipement et de processus de fabrication.
- Analyser les performances et proposer des solutions pour réduire les coûts, améliorer la productivité et la qualité et assurer la sécurité des produits et des équipes.
- Participer au projet de construction de notre nouvelle usine de production : implication depuis la définition des besoins en équipements, leur qualification jusqu'au lancement de la production.

Profil recherché:

- Formation niveau master ou ingénieur minimum, en génie des procédés ou domaine équivalent (pharmacien)
- Expérience de 2 ans minimum dans un poste similaire en environnement industriel Pharma/Biotech/DM ou dans la mise en œuvre de procédés biotechnologiques
- Une expérience préalable en industrialisation et/ou en production et/ou de qualification et validation sur site industriel est un idéal requis
- Une connaissance de l'environnement et des contraintes pharmaceutiques (BPF, GMP, ICH)
- Des notions de base de gestion de projets, de résolutions de problème et de conduite d'analyse de risques.
- Des connaissances en process de lyophilisation, en qualification/validation incluant la validation de nettoyage seraient le top.

Cette fonction vous permettra d'évoluer dans un environnement bienveillant qui pourra vous laisser de l'autonomie dans vos missions.

Vos qualités personnelles :

- Vous avez de bonnes capacités relationnelles et organisationnelles vous permettant de travailler efficacement en transverse avec une équipe multidisciplinaire
- Vous faites preuve d'initiatives et d'un esprit d'analyse.
- Votre autonomie vous permet de gérer de multiples demandes et d'établir les priorités,
- Vos capacités rédactionnelles, votre rigueur et votre enthousiasme seront des atouts pour bien réussir cette mission.
- Vous maîtrisez la langue de Shakespeare tant à l'écrit qu'à l'oral.
- Vous maîtrisez le pack office.

Travailler chez MaaT Pharma, c'est:

• Un environnement de travail sympathique et stimulant avec des défis à relever au sein d'une équipe passionnée.

• La possibilité de développer vos compétences et de vous épanouir.

Si la perspective d'intégrer une équipe curieuse et agile de taille humaine et d'évoluer dans un environnement entrepreneurial et innovant vous motive, veuillez suivre ce lien et envoyer vos CV et lettre de motivation à Emmanuel BURKEL, notre DRH : careers@maat-pharma.com.