



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) :

Stage en Assurance Qualité (H/F)

Poste ouvert aux personnes en situation de handicap

Description de poste

Rattaché(e) à la Responsable Assurance Qualité, vous intégrerez l'équipe AQ de MaaT Pharma dans le cadre d'un stage de 6 mois à partir de janvier ou février 2026.

Vos principales missions

- Qualité fournisseurs et sous-traitants :
 - Participer à la gestion du cycle de vie des fournisseurs (qualification, évaluation, suivi)
 - Contribuer à la rédaction, la mise à jour et le suivi des contrats qualité
 - Participer à la préparation et au suivi des audits fournisseurs (internes/externes)
- Suivi des processus qualité :
 - Suivre les non-conformités, déviations et réclamations : enregistrement, analyse, suivi des plans d'actions
 - Participer à la gestion des CAPA (actions correctives et préventives)
 - Contribuer à l'analyse des indicateurs qualité et à la préparation des revues qualité
- Documentation qualité :
 - Participer à la rédaction, la mise à jour et la diffusion des procédures (SOPs)
 - Vérifier la conformité des documents qualité
 - Contribuer à l'archivage et à la structuration du système documentaire

Qualification & Expérience

- Bac+4/5 en cours : pharmacie, biotechnologie, qualité ou santé
- Intérêt marqué pour les systèmes qualité et la réglementation pharmaceutique
- Bonne maîtrise de l'anglais oral et écrit
- Connaissance des référentiels qualité (GMP, ICH E6-GCP, ISO...).



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