

Technicien Contrôle Qualité Pharmaceutique F/H

Contexte

GTP Tech, une entité du groupe GTP Bioways (www.gtp-bioways.com), est une société de développement et de fabrication sous contrat (CDMO) proposant une offre de service pour le **développement de procédés de production et la fabrication de biothérapeutiques** (protéines et anticorps recombinants). Nous accompagnons les sociétés biopharmaceutiques dans le développement de leurs molécules innovantes de la R&D, incluant le développement de lignées cellulaires et des procédés de fabrication, jusqu'aux essais cliniques grâce à nos capacités de production GMP et de remplissage aseptique.

GTP Tech a son site de développement à Labège (banlieue toulousaine) et son site de production à Toulouse (31).

Notre projet : contribuer à la production de produits biopharmaceutiques sur le territoire européen, plus particulièrement en France, et par là-même renforcer la souveraineté d'approvisionnement nationale en biomédicaments.

Nous prévoyons ainsi de doubler le nombre de nos collaborateurs, pour compléter nos équipes de production et d'assurance qualité, passant de 45 salariés en 2021 à près d'une centaine en 2025.

Descriptif du poste

Avec le lancement de 2 nouvelles unités de fabrication biopharmaceutique sur Toulouse, GTP Tech recherche dans le cadre d'une création de poste, un **Technicien F/H** pour intégrer son équipe de Contrôle Qualité Pharmaceutique, sur le site d'ACTISUD (31100 Toulouse).

Rattaché au Responsable QC GMP, vous travaillerez en étroite collaboration avec les autres équipes GMP (Assurance Qualité, Fabrication en système Microbien et Mammifère) du site de Toulouse ainsi qu'avec les équipes de Développement du site de Labège (Développement de lignées cellulaire, Développement de Procédés et Développement analytique).

Vos missions

- Participer à la validation des méthodes analytiques utilisées au sein du laboratoire QC
- Réaliser les analyses IPC et contrôles qualité des lots de MPUP, conformément aux exigences GMP.

- Préparer les certificats d'analyses des MPUP, après revue des data brutes et participer aux investigations qualité dans le cadre des OOS / OOT et non conformités liées au QC,
- Participer à la mise en œuvre des plans de prélèvements & plans de contrôle qualité des matières premières, consommables, articles de conditionnement, produits semi-ouvrés et produits finis (Substances Actives).
- Participer à la qualification des prestataires analytiques
- Participer, avec les équipes AQ et maintenance, à la qualification/métrie/maintenance des ressources matérielles (équipements procédés et utilités) du laboratoire de QC en grade GMP.
- Proposer des actions d'amélioration continue.
- Respecter les règles et procédures GTP Technology en termes de qualité et de sécurité.

Profil

- Vous êtes titulaire d'un diplôme Bac+2/3 en Biologie / biotechnologie et/ou avec de solides connaissances en contrôle qualité et/ou développement & validation analytique..
- Les exigences GMP sont des concepts à maîtriser. vous bénéficiez idéalement d'une expérience pratique en contrôle qualité et/ou développement & validation analytique, en grade GMP, dans le domaine de la bioanalyse.
- Rigueur, méthodologie, réactivité, aptitude à travailler en équipe et à proposer des améliorations, bonne communication vous caractérisent.

Pourquoi nous rejoindre ?

Au-delà de la problématique actuelle liée à la pandémie, notre groupe souhaite être un partenaire privilégié des sociétés de biotechnologies développant des thérapies innovantes et ambitionne de devenir un CDMO de référence en Europe.

Venez relever ce challenge avec nous !

Conditions

- Date de démarrage : **Septembre 2022**
- Contrat : **CDI**
- Temps de travail : Plein temps
- Rémunération : la rémunération sera discutée en fonction du profil de la personne retenue
- Autres avantages : prime d'intéressement, Mutuelle prise en charge à 100%.

Candidature



Si ce poste vous intéresse merci d'envoyer votre CV, vos prétentions ainsi que votre disponibilité à l'adresse mail suivante : rh.gtptech@gtp-bioways.com. en mentionnant dans l'objet du message « Candidature au poste **Technicien Contrôle Qualité Pharmaceutique _ QC GMP 2022** ».

