

## Technicien QC GMP

### Contexte

GTP Bioways est une CDMO spécialisée dans le développement de procédé et la fabrication pour tiers de produits thérapeutiques innovants (anticorps, protéines recombinantes, conjugués anticorps-médicament et nanomédicaments). Elle accompagne les sociétés biopharmaceutiques dans le développement de leurs molécules innovantes de la R&D, jusqu'aux essais cliniques grâce à ses capacités de production GMP et de remplissage aseptique.

Le groupe GTP Bioways regroupe plusieurs entités expertes en développement et production situées à Toulouse, Labège et Issoire ([www.gtp-bioways.com](http://www.gtp-bioways.com)).

### Descriptif du poste

Nous recherchons un(e) Technicien en Contrôle Qualité GMP pour renforcer notre équipe sur le site de Toulouse.

Rattaché(e) au Responsable QC GMP, vos missions principales seront les suivantes :

- Participer à la validation des méthodes analytiques (biologiques principalement) au sein du laboratoire QC.
- Réaliser les analyses conformément aux exigences GMP.
- Participer à la mise en œuvre des plans de prélèvement et des plans de contrôle qualité des MP, PI et PF.
- Participer à la vérification de nettoyage des équipements de production.
- Effectuer la gestion des réactifs, des substances de référence, des consommables et de la verrerie du laboratoire QC.
- Assurer la traçabilité des opérations de QC en accord avec les bonnes pratiques documentaires.
- Analyser les données, interpréter et vérifier les résultats des analyses.
- Participer aux investigations qualité dans le cadre des OOS et des non-conformités liées au QC.
- Ecrire ou participer à la rédaction des documents techniques (modes opératoires, procédures,...) dans le respect des règles AQ en vigueur.
- Participer à la qualification/métriologie/maintenance des ressources matérielles du laboratoire QC en grade GMP.
- Être support technique sur les méthodes et équipements du laboratoire QC.

## Profil

- Diplômé(e) à minima d'un bac+2/3 en Biologie et/ou avec de solides connaissances en contrôle qualité et/ou développement & validation analytique,
- Maîtrise des méthodes analytiques : SDS-Page, Western Blot, qPCR, ELISA, Micro BCA, SEC-HPLC, analyses de métabolites, COT ...
- Connaissance des exigences GMP.
- Autonomie, rigueur, méthodologie et réactivité.
- Travail en équipe et bonne communication
- Langues : Anglais écrit
- Et plus encore, avoir à cœur de rejoindre une équipe motivée et innovante pour répondre aux défis de demain !

## Pourquoi nous rejoindre ?

Notre groupe en pleine expansion souhaite être un partenaire privilégié des sociétés de biotechnologies développant des thérapies innovantes et ambitionne de devenir une CDMO de référence en Europe. **Venez relever ce défi avec nous !**

## Conditions

- Date de démarrage : **Dès que possible**
- Contrat : CDI
- Temps de travail : Plein temps
- Rémunération selon profil
- Autres avantages : Mutuelle prise en charge à 100 %

## Candidature

Si ce poste vous intéresse merci d'envoyer votre CV et votre lettre de motivation, à l'adresse mail suivante : [recrutement@gtp-bioways.com](mailto:recrutement@gtp-bioways.com) en mentionnant dans l'objet du message « Candidature au poste de Technicien QC GMP ».

