

Superviseur USP

Présentation de l'entreprise :

Olon France (GTP Bloways CDMO), une entité du groupe Olon (<https://olonspa.com/>) en France, est une entreprise de développement et de fabrication pharmaceutique (CDMO) en pleine croissance, spécialisée dans le développement de procédés et la fabrication d'anticorps, de protéines, de bioconjugués et de nanomédicaments.

Avec une équipe de 140 collaborateurs en France, Olon France soutient ses clients de l'industrie biopharmaceutique à toutes les étapes du développement de leurs médicaments, de la R&D à la fabrication commerciale.

À propos du poste :

Rattaché au Responsable Production API, vous opérerez et serez le référent expert technique pour les activités de l'équipe USP travaillant sur les systèmes Microbien (Echelle de production de 350L) et mammalien (Echelle 50L). Vous travaillerez en étroite collaboration avec les autres équipes GMP (DSP, Assurance Qualité, Contrôle Qualité, Tech transfert...) du site de Toulouse.

Vos principales missions seront :

- Participer à l'organisation de l'équipe
- Préparer les documents de production des lots GMP : protocole, master batch record...
- Conduire les phases de culture cellulaire (décongélation, amplification, production) et les phases de récolte.
- Participer au transfert des procédés USP
- Participer, avec le support des équipes Assurance Qualité et maintenance, aux opérations de qualification/métrologie/maintenance des ressources matérielles (équipements procédés et utilités) de la plateforme.
- Proposer des actions d'amélioration continue.
- Respecter et faire respecter les règles et procédures GMP en termes de qualité et de sécurité.
- Participer en support sur le DSP.

Pourquoi nous rejoindre ?

Nous offrons un cadre de travail très stimulant, la routine n'existe pas. Notre groupe est un partenaire privilégié des sociétés de biotechnologies développant des thérapies innovantes et ambitionne de devenir un CDMO de référence en Europe. A ce titre, nous mettons en œuvre des procédés différents à chaque projet.

Venez relever ces challenges avec nous !

Votre profil :

- Vous êtes titulaire soit d'un diplôme Bac+2/3 en Biologie / biotechnologie avec une expérience d'au moins 5 ans dans la conduite des procédés de fermentation et de clarification dans un environnement pharmaceutique.
- Vous maîtrisez les BPF.
- Rigueur, méthodologie, réactivité, polyvalence, aptitude à travailler en équipe et à proposer des améliorations, bonne communication vous caractérisent.

Ce que nous vous proposons :

- Date de démarrage : immédiat
- Poste CDI – Temps plein
- Mutuelle prise en charge à 100%

Contact :

Si ce poste vous intéresse merci d'envoyer votre CV, vos prétentions ainsi que votre disponibilité à l'adresse mail suivante : recrutement@gtp-bioways.com en mentionnant dans l'objet du message « Candidature au poste **Superviseur USP** ».