

Date : 24/11/2021

Secteur : Start-up / Santé / Anti-infectieux

Type de contrat : CDD (9 mois)

Localisation : Paris 11^e, proche de Nation

Période : Janvier – Octobre 2022

Présentation de l'entreprise :

Da Volterra est une entreprise de biotechnologie basée à Paris, leader dans le développement de produits protecteurs du microbiome intestinal, notamment contre les effets néfastes des antibiotiques. Son produit le plus avancé DAV132 est développé chez des patients atteints de cancer pour lesquels il est maintenant bien établi que les perturbations du microbiome intestinal ont un impact direct sur la survie.

Dans le cadre d'un remplacement de congé maternité, nous recherchons aujourd'hui un(e) **Responsable Laboratoire Analytique**.

Sous la responsabilité de la Directrice Développement Produit, vous gérez et supervisez le laboratoire d'analyses et pilotez des projets de R&D en développement analytique.

Missions :

- **Gérer et superviser le laboratoire d'analyses :**
 - Supervision scientifique et technique du laboratoire analytique :
 - Concevoir, planifier et superviser l'ensemble des études analytiques faites au laboratoire, garantir les résultats, en assurer les rapports.
 - Apporter l'expertise technique et scientifique sur les expériences, sélectionner les approches, mettre en place de nouvelles techniques
 - Participer ou réaliser des expériences en support à l'équipe
 - Management de l'équipe laboratoire : Coordonner, animer et superviser l'équipe laboratoire, planifier son activité
 - Piloter l'organisation du laboratoire : suivi et achat des consommables, suivi technique, entretien/maintenance des équipements
- **Piloter des projets de R&D en développement analytique :**
 - Analyse stratégique puis management opérationnel d'un projet :
 - Contribution à l'analyse et à la définition de la Stratégie Projets R&D en lien avec Direction Technique : réflexion scientifique, veille et analyse de littérature, proposition de plan d'action et plan de développement,

- Management opérationnel de projet: définition des méthodologies et protocoles expérimentaux, mise en place, participation et suivi des expérimentations avec les équipes (ingénieurs, techniciens ou stagiaires),
- Analyse et Interprétation des résultats, impact sur le plan d'actions, suivi du planning, rédaction des rapports
- Management des laboratoires partenaires de nos études
 - Définition des besoins, rédaction du cahier des charges, revue des propositions techniques et financières identification/sélection des partenaires, Implication dans les audits/visites des laboratoires
 - Planification, suivi du déroulé des activités avec le partenaire, support et suivi techniques des activités, revue et soutien techniques des développements et validation des méthodes
 - Revue/validation/rédaction de la documentation : rapports de développement, protocoles et rapports de validation
 - Gestion budgétaire des services fournis, reporting régulier de l'avancement des activités, Animation de réunions en interne et en externe avec les partenaires

Votre domaine d'intervention sera essentiellement l'analyse pharmaceutique, mais vous pourrez être amené(e) à intervenir sur des projets de bioanalyses.

Profil recherché :

- **Formation** : Bac+5 (ingénieur ou master) ou PhD en chimie analytique / bioanalyse
- **Expérience** : 2-3 ans d'expérience sur un poste similaire
Vous avez une expérience démontrée en chimie analytique dans le domaine pharmaceutique ainsi qu'une bonne connaissance de la bioanalyse et de l'analyse en milieux complexes. Vous maîtrisez les référentiels d'analyse pharmaceutique (eg. ICH Q2, Q6) et les référentiels de bioanalyse (eg. ICH M10, ISO 17025).
- **Langues** : Anglais courant
- **Qualités** : Rigueur et précision – Capacités d'analyse et esprit de synthèse – Sens du détail – Qualités rédactionnelles (français ET anglais) – Organisation – Autonomie – Esprit d'équipe

Pour candidater, envoyez votre candidature motivée à jobs@davolterra.com en mentionnant la référence DAV-230 et en joignant un CV à votre courriel.