

Date : 06/01/2022

Secteur : Start-up / Santé / Anti-infectieux

Type de contrat : CDD (9 mois) 2 jours TL possible

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.

Nous recherchons aujourd'hui un(e) **Responsable Analytique et Bioanalyses**, pour prendre en charge des projets d'analyses pharmaceutiques et de bioanalyses en remplacement de congés maternité.

Sous la responsabilité de la Directrice Développement Produit, vous mènerez les projets de R&D en interne ou en collaboration avec des laboratoires partenaires. Vous serez également amené(e) à gérer et superviser le laboratoire d'analyses de Da Volterra.

Missions :

- **Piloter des projets de R&D en développement analytique et bioanalyses:**
 - 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

Vos missions principales concerneront essentiellement l'analyse pharmaceutique, avec, par exemple, la qualification de méthodes d'administration de notre produit phare, et ce, selon les référentiels de la FDA ou ICH, et l'optimisation et la validation d'un test de dissolution, toujours selon les référentiels pharmaceutiques en vigueur. Vous piloterez également des projets de bioanalyse menés avec nos laboratoires partenaires, avec notamment l'analyse en matrices complexes de médicaments pour des études précliniques et cliniques.

- **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.

Dans le cadre de cette mission, vous participerez, avec l'équipe technique dont vous aurez la responsabilité, à la réalisation des expériences et travaux au laboratoire.

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 :** Adaptabilité et flexibilité - 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-233 et en joignant un CV à votre courriel.