



VENEZ PARTICIPER AUX BIOTECHNOLOGIES DE DEMAIN ET CONTRIBUER AU DÉVELOPPEMENT D'UNE SOCIÉTÉ DYNAMIQUE ET INNOVANTE !

RD-Biotech est une société française de services en Biotechnologie, fondée en 2002 à Besançon (25).

Rejoignez-nous et contribuez au développement de notre **nouvelle unité de production GMP d'ADN plasmidique** qui permettra à nos clients nationaux et internationaux de progresser plus rapidement dans leurs projets de **thérapie cellulaire et génique**.

Vos missions principales seront :

- ✓ Participer aux activités de la Production :
 - Réaliser les opérations de production (fermentation, TFF, chromatographie, filtration) et leur enregistrement selon les protocoles et les instructions de travail établis
 - Être garant de la traçabilité lors des étapes de production
 - Préparer les milieux de culture et les tampons nécessaires à la production
 - Préparer les salles (alimenter avec les montages à usage unique et autres accessoires nécessaires)
 - Veiller au bon fonctionnement des équipements de production
- ✓ Respecter les Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF) ainsi que le système Qualité mis en place
- ✓ Travailler en collaboration avec l'Assurance Qualité et le Contrôle Qualité
- ✓ Participer à la mise en place de nouvelles stratégies relatives au fonctionnement de l'unité
- ✓ Participer à la vie de l'unité

Profil requis :

- Solides connaissances pratiques et théoriques en biologie moléculaire, bactériologie
- Connaissances des techniques de production d'ADNs plasmidiques (fermentation, méthodes de chromatographie, filtration tangentielle,...)
- Bonnes compétences manuelles (montage, démontage, raccords, flexibles..)
- Connaissances des réglementations BPF
- Autonomie, réactivité, rigueur, flexibilité et dynamisme
- Goût du travail en équipe et capacités relationnelles
- Aptitudes en analyse et en résolution de problèmes
- Maîtrise de l'anglais technique

Formation : BAC+2 ou BAC+3 en Biotechnologie

Expérience sur un poste similaire dans un contexte Pharma ou BPF recommandée

Expérience de production en industrie agro-alimentaire possible

Contrat : CDD ou CDI, 35 ou 39 heures, à définir avec le candidat

Salaire à partir de 2200 € brut basé sur 39 h, à convenir selon expérience

Avantages : Flexibilité dans les horaires de travail, Mutuelle entreprise, Participation aux résultats de l'entreprise PEE, Primes diverses (qualité, partage de la valeur etc.), Carte Cezam

Contraintes du poste : Travail debout - Port de charges lourdes - Travail en salles propres - Contraintes d'habillement et d'hygiène.

Bien que l'environnement de travail destiné à ce poste ne puisse ne pas être adapté aux personnes à mobilité réduite, nous sommes ouverts et flexibles pour prendre en compte d'autres types de handicaps.



Merci d'envoyer CV et
lettre de motivation
à l'adresse suivante :

sarah.mirabeau@rd-biotech.com

Poste à pourvoir Courant Avril 2024





VENEZ PARTICIPER AUX BIOTECHNOLOGIES DE DEMAIN ET CONTRIBUER AU DÉVELOPPEMENT D'UNE SOCIÉTÉ DYNAMIQUE ET INNOVANTE !

RD-Biotech est une société française de services en Biotechnologie, fondée en 2002 à Besançon (25).

Rejoignez-nous et contribuez au développement de notre **nouvelle unité de production GMP d'ADN plasmidique** qui permettra à nos clients nationaux et internationaux de progresser plus rapidement dans leurs projets de **thérapie cellulaire et génique**.

Vos missions principales seront :

- Participer aux activités du laboratoire de Contrôle Qualité :
 - Assurer les prélèvements (matières premières, environnementaux, eaux, échantillons de production...)
 - Réaliser les contrôles sur matières premières, en cours et produits finis
 - Interpréter les résultats d'analyse
 - Participer à la qualification et à la maintenance des équipements de laboratoire
 - Appliquer et respecter les procédures, méthodes et protocoles définis selon les pharmacopées
 - Suivre et respecter les règles d'hygiène et de sécurité
 - Participer activement à maintenir l'ordre et la propreté du laboratoire
- Respecter les Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF) ainsi que le système Qualité mis en place
- Travailler en collaboration avec l'Assurance Qualité et la Production
- Participer à la mise en place de nouvelles stratégies relatives au fonctionnement de l'unité
- Participer à la vie de l'unité

Profil requis :

- Connaissances des techniques analytiques en biotechnologie (biologie moléculaire, microbiologie et physico-chimie)
- Connaissances des réglementations BPF
- Autonomie, réactivité, rigueur, flexibilité et dynamisme
- Goût du travail en équipe et capacités relationnelles
- Aptitudes en analyse et en résolution de problèmes
- Maîtrise de l'anglais technique

Formation : BAC+2 à BAC+3 en Biologie

Expérience sur un poste similaire dans un contexte Pharma ou BPF recommandée, expérience en laboratoire exigée

Contrat : CDD ou CDI 39 heures à définir avec le candidat

Salaires à partir de 2200 € brut basé sur 39 h, à convenir selon expérience

Avantages : Flexibilité dans les horaires de travail, Mutuelle entreprise, Participation aux résultats de l'entreprise PEE, Primes diverses (qualité, partage de la valeur etc.), Carte Cezam

Contraintes du poste : Travail debout

Bien que l'environnement de travail destiné à ce poste ne puisse ne pas être adapté aux personnes à mobilité réduite, nous sommes ouverts et flexibles pour prendre en compte d'autres types de handicaps.



Merci d'envoyer CV et lettre de motivation à l'adresse suivante :
sarah.mirabeau@rd-biotech.com

Poste à pourvoir Courant Avril 2024





VENEZ PARTICIPER AUX BIOTECHNOLOGIES DE DEMAIN ET CONTRIBUER
AU DÉVELOPPEMENT D'UNE SOCIÉTÉ DYNAMIQUE ET INNOVANTE !

RD-Biotech est une société française de services en Biotechnologie, fondée en 2002 à Besançon (25).

Rejoignez-nous et contribuez au développement de notre **nouvelle unité de production GMP d'ADN plasmidique** qui permettra à nos clients nationaux et internationaux de progresser plus rapidement dans leurs projets de **thérapie cellulaire et génique**.

Vos missions principales seront :

- Maintenir un système qualité répondant aux exigences des Bonnes Pratiques de Fabrication :
 - Rédiger, vérifier et revoir des documents qualité et opérationnels (procédures, instructions, enregistrements...)
 - Participer aux activités de :
 - Qualification et validation (bâtiment, équipements, méthodes...)
 - Qualification du personnel (formation qualité)
 - Gestion des évènements qualité (suivi des anomalies, des changements, des analyses des risques...)
 - Gestion des fournisseurs (traitement des questionnaires qualité)
 - Gestion des matières et des équipements (réception, enregistrement et suivi)
 - Participer au maintien de la qualité du produit et de la satisfaction client (revue qualité, indicateurs...)
- Participer à la mise en place de nouvelles stratégies relatives au fonctionnement de l'unité
- Participer à la vie de l'unité

Profil requis :

- Connaissances en Assurance Qualité
- Connaissances des normes types ISO 9001 et les guides réglementaires BPF, ICH
- Autonomie, réactivité, rigueur, flexibilité et dynamisme
- Goût du travail en équipe et capacités relationnelles
- Aptitudes en analyse et en résolution de problèmes
- Capacité à communiquer à l'oral et par écrit
- Maîtrise des outils informatiques (pack Office)
- Anglais lu, écrit, parlé

Formation : BAC+2 ou BAC+3 orienté Assurance Qualité

Des connaissances en biologie du vivant seraient un plus

Contrat : CDD ou CDI, 35 ou 39 heures, à définir avec le candidat

Salaire à partir de 2200 € brut basé sur 39 h, à convenir selon expérience

Avantages : Flexibilité dans les horaires de travail, Mutuelle entreprise, Participation aux résultats de l'entreprise PEE, Primes diverses (qualité, partage de la valeur etc.), Carte Cezam

Bien que l'environnement de travail destiné à ce poste ne puisse ne pas être adapté aux personnes à mobilité réduite, nous sommes ouverts et flexibles pour prendre en compte d'autres types de handicaps.



Merci d'envoyer CV et
lettre de motivation
à l'adresse suivante :
sarah.mirabeau@rd-biotech.com

Poste à pourvoir Courant Avril 2024





VENEZ PARTICIPER AUX BIOTECHNOLOGIES DE DEMAIN ET CONTRIBUER
AU DÉVELOPPEMENT D'UNE SOCIÉTÉ DYNAMIQUE ET INNOVANTE !

RD-Biotech est une société française de services en Biotechnologie, fondée en 2002 à Besançon (25).

Rejoignez-nous et contribuez au développement de notre **nouvelle unité de production GMP d'ADN plasmidique** qui permettra à nos clients nationaux et internationaux de progresser plus rapidement dans leurs projets de **thérapie cellulaire et génique**.

Vos missions principales seront :

- Participer aux activités internes de contrôle-vérification / métrologie des équipements :
 - Cartographier les enceintes thermostatiques
 - Vérifier les sondes de température, les micropipettes, les spectrophotomètres, et les balances
 - Superviser les activités de métrologie réalisées en interne (surveillance des balances et des pH-mètres)
- Participer aux activités externes de contrôle – vérification / métrologie des équipements :
 - Planifier et superviser les interventions
 - Vérifier les livrables (rapports, étiquettes)
- Participer aux activités de gestion des équipements :
 - Mettre à jour les documents
 - Mettre en place les actions
 - Réceptionner les équipements, contrôler leur état et réaliser les tests de fonctionnement ou les tests de qualification
 - Superviser la gestion des résultats non-conformes
- Participer à la vie de la société

Profil requis :

- Sensibilité Qualité attendue (ISO 9001, BPF, ICH)
- Expérience à l'utilisation des équipements de laboratoire (micropipettes, pH-mètre, balances) souhaitée
- Autonomie, réactivité, rigueur, flexibilité et dynamisme
- Goût du travail en équipe et capacités relationnelles
- Aptitudes en analyse et en résolution de problèmes
- Capacité à communiquer à l'oral ou par écrit (email, échange téléphonique)
- Anglais lu, écrit

Formation :

Minimum attendu : BAC

Contrat : CDD ou CDI, 35 ou 39 heures, à définir avec le candidat

Salaire à partir de 2200 € brut basé sur 39 h, à convenir selon expérience

Avantages : Flexibilité dans les horaires de travail, Mutuelle entreprise, Participation aux résultats de l'entreprise PEE, Primes diverses (qualité, partage de la valeur etc.), Carte Cezam

Contraintes du poste : Travail debout

Bien que l'environnement de travail destiné à ce poste ne puisse ne pas être adapté aux personnes à mobilité réduite, nous sommes ouverts et flexibles pour prendre en compte d'autres types de handicaps.



Merci d'envoyer CV et
lettre de motivation
à l'adresse suivante :

sarah.mirabeau@rd-biotech.com

Poste à pourvoir Courant Avril 2024

