

**Vous voulez contribuer activement à la croissance d'une start-up innovante qui pourrait bien révolutionner le monde des vaccins ?  
Rejoignez notre équipe de passionnés !**

OSIVAX est une société de biotechnologies qui utilise sa plateforme technologique oligoDOM® pour développer des vaccins innovants. Le projet phare d'OSIVAX est un vaccin grippe universel qui ambitionne de révolutionner la prévention de la grippe, actuellement en phase clinique 2a. OSIVAX utilise cette même technologie pour développer un vaccin à large spectre contre le SARS-COV-2, ses variants ou une nouvelle pandémie à coronavirus.

Pour soutenir le développement de nos produits, nous recherchons un(e) :

**Chef de Projet Développement Analytique H/F**  
Poste en CDI, basé à Lyon (69)

#### **Vos missions :**

Au sein de l'équipe projet qui gère la production et l'analyse de vaccins, et sous la responsabilité du Chef de Projet Senior CMC (Chemistry, Manufacturing and Controls), vos principales missions seront de gérer le portefeuille analytique des produits en étroite collaboration avec le pôle analytique, les laboratoires de Contrôle et l'Assurance Qualité.

En tant que Chef de Projet Développement Analytique, vous devrez :

- Contribuer à la validation et au transfert des méthodes analytiques du laboratoire R&D vers les prestataires analytiques et les laboratoires de Contrôle Qualité (CQ) :
  - Gérer l'interface entre le laboratoire R&D d'Osivax et les laboratoires BPF
  - Revoir les protocoles et rapports de transfert et de qualification/validation des méthodes, et les modes opératoires et formulaires CQ pour les méthodes transférées
  - Planifier et suivre le développement des méthodes analytiques
- Rédiger les protocoles et rapports des études de stabilité, mettre en place et assurer le suivi de ces études
- Coordonner les analyses sous traitées pour la libération des lots et les suivis de stabilité
- Assurer la logistique des échantillons et réactifs critiques entre les sites (matériel de référence)
- Contribuer à l'amélioration continue du portefeuille des méthodes analytiques R&D
- Contribuer à la rédaction de documents réglementaires
- Réaliser le chiffrage et assurer le suivi budgétaire des essais externalisés.

#### **Votre profil :**

De formation scientifique BAC+5 (en biochimie/biotechnologie) ou Pharmacien, vous justifiez d'une expérience réussie de 3 ans en validation et transfert de méthodes analytiques dans un environnement pharmaceutique.

Vous possédez une bonne connaissance des techniques analytiques des protéines recombinantes : dosage protéique, chromatographie liquide, DLS, dosage d'impuretés.

Vous êtes familier(e) avec les référentiels pharmacopées et ICH, incluant la validation de méthodes. Vous avez de bonnes connaissances du contrôle qualité, de l'aspect documentaire associé et des BPF.

Pragmatique et dynamique, vous êtes rigoureux (se) et organisé(é) pour conduire vos missions en grande autonomie.

Vos qualités rédactionnelles (y compris en anglais) et votre goût du travail en équipe sont des atouts pour réussir dans vos missions.

Prêt à relever avec nous ce défi enthousiasmant, envoyez votre candidature à

[vtempere@osivax.com](mailto:vtempere@osivax.com)