

FICHE DE POSTE – Technicien(ne) Contrôle Qualité MTI

I. INTITULÉ DU POSTE

Nous recherchons un(e) Technicien(ne) Contrôle Qualité MTI rigoureux(se) et engagé(e) pour renforcer notre département Contrôle Qualité au sein d'un environnement BPF exigeant et innovant, dédié aux thérapies cellulaires.

II. PRÉSENTATION DE L'ENTREPRISE

Cell-Easy est une CDMO en thérapie cellulaire, impliquée dans des projets exigeants, au plus près de la science, du terrain et de la réalité industrielle.

Rejoindre Cell-Easy, c'est travailler dans un environnement où l'on ne se limite pas à une seule tâche. Validation analytique, investigations, qualité et parfois échanges directs avec les clients font partie du quotidien.

Chaque projet est différent, oblige à réfléchir, à s'adapter rapidement et à trouver des solutions concrètes.

L'organisation est volontairement agile, avec de la place pour l'initiative, l'apprentissage et la prise de responsabilités.

Le travail a un impact réel, visible, et directement lié à des enjeux patients.

Cell-Easy s'adresse à des profils curieux et engagés, qui souhaitent grandir en même temps que l'entreprise et contribuer activement à sa construction.

III. MISSION PRINCIPALE

Réaliser les activités de Contrôle Qualité en environnement BPF pour les thérapies cellulaires, contribuer à la libération des lots analytiques, produits et matières premières dans les délais, garantir la fiabilité des résultats analytiques et la conformité documentaire, et participer au suivi qualité du laboratoire et de la ZAC, en lien étroit avec les équipes CQ, AQ et Production.

IV. RESPONSABILITÉS ET ACTIVITÉS PRINCIPALES

1. Activités de Contrôle Qualité et conformité BPF

- Réaliser les analyses de Contrôle Qualité selon les méthodes et procédures en vigueur
- Enregistrer, vérifier et documenter les résultats analytiques dans les systèmes qualité

- Participer à la revue des dossiers analytiques en vue de la libération des lots
- Appliquer strictement les exigences BPF et les règles d'intégrité des données
- Contribuer à la gestion de la documentation CQ, procédures, instructions et enregistrements
- Participer à la surveillance de la ZAC et aux contrôles environnementaux

2. Analyse des données qualité et collaboration inter-services

- Suivre les résultats analytiques et alerter en cas de résultat atypique, OOS ou tendance
- Participer aux investigations analytiques, déviations et actions correctives en collaboration avec le CQ et l'AQ
- Travailler en interface quotidienne avec la Production et l'Assurance Qualité

3. Performance laboratoire et amélioration continue

- Respecter les délais analytiques et contribuer au maintien de la performance du laboratoire
- Participer au suivi des indicateurs qualité, délais, OOS, répétitions d'analyses
- Proposer des améliorations pratiques pour fiabiliser les analyses, les méthodes et l'organisation du laboratoire
- Contribuer aux actions d'amélioration continue, organisation, bonnes pratiques, robustesse des méthodes

4. Support aux projets et montée en compétences

- Participer aux transferts de méthodes analytiques du Développement vers le CQ, formation, essais, prise en main
- Contribuer aux projets de validation de méthodes analytiques
- Monter progressivement en autonomie et en expertise technique selon le niveau d'expérience

V. PROFIL RECHERCHÉ

Formation

Bac+2 à Bac+3 en sciences, Biologie, Biotechnologie, Microbiologie, Biochimie, Analyses biologiques.

Les profils débutants sont acceptés si la formation et la motivation sont solides.

Expérience

- Débutant(e) accepté(e)
- Une première expérience en Contrôle Qualité, laboratoire BPF, biologie cellulaire ou environnement MTI est un fort atout

- Une connaissance ou pratique de la cytométrie en flux, de la biologie cellulaire ou des thérapies cellulaires est particulièrement appréciée

Compétences techniques

- Bases solides en techniques de laboratoire, biologie cellulaire, microbiologie ou analytique selon périmètre
- Sensibilité aux exigences BPF et à la qualité des données
- Capacité à appliquer des procédures et à documenter rigoureusement son activité
- Aisance avec les outils informatiques et systèmes qualité

Compétences comportementales

- Rigueur, fiabilité et sens du détail
- Goût du travail en laboratoire et respect des règles BPF
- Capacité à apprendre, à monter en compétences et à gagner en autonomie
- Bon esprit d'équipe et communication fluide avec les interfaces
- Envie de s'impliquer dans un environnement innovant et exigeant

Langues

- Français courant, rédaction et compréhension des documents qualité
- Anglais technique niveau A2 à B1, lecture de procédures et documents techniques

VI. CONDITIONS ET POURQUOI NOUS REJOINDRE

Type d'emploi : Temps plein, CDI

Statut : Non cadre, contrat 39h

Localisation : Toulouse, Oncopole

Rattachement hiérarchique : Directeur Contrôle Qualité

Rémunération : 25 000 € à 35 000 € par an, selon profil et expérience

Avantages : mutuelle entreprise avec prise en charge 50 à 60 %, environnement jeune et collaboratif, accompagnement à la montée en compétences, travail à domicile occasionnel

Déplacements : rares, formations techniques spécifiques

Lieu du poste : En présentiel

Merci d'envoyer votre candidature à l'adresse : **marine.durand@cell-easy.com**