

Wer wir sind

Als stetig wachsendes Familienunternehmen mit über 40 Jahren Erfahrung haben wir uns als erfolgreich international aufgestellte „Contract Research Organisation“ (CRO) und Contract Development & Manufacturing Organisation“ (CDMO) etabliert. Unsere Schwerpunkte sind die Bereiche Bioassay, Mikrobiologie, Virologie und Virale Therapeutika. Mit einem Team von über 100 Mitarbeitern und unseren GMP-geprüften Anlagen sind wir der starke Partner für renommierte Pharmaunternehmen und Medizinproduktehersteller.

Bei uns sind die Hierarchien flach, Projektteams überschaubar und das Arbeitsklima ist sehr kollegial – also ideale Voraussetzungen für Sie, unser Team zu verstärken. Zum nächstmöglichen Termin suchen wir für unsere Abteilung Qualitätskontrolle in der Gruppe **Virale Therapeutika Analytik** einen

QC Manager (m/w/d)

(Biochemie, Biotechnologie, Chemie, Molekularbiologie)

Ihre neue Stelle

- Sie unterstützen aktiv die Entwicklung und Validierung von projektbezogenen Analysemethoden, wie bspw. qPCR, TCID₅₀, Kapillargelelektrophorese, ELISA, physikalisch-chemische Probenanalytik sowie die Partikelanalyse mittels DLS (Dynamic Light Scattering).
- Des Weiteren unterstützen Sie bei der Planung der dazugehörigen Routineanalytik (GMP und Entwicklung).
- Neben der Planung sind Sie für die fachliche Überprüfung der Dokumentation verantwortlich.
- Eine weitere Aufgabe ist die GMP-gerechte Erstellung von Methoden-bezogenen Plänen und Berichten im Rahmen der Entwicklung und Validierung von analytischen Methoden.
- Sie sind verantwortlich für die Erstellung und Prüfung von Methoden-spezifischen Arbeitsanweisungen, Gerätevorschriften und Formularen.
- Die Koordination und Erstellung korrelierender Dokumente bzgl. der Qualifizierung von komplexen Laborgeräten ergänzt Ihr Aufgabenspektrum.
- Sie interagieren interdisziplinär mit Kollegen anderer Abteilungen (bspw. Prozessentwicklung, QA und Produktion).

Das bringen Sie mit

- Sie verfügen über ein erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches oder ingenieurwissenschaftliches Studium (z. B. Biochemie, Biotechnologie, Molekularbiologie) als Master of Science oder eine vergleichbare Qualifikation. Bereits gesammelte Berufserfahrung ist von Vorteil.
- Ihre hohe Motivation, Ihre engagierte, selbstständige Arbeitsweise und Ihre Flexibilität zeichnen Sie aus.
- Sie besitzen darüber hinaus großes Interesse an der Koordination und Durchführung von experimentellen Laborarbeiten.
- Sie bringen idealerweise praktisches Knowhow im Umgang mit Viren und den zugehörigen Analyseverfahren mit.
- Erste Erfahrungen in der analytischen Methodvalidierung nach gültigen Vorschriften sind von Vorteil.
- Sie scheuen nicht den Umgang mit potentiell infektiösen oder gentechnisch veränderten Mikroorganismen (BSL 1-2).
- Gute Kenntnisse der englischen und deutschen Sprache in Wort und Schrift sowie anwenderbezogene EDV-Kenntnisse sind ebenso gefordert wie ein hohes Maß an Leistungsbereitschaft und Selbstständigkeit.

Was Sie erwartet

- Interessante und abwechslungsreiche Aufgaben in einer zukunftssicheren Branche
- Attraktive Vergütung
- Betriebliche Altersvorsorge
- Individuelle Weiterbildungsmaßnahmen
- Flexible Arbeitszeiten und eine kollegiale Arbeitsatmosphäre

Weitere Infos unter: **www.labormerk.de**

Sie wollen mit dabei sein und mit uns neue Herausforderungen meistern?

Wir freuen uns auf Ihre E-Mail-Bewerbung | **Job ID Nr. 131130** an: karriere@labormerk.de
Labor Dr. Merk & Kollegen GmbH | Agnes Kuon | Beim Braunland 1 | 88416 Ochsenhausen
Human Resources | fon 07352 9119 39 | mail karriere@labormerk.de | www.labormerk.de