

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 in Vollzeit einen

Gruppenleiter (m/w/d)

- Qualitätskontrolle - Labororganisation –

mit „Standing“ und „Hands-On“-Mentalität, der die professionelle Schnittstelle zwischen dem Bereich Qualitätskontrolle und den Abteilungen Wareneingang, Produktion sowie zu unseren Kunden bildet. Die Position wurde aufgrund unseres starken Wachstums neu geschaffen und bietet daher den entsprechenden Freiraum, eigene Ideen einzubringen und zu realisieren.

Ihre neue Stelle

- Sie sind fachlicher und disziplinarischer Ansprechpartner für unsere Laborhelferinnen; hierbei leisten Sie auch Unterstützung bei unterschiedlichen Aufgabenstellungen, wie z. B. bei der Vorbereitung von Messaufgaben.
- Sie sind für die Organisation des Materialbestandes und Bestellungen verantwortlich.
- Sie sind zuständig für das Lager- und Probenmanagement (inkl. Verwaltung der Stabilitätsmuster).
- Sie verantworten die Dokumentenorganisation (Chargendokumentation).
- Sie übernehmen das Angebots- und Auftragsmanagement und pflegen in diesem Zusammenhang den Kontakt zu unseren Kunden.
- Sie wirken bei internen und externen Audits aktiv mit.

Das bringen Sie mit

- Sie bringen idealerweise ein abgeschlossenes Studium (Bachelor, Master) im Bereich Biotechnologie oder vergleichbar mit und haben fachübergreifende Erfahrung im pharmazeutischen Laborumfeld gesammelt.
- Sie verfügen über mehrjährige Kenntnis GLP-/GMP-relevanter Laborabläufe in Theorie und Praxis.
- Sie können erste Erfahrung in der Mitarbeiterführung vorweisen.
- Sie haben gute Kenntnisse im Arbeiten mit Windows, MS Office (MS Excel, MS Word, MS Power Point); gutes Englisch setzen wir voraus.
- Sie sind ein Teamplayer, arbeiten gerne autonom, zeichnen sich durch eine strukturierte Denk- und Arbeitsweise aus, haben aber auch Organisationstalent und das notwendige Durchsetzungsvermögen.

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. 135073** 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