

## Wer wir sind

Als stetig wachsendes Familienunternehmen mit über 40 Jahren Erfahrung haben wir uns mit einem Team von derzeit über 100 Mitarbeitern 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.

Advanced Therapy Medicinal Products (ATMPs) sind der Hoffnungsträger zur Therapie bisher nicht oder nur unzureichend behandelbarer Erkrankungen. Sowohl viele Start-ups als auch die „Big Player“ der Pharma-Industrie setzen auf diese neuartigen biopharmazeutischen Produkte. Als deren Partner bei der Prozessentwicklung für die Herstellung dieser ATMPs betreten auch wir täglich biotechnologisches Neuland. Als CMO für die GMP-konforme Herstellung viraler Vektoren sind wir in diesem dynamischen Umfeld nicht nur dabei, sondern mittendrin und entscheidend am Erfolg dieser neuen Therapieformen beteiligt.

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

## Technischer Assistenten (m/w/d)

(Laborant, Chemikant, BTA, MTA, CTA, B. Sc.)

- Bereich Virale Therapeutika Analytik -

### Ihre neue Stelle

- Nach gründlicher und systematischer Einarbeitung übernehmen Sie Aufgaben im Bereich der Entwicklung, Etablierung und Validierung von analytischen Methoden.
- Die Durchführung von Routineanalysen bei der Produktion von viralen Therapeutika hinsichtlich In-Prozess-Kontrollen und Freigabeanalytik zählen ebenfalls zu Ihren wesentlichen Aufgaben.
- Zum Kern des Methodenspektrums zählen u.a. die quantitative (RT-)PCR, diverse ELISA- basierte Assays, physiko-chemische Analysen sowie Proteinanalytik.
- Des Weiteren kommen Partikelanalysen (bspw. mittels DLS; Dynamic Light Scattering) sowie Kapillarelektrophorese (CGE) und Virus-Infektiositätsassays (TCID<sub>50</sub>) zum Einsatz.
- Neben der Durchführung von Versuchen sind Sie auch für die zuverlässige Dokumentation nach GMP Richtlinien verantwortlich.
- Sie übernehmen die Verantwortung für komplexe analytische Laborgeräte, sowie die Durchführung und Dokumentation von Gerätequalifizierungen nach gültiger Vorgabe.

### Das bringen Sie mit

- Sie haben entweder eine Ausbildung als TA, Laborant oder Chemikant erfolgreich absolviert oder ein naturwissenschaftliches Studium (z. B. Biologie, Biotechnologie, Chemie) als Bachelor of Science abgeschlossen.
- Bereits gesammelte Berufserfahrung ist ein Plus, aber keine Voraussetzung.
- Praktisches Know-how im Bereich der Analytik und Methodvalidierung sowie in Zellkultur und Virologie sind von Vorteil aber nicht zwingend erforderlich.
- Ihre hohe Motivation, Ihre engagierte, selbstständige Arbeitsweise und Ihr großes Interesse an experimentellen Laborarbeiten zeichnen Sie aus.
- Sie verfügen über gute Kenntnisse der englischen und deutschen Sprache sowie über anwenderbezogene EDV-Kenntnisse.

### 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](http://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. 137725** an: [karriere@labormerk.de](mailto: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](mailto:karriere@labormerk.de) | [www.labormerk.de](http://www.labormerk.de)