

Wer wir sind

Als stetig wachsendes Familienunternehmen mit über 40 Jahren Erfahrung haben wir uns mit einem Team von derzeit über 120 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 Eintritt suchen wir einen

Technischen Assistenten (m/w/d) - Bereich Mikrobiologie -

Ihre neue Stelle

- Sie führen umfangreiche mikrobiologische Prüfungen wie Bioburden- und Endotoxinbestimmung, Sterilitätstest, Mycoplasmen- und Mycobakteriennachweis nach den jeweiligen Qualitätsstandards GMP/GLP durch.
- Sie führen verschiedene Analysen im Rahmen von Impfstoffprüfungen durch.
- Sie sind verantwortlich für die Probennahme und Auswertung im Rahmen des mikrobiologischen Monitorings im Reinraum und den Laboren.
- Sie führen Prüfungen eigenständig durch und dokumentieren und evaluieren die Ergebnisse entsprechend den jeweiligen GLP / GMP Qualitätsstandards.
- Sie unterstützen unser Team bei der mikrobiologischen Stammhaltung und den Freigabeproofungen verschiedener Nährmedien.
- Sie übernehmen die Verantwortung für Laborgeräte, sowie die Durchführung und Dokumentation von Gerätequalifizierungen nach gültiger Vorgabe.

Das bringen Sie mit

- Ihre fachliche Qualifikation basiert auf einer erfolgreich abgeschlossenen Ausbildung als BTA/MTLA oder einer vergleichbaren Ausbildung, idealerweise mit fundierten mikro- und molekularbiologischen Kenntnissen.
- Kenntnisse in GMP-gerechter Dokumentation sind wünschenswert.
- Sie haben Interesse an experimenteller Laborarbeit und wollen mikrobiologische Routinemethoden mit neuen Fragestellungen kombinieren.
- Gute Kenntnisse der englischen und deutschen Sprache sowie anwenderbezogene EDV-Kenntnisse sind ebenso gefordert wie ein hohes Maß an Sorgfalt, Engagement und Selbstständigkeit.
- Bereitschaft zu Wochenend- und Feiertagsarbeit.

Was Sie erwartet

- Interessante und abwechslungsreiche Aufgaben in einer zukunftssicheren Branche
- Attraktive Vergütung
- Betriebliche Altersvorsorge
- Individuelle Weiterbildungsmaßnahmen
- Flexible Arbeitszeiten und ein faires, konstruktives Miteinander

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. 139595** 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