

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 CDMO 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

Prozess Manager (m/w/d)

(Biochemie, Biotechnologie, Verfahrenstechnik)

– Bereich Process Development DSP –

Ihre neue Stelle

- Sie unterstützen uns aktiv bei der Prozessentwicklung, -etablierung und -durchführung im Downstream Processing für Virale Therapeutika
- Sie planen die Herstellung Viraler Therapeutika im Labormaßstab für die präklinische Entwicklung
- Sie unterstützen bei der Überwachung sowie Umsetzung von Projekten und Kundenanforderungen
- Sie unterstützen beim Scale-Up und Prozesstransfer in unsere GMP-Produktionsanlage
- Sie erstellen selbstständig Dokumente, werten Ergebnisse aus und präsentieren diese
- Sie interagieren interdisziplinär mit Kollegen anderer Abteilungen

Das bringen Sie mit

- Sie verfügen über ein erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches oder ingenieurwissenschaftliches Studium (z. B. Biochemie, Biotechnologie, Verfahrenstechnik) als Master of Science oder eine vergleichbare Qualifikation
- Sie haben bereits praktisches Know-how im Bereich der Downstream Entwicklung sowie Kenntnisse im pharmazeutischen Umfeld gesammelt – virologische Kenntnisse sind von Vorteil
- Sie besitzen ein hohes Verständnis für chromatographische Techniken und Filtrationsprozesse
- Sie scheuen nicht den Umgang mit potentiell infektiösen oder gentechnisch veränderten Mikroorganismen (BSL-1 und -2)
- Sie haben gute Kenntnisse der englischen und deutschen Sprache in Wort und Schrift; anwenderbezogene EDV-Kenntnisse sind ebenso gefordert wie ein hohes Maß an Sorgfalt, Flexibilität, Leistungsbereitschaft und Selbstständigkeit
- Sie sind zielstrebig und arbeiten gerne verantwortungsbewusst

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. 140139** 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