

Wer wir sind

Als stetig wachsendes Familienunternehmen mit rund 50 Jahren Erfahrung haben wir uns mit einem Team von derzeit über 130 Mitarbeitern als erfolgreich international aufgestellte „Contract Research Organisation“ (CRO) und „Contract Development & Manufacturing Organisation“ (CDMO) etabliert. Unsere Schwerpunkte sind die Bereiche Bioassays, 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

QC Manager (m/w/d)

– Bioassays –

Ihre neue Stelle

- Sie arbeiten in einem Team, das die biologische Wirksamkeit von rekombinanten Molekülen mittels ELISA und/oder Zellkulturassays bestimmt. Diese Bioassays können sowohl für die präklinische Entwicklung, die klinische Testung als auch für die zugelassenen Produkte unserer Kunden durchgeführt werden.
- Sie organisieren die Etablierung, Validierung und Routinetestung von Bioassays unter den qualitätssichernden Maßnahmen von GMP nach Vorgaben des Kunden und sind hierbei die fachliche Anlaufstelle für unsere Technischen Assistenten.
- Sie übernehmen Projektverantwortung und stehen dem Kunden als Ansprechpartner hinsichtlich fachlicher und organisatorischer Fragestellungen zur Verfügung.
- Sie generieren SOPs, Trendcharts sowie Analysezertifikate und Berichte.
- Sie erstellen und/oder bearbeiten Abweichungsmeldungen und Fehlerursachenanalysen in enger Zusammenarbeit mit der Abteilung QA.
- Sie bestimmen CAPA-Maßnahmen bzw. kontrollieren deren Umsetzung.

Das bringen Sie mit

- Sie haben ein erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium (Master/Ph.D) der Fachrichtung, Biologie, Biochemie, Biotechnologie oder vergleichbar.
- Sie haben die notwendigen wissenschaftlichen Kenntnisse und Erfahrung, um die Wirkprinzipien der Assays zu verstehen und besitzen praktische Erfahrung im Labor im Bereich Zellkultur/Bioassays.
- Sie bringen einschlägige Berufserfahrung im industriellen GMP Umfeld, idealerweise im Bereich Bioassays, mit, haben schon erste Projekte geleitet und waren hierbei Ansprechpartner für sämtliche fachliche Fragestellungen.
- Gute Kenntnisse der englischen und deutschen Sprache sowie anwenderbezogene EDV-Kenntnisse sind ebenso gefordert, wie ein hohes Maß an Sorgfalt, Engagement und Selbstständigkeit.
- Sie sind selbstständig, zielstrebig, motiviert und flexibel.
- Sie haben Freude daran, Ihr Wissen an andere Mitarbeiter weiterzugeben, und arbeiten gerne verantwortungsbewusst und richtungsweisend im Team.

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.144054** 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