

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 Hoffnungsträger zur Therapie bisher nicht oder nur unzureichend behandelbarer Erkrankungen. Sowohl viele Start-ups als auch „Big Player“ der Pharma-Industrie setzen auf diese innovativen biopharmazeutischen Produkte. Als Teil des führenden forschungsgetriebenen Pharmaunternehmens Boehringer Ingelheim können wir Arzneimittel für neuartige Therapien nun noch gezielter vorantreiben.

Vor uns liegen jetzt spannende Zeiten. Zum nächstmöglichen Termin suchen wir in Vollzeit einen engagierten

Technischen Assistenten (m/w/d) Abteilung Qualitätskontrolle, Gruppe Support

Ihre neue Stelle

- Sie führen Materialqualifizierungen in Zusammenarbeit mit den Abteilungen Qualitätskontrolle und Produktion durch.
- Sie unterstützen bei der Verwaltung, Organisation und Dokumentation des Materialbestandes sowie von analytischen Proben aus angrenzenden Abteilungen.
- Sie führen die Etikettierung, Probennahme, Verteilung der Proben, Zusammenführen der Ergebnisse und Erteilung des Verwendungsentscheides im Rahmen des Materialfreigabeprozesses durch.
- Sie administrieren und organisieren Versände.
- Sie verwalten Dokumente in der Qualitätskontrolle hinsichtlich Routineproben, Stabilitätsmuster und Sonderproben (z. B. Probenzugplan, Zusammenführung der Chargendokumentation, etc.).
- Sie arbeiten nach aktuell gültigen GMP Qualitätsstandards.
- Sie übernehmen die Verantwortung für Laborgeräte sowie für die Durchführung und Dokumentation von Gerätequalifizierungen nach gültiger Vorgabe.
- Sie arbeiten bei der Erstellung und Pflege von qualitätsrelevanten Dokumenten mit.

Das bringen Sie mit

- Erfolgreich abgeschlossene Ausbildung als BTA/MTLA oder eine vergleichbare Ausbildung
- Grundkenntnisse in GMP-gerechter Dokumentation
- Interesse an praktischer Laborarbeit
- Organisationstalent sowie eine sorgfältige und genaue Arbeitsweise
- Flexibilität und Belastbarkeit
- Sehr gute sprachliche und schriftliche Ausdrucksweise in Deutsch
- Bereitschaft zu Schicht-, Samstags-, Sonn- und Feiertagsarbeit (im gesetzlich zulässigen Rahmen), falls betrieblich erforderlich

Was Sie erwartet

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

Weitere Infos unter: www.labormerk.com

Sie wollen mit dabei sein und mit uns neue Herausforderungen meistern?

Wir freuen uns auf Ihre E-Mail-Bewerbung | **Job ID Nr. 146010** an: karriere@labormerk.de

Boehringer Ingelheim Therapeutics GmbH vormals Labor Dr. Merk & Kollegen GmbH
Agnes Kuon | Beim Braunland 1 | 88416 Ochsenhausen | Human Resources | fon 07352 9119 39
mail karriere@labormerk.de | www.labormerk.com