

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

Gruppenleiter GMP Produktion (m/w/d) - Virale Therapeutika DSP -

Ihre neue Stelle

- Sie übernehmen innerhalb der DSP-Produktion die fachliche und disziplinarische Leitung einer Gruppe von Ingenieuren und Technikern, die in unserer Reinraumanlage unter GMP-Bedingungen im Large Scale virale Vektoren zum Einsatz in klinischen Studien herstellt.
- Sie koordinieren und überwachen die zur Verfügung stehenden Ressourcen und sichern die Durchführung der DSP-Produktion für mehrere parallel laufende Projekte. Hierbei achten Sie auf die Einhaltung aller Vorgaben in punkto Qualität, Termintreue und Arbeitssicherheit.
- Sie sind auf fachlicher und planerischer Ebene direkter Ansprechpartner für unsere Partner sowie das interne Projektmanagement.
- Sie stellen für Ihre Gruppe die Schnittstelle zu anderen Abteilungen innerhalb unseres Unternehmens dar (z.B. Technik, Qualitätssicherung oder Logistik).
- Sie beteiligen sich an gruppen- und abteilungsübergreifenden Projekten zur Optimierung interner Prozesse oder initiieren diese im Bedarfsfall.
- Sie berichten direkt an den Leiter der Herstellung und sind für die Weiterentwicklung der Ihnen zugeordneten Mitarbeiter verantwortlich.

Das bringen Sie mit

- Sie verfügen über ein abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium (z.B. Biotechnologie, Pharmazie, Biologie); bei der Arbeit im Reinraum konnten Sie bereits mehrere Jahre Erfahrung in der Herstellung biotechnologischer Pharmazeutika sammeln und Ihr technisches Know-how im DSP einbringen.
- Sie beherrschen die für die GMP-konforme Herstellung der Wirkstoffe geltenden Regularien, Qualitätsanforderungen und Prozesse im Schlaf. Dadurch sind Sie sowohl in der Lage etablierte Produktionsabläufe in Dokumenten abzubilden als auch alle notwendigen Maßnahmen zu deren erfolgreicher Durchführung zu treffen. Dazu gehört für Sie auch der Transfer von neuartigen Herstellungsprozessen aus der Entwicklung in die Produktion.
- Sie überzeugen durch ausgeprägte kommunikative Fähigkeiten, Durchsetzungsvermögen, Belastbarkeit, Flexibilität und Teamfähigkeit; des Weiteren hatten Sie in Ihrer bisherigen Karriere bereits die Möglichkeit zu zeigen, dass Sie in der Lage sind, Entscheidungen zu treffen.



- Auch wenn Sie sich bisher nicht direkt als disziplinarische Führungskraft auszeichnen konnten, so verfügen Sie doch über Erfahrung in der Übernahme von Führungsverantwortung (z. B. über die Rolle des „primus inter pares“ und/oder durch die proaktive Unterstützung bei der Einarbeitung neuer Team-Mitglieder).
- Wirtschaftliches und analytisches Denken sind für Sie selbstverständlich.
- Sie verfügen über sehr gute sprachliche und schriftliche Ausdrucksweise in Deutsch und Englisch.
- Auf jeden Fall aber sind Sie motiviert, mit uns die Herstellung von ATMPs voran zu bringen und so unsere Partner bei der Entwicklung von neuartigen Medikamenten für bisher kaum behandelbare Erkrankungen zu unterstützen.

Was Sie erwartet

- Interessante und abwechslungsreiche Aufgaben in einer zukunftssicheren Branche
- Flache Hierarchien
- Attraktive Vergütung
- Betriebliche Altersvorsorge
- Individuelle Weiterbildungsmaßnahmen
- Flexible Arbeitszeiten und eine kollegiale Arbeitsatmosphäre

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. 150594** 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