

Wer wir sind

Als stetig wachsendes Familienunternehmen mit rund 50 Jahren Erfahrung haben wir uns mit einem Team von derzeit über 140 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 Qualitätskontrolle (m/w/d)

- Support Labororganisation –

mit „Standing“ und „Hands-On“-Mentalität, der die professionelle Schnittstelle zwischen dem Bereich Qualitätskontrolle und den Abteilungen Wareneingang, Produktion sowie zu unseren Kunden bildet. Die Position wurde aufgrund unseres starken Wachstums neu geschaffen und bietet daher den entsprechenden Freiraum, eigene Ideen einzubringen und zu realisieren.

Ihre neue Stelle

- Sie sind fachlicher und disziplinarischer Ansprechpartner für die Gruppe Support in der Qualitätskontrolle mit derzeit 18 Mitarbeitern.
- Sie sind für die Organisation des Materialbestandes und Bestellungen verantwortlich.
- Mit Ihren Mitarbeitern stellen Sie das Probenmanagement inklusive der Verwaltung der Stabilitätsmuster sicher.
- Sie verantworten die Dokumentenorganisation, insbesondere die Chargendokumentation.
- Sie wirken aktiv bei internen und externen Audits mit.

Das bringen Sie mit

- Sie bringen ein erfolgreich abgeschlossenes Masterstudium, idealerweise mit Promotion, im Bereich Biotechnologie oder vergleichbar mit und haben fachübergreifende Erfahrung im pharmazeutischen Laborumfeld gesammelt.
- Sie verfügen über mehrjährige praktische Erfahrung GLP-/GMP-relevanter Laborabläufe.
- Sie können erste Erfahrung in der Mitarbeiterführung vorweisen.
- Sie verfügen über sehr gute Deutsch- und gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift.
- Sie zeichnen sich durch eine selbständige, strukturierte Denk- und Arbeitsweise aus, sind kommunikativ stark und besitzen Organisationstalent und das notwendige Durchsetzungsvermögen.

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. 880017**
an: bit.careers@boehringer-ingelheim.com

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