

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 erfahrenen

Quality Assurance Manager (m/w/d) - Qualitätssicherung Administration -

Ihre neue Stelle

- Als QS Manager betreuen Sie unser Dokumentenmanagementsystem und unser Schulungssystem und sind Key-User für beide.
- Sie wirken bei der Einführung dieser Systeme mit und sind zentraler Ansprechpartner für in- und externe Stakeholder.
- Eine ihrer wesentlichen Aufgaben besteht in der Implementierung und Optimierung dieser internen QS-Systeme.
- Zu Ihren Aufgaben gehört auch die Erstellung und Überarbeitung von Standardarbeitsanweisungen (SOPs) und die Organisation und Durchführung der notwendigen System- und SOP-Schulungen.
- Sie koordinieren die Aufgaben in der Dokumentenverwaltung und sind verantwortlich für eine fristgerechte Gültigsetzung der internen Vorgabedokumente.
- Sie unterstützen das Inspektionsteam bei Behördeninspektionen und Kundenaudits.

Das bringen Sie mit

- Sie haben ein erfolgreich abgeschlossenes natur- oder ingenieurwissenschaftliches Studium, z. B. der Biologie, Pharmakologie, Bioingenieurwesen oder Pharmatechnik, alternativ eine vergleichbare Berufsausbildung mit langjähriger relevanter Berufserfahrung.
- Wir erwarten erste Berufserfahrung in der Qualitätssicherung, idealerweise im regulierten Bereich.
- GMP-Kenntnisse und Dokumentationserfahrung sind zwingend erforderlich.
- Sie haben ein ausgeprägtes Organisationsgeschick und arbeiten auch unter Einhaltung von engen Zeitlinien selbständig und prozessorientiert.
- Sie besitzen sehr gute Microsoft Office Kenntnisse und idealerweise auch erste Erfahrung mit elektronischen QM-Systemen, wie z. B. TrackWise oder SuccessFactors.
- Sie sprechen fließend Deutsch und verfügen über solide Englischkenntnisse in Wort und Schrift.

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. 153198**
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