

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

QC Manager (m/w/d)

- Abteilung Qualitätskontrolle, Gruppe Support -

Ihre neue Stelle

- Sie sind verantwortlich für:
 - GMP-konforme Materialqualifizierung in Zusammenarbeit mit den Abteilungen Qualitätskontrolle und Produktion;
 - Verwaltung, Organisation und Dokumentation des Materialbestandes und analytischer Proben von Schnittstellenabteilungen;
 - Etikettierung, Probennahme, Verteilung der Proben, Zusammenführen der Ergebnisse und Erteilung des Verwendungsentscheides im Rahmen des Materialfreigabeprozesses;
 - Verwaltung und Organisation von Versänden;
 - Dokumentenorganisation in der Qualitätskontrolle von Routineproben, Stabilitätsmustern, Sonderproben (z.B. Probenzugplan, Zusammenführung der Chargendokumentation, etc.);
 - Erstellung, Prüfung oder Genehmigung und Pflege von qualitätsrelevanten Dokumenten.
- Sie arbeiten mit bei der Erstellung von Risikobewertungen und erstellen eigenverantwortlich Spezifikationen nach Anwenderanforderung (URS).
- Sie stellen die Einhaltung von Vorschriften und Richtlinien im GMP Umfeld sicher.
- Sie begleiten fachlich Kundenaudits und Behördeninspektionen.

Das bringen Sie mit

- Erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium der Biotechnologie, Pharmatechnik oder ähnlich mit mehrjähriger Berufserfahrung oder eine entsprechende Berufsausbildung mit langjähriger Berufserfahrung
- Kenntnisse in GMP-gerechter Dokumentation sind erforderlich
- Gute Kenntnisse der englischen und deutschen Sprache sowie anwenderbezogene EDV-Kenntnisse sind ebenso gefordert wie ein hohes Maß an Sorgfalt, Engagement und Selbstständigkeit
- Sie zeichnen sich aus durch Ihre guten kommunikativen Fähigkeiten, Durchsetzungsvermögen, Belastbarkeit, Flexibilität und Teamfähigkeit.

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. 880016**
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