

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

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
- Ihre Aufgaben umfassen die Etikettierung, Probennahme, Verteilung der Proben, Zusammenführen der Ergebnisse und die Erteilung des Verwendungsentscheides im Rahmen des Materialfreigabeprozesses
- Sie erstellen qualitätsrelevante Dokumente in der Qualitätskontrolle, z.B. hinsichtlich Routineproben, Stabilitätsmuster oder Sonderproben. Dabei arbeiten Sie stets nach GMP Qualitätsstandards
- Sie übernehmen die Verantwortung für Laborgeräte sowie für die Durchführung und Dokumentation von Gerätequalifizierungen nach gültiger Vorgabe

Das bringen Sie mit

- Erfolgreich abgeschlossene Ausbildung als Biologisch-Technischer Assistent/Medizinisch-Technischer Laborassistent oder vergleichbar, gerne mit erster Berufserfahrung in der Pharmaindustrie
- Grundkenntnisse in GMP-gerechter Dokumentation und Interesse an praktischer Laborarbeit setzen wir voraus
- Sie verfügen über Organisationstalent sowie eine sorgfältige und genaue Arbeitsweise und sind flexibel und belastbar
- Sehr gute sprachliche und schriftliche Ausdrucksweise in Deutsch sowie belastbare Grundkenntnisse
- Bereitschaft zu gelegentlicher Wochenend- und Feiertagsarbeit

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. 880015**
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