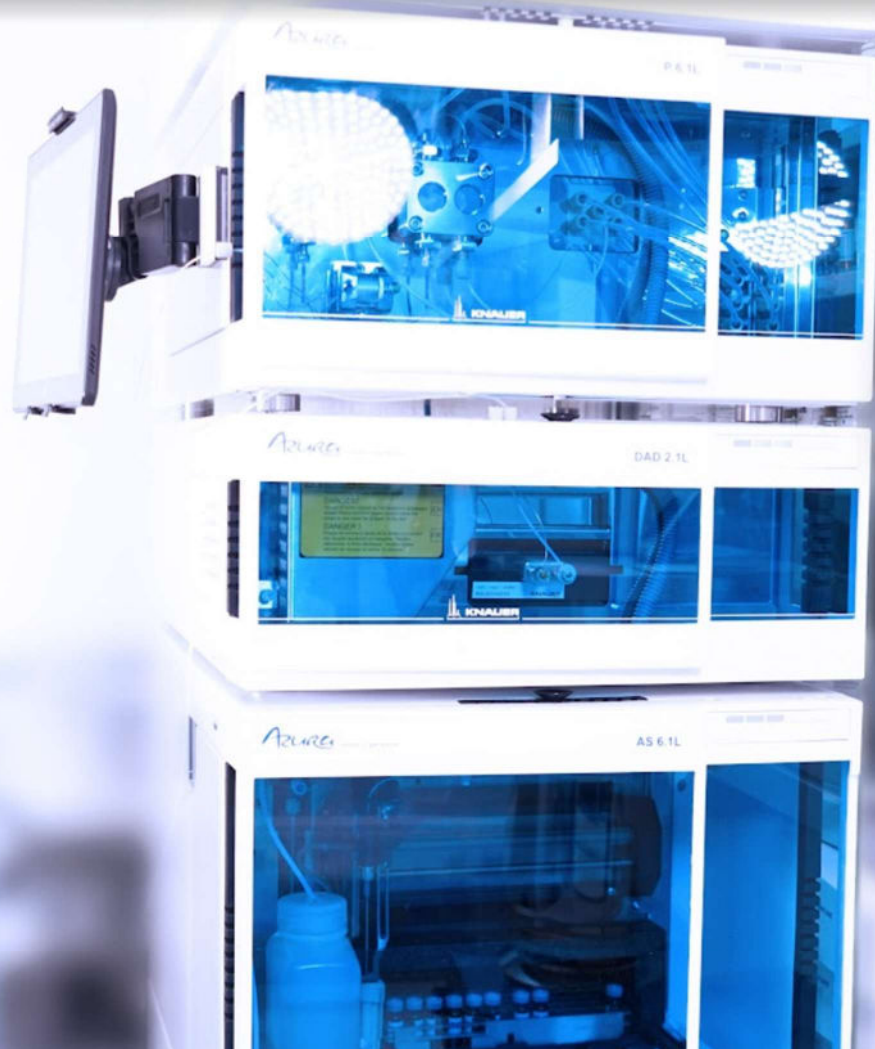




Stellvertretende Laborleitung (m/w/d) in einem GMP-Analytiklabor mit Schwerpunkt Arzneibuch-Analytik

Für unser Analytik- und galenisches Entwicklungslabor im Science Park am Standort Potsdam-Golm suchen wir ab sofort zur Verstärkung unseres Teams eine engagierte **stellvertretende Laborleitung (m/w/d)** vorzugsweise in Vollzeit oder gegebenenfalls in Teilzeit. Als GMP-Labor mit Herstellungserlaubnis für die Qualitätskontrollanalytik bietet die QMEDIS Analytics GmbH ein breites Spektrum an analytischen und galenischen Dienstleistungen. Neben klassischer pharmazeutisch-instrumenteller Analytik mit Schwerpunkt auf Arzneibuch-Analytik fokussiert sich die QMEDIS Analytics GmbH insbesondere auf die Etablierung innovativer und personalisierter Arzneimittel – mit Hilfe modernster Analyseverfahren.

<https://www.qmedisanalytics.com/>

Wir bieten Dir

- Unbefristeter Arbeitsvertrag
- Sicherer Arbeitsplatz in einem universitären und wissenschaftlichen Umfeld
- Interessantes und abwechslungsreiches Aufgabengebiet in vertrauensvoller Teamatmosphäre
- Möglichkeit einer tiefen Wissens- und Kompetenzerweiterung in einem modernen Labor
- Festanstellung mit angemessener Bezahlung
- ÖPNV-Fahrtkostenzuschuss
- Viele Fort- und Weiterbildungsangebote
- Familienfreundliche Arbeitszeiten
- Auf Wunsch Unterstützung einer betrieblichen Altersvorsorge

- Arbeiten in Nachbarschaft zum Fraunhofer- und Max-Planck-Institut

Dein Profil

- Du verfügst über ein abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium, beispielsweise in Pharmazie, Chemie oder einem vergleichbaren Fachgebiet, oder über eine Ausbildung als Chemielaborant bzw. einen vergleichbaren technischen Assistenzberuf (z. B. PTA, CTA, BTA oder LTA)
- Du bringst Berufserfahrung in der pharmazeutischen Qualitätskontrolle bzw. der pharmazeutisch-instrumentellen Analytik in einem GMP-regulierten Umfeld mit
- Du verfügst über fundierte praktische Erfahrung in der HPLC-Analytik
- Du hast Kenntnisse und praktische Erfahrung in der Anwendung weiterer analytischer Verfahren und Geräte, insbesondere GC, MIR, NIR und UV/VIS, sind von Vorteil
- Du arbeitest sorgfältig, strukturiert und eigenverantwortlich und zeichnest Dich durch ein hohes Maß an Engagement und Verantwortungsbewusstsein aus
- Du arbeitest gerne im Team, kommunizierst offen und zuverlässig und bringst Dich aktiv in gemeinsame Aufgaben und Prozesse ein
- Du übernimmst gerne Verantwortung und hast den Anspruch, die Qualität Deiner Arbeit kontinuierlich weiterzuentwickeln

Dein Aufgabengebiet

Verstärkung des Bereichs Qualitätskontrolle und galenische Entwicklung. Zu den Kernaufgaben gehören:

- Planung, Koordination, Überwachung, Durchführung und Bewertung von analytischen Prüfungen unter Anwendung instrumenteller Analysenverfahren (wie z.B. HPLC, GC, NIR, MIR, UV/VIS-Spektroskopie) im pharmazeutischen Umfeld
- Sicherstellung der Einhaltung von GMP-, AMG-, AMWHV- und Arzneibuchanforderungen, sowie internen Qualitätsstandards
- Mitwirkung bei Methodenentwicklungen, -validierungen und -transfers
- Bearbeitung von Abweichungen und OOX-Fällen
- Unterstützung bei der Weiterentwicklung von Prozessen und des Qualitätsmanagementsystems
- Übernahme von Aufgaben im Rahmen der Labororganisation (u.a. Verwaltung von Referenzstandards, Rückstellmustern und Laborchemikalien) und operativer Arbeitsprozesse für einen reibungslosen Laboralltag
- Allgemeine Labordokumentationstätigkeiten mit einem LIMS

Wir haben Dein Interesse geweckt?

Dann freuen wir uns auf Deine Bewerbung per E-Mail an Dr. Dennis Stracke. Bei Fragen erreichst Du uns unter: 0331 505688 0 oder jobs@qmedisanalytics.com

QMEDIS
ANALYTICS

QMEDIS Analytics GmbH

Am Mühlenberg 9, 14476 Potsdam

Registergericht: Amtsgericht Potsdam, HRB 32524 P

Geschäftsführung: Dr. Dennis Stracke