

## Naturwissenschaftler oder MTA/BTA/Biologielaborant in der Qualitätssicherung (m/w/d)

Die **MLM Medical Labs GmbH** ist ein Zentral-, und Speziallabor für klinische Studien mit Niederlassungen in Deutschland und den USA. Unser internationales Team von 150 Mitarbeiter/-innen betreut zu jedem Zeitpunkt zwischen 190 und 210 klinische Studien.

Das Servicespektrum beinhaltet u.a. die Analyse von Safetyproben, Biomarkern, Wirkstoffkandidaten und Metaboliten, Histologie, Präklinik und Kit Building. Zusammen mit den Kollegen und Kolleginnen in Memphis TN und Minneapolis MN, USA begleiten wir globale Studien von der Präklinik bis zur Phase IV.

An unserem größten Standort in Mönchengladbach tragen 100 Mitarbeiter dazu bei, dass innovative und sichere Medikamente entwickelt werden können.

Verstärken Sie uns **ab sofort** in Mönchengladbach!

### Was Sie bei uns erwartet

In unserem modernen Betrieb mit hohem technischem Standard erwartet Sie ein sicherer Arbeitsplatz in Vollzeit (40 Stundenwoche), ein branchenübliches Gehalt und diverse Zusatzleistungen wie eine betriebliche Altersvorsorge und vermögenswirksame Leistungen.

Verkehrsgünstig in Mönchengladbach gelegen, sind Parkplätze ausreichend vorhanden. Die Kolleginnen und Kollegen schätzen vor allem die gute und kollegiale Arbeitsatmosphäre.

### Ihr Profil

- Abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium (z.B. Biologie, Biochemie, Biotechnologie) ODER abgeschlossene Ausbildung MTA/BTA/Biologielaborant (m/w/d)
- Erfahrung in klinischer oder präklinischer Forschung und Entwicklung sowie Kenntnisse über GLP, GCP, GCLP und relevante ICH-, EMA- und FDA-Richtlinien erwünscht
- Kenntnisse der ISO 15189 und ISO 17025 Richtlinien sind von Vorteil
- Hohes Maß an Präzision und Qualitätsbewusstsein
- Ausgeprägte Kommunikations- und Organisationsfähigkeit
- Zuverlässigkeit, Teamfähigkeit, Verantwortungsgefühl
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift

### Ihre Aufgaben

- Überprüfung von Prüfplänen und Abschlussberichten unter Beachtung von GxP-Richtlinien
- Planung und Durchführung von internen Audits, Qualifizierung von Lieferanten, Audits von Unterauftragnehmern sowie Unterstützung bei Kundenaudits und Behördeninspektionen
- Prüfung, Bewertung und Nachverfolgung von Abweichungen und CAPA-Management
- Erstellung, Review und Administration von Standardarbeitsanweisungen (SOPs) und anderen Qualitätsdokumenten
- Planung und Durchführung von Schulungen des Personals
- Erstellen von Berichten und Statistiken für Quality Management Reviews

Sollten wir Ihr Interesse geweckt haben, senden Sie uns bitte Ihre kompletten Bewerbungsunterlagen inkl. Gehaltsvorstellungen bevorzugt per E-Mail zu.