



www.biomay.com

Die **Biomay AG** ist als expandierendes Biotech-Unternehmen einer der führenden **GMP-Lohnhersteller** biopharmazeutischer Produkte wie **rekombinanter Proteine, Plasmide, und mRNA**. Zu unseren Kunden zählen Biotech-Startups, sowie multinationale Unternehmen in den Bereichen **Impfstoffentwicklung, personalisierte Tumorthérapien, Gentherapie und Gene-Editing**.

Zur Verstärkung unseres Teams Qualitätskontrolle am Standort Wien suchen wir ab sofort eine/n

QC Analytiker/in (w/m/d) **Biopharma / Qualitätskontrolle GMP**

Ihre Aufgaben in dieser Position:

- Durchführung der begleitenden Analytik für unsere laufende GMP-Produktion (In-Prozess-Kontrollen und Produktfreigaben, Stabilitätsstudien).
- Entwicklung und Validierung von Analysemethoden, Begleitung des Methodentransfers von R&D in GMP, Erstellung von SOPs, Plänen und Berichten.
- Inbetriebnahme und Qualifizierung von Geräten, Implementierung von Maßnahmen zur Data Integrity und Umsetzung in der Routine.
- Environmental Monitoring, Monitoring Analysen für Reinstmedien, Bewertung und Trending.
- Labormanagement-Tätigkeiten, Geräteverantwortung, Erstellen der GMP-konformen Dokumentation, Sicherstellen des GMP-Status von Geräten und Methoden, sowie computerisierten Systemen.
- Organisation von Analysen bei externen Dienstleistern.
- Zur Anwendung kommen folgende Methoden in GMP, insbesondere zur Analytik von Proteinen, DNA und RNA:
 - Spektrophotometrie, Gel- und Kapillarelektrophorese, HPLC, Massenspektrometrie (LC-MS), enzymatische Methoden, immunchemische Methoden, PCR, mikrobiologische Methoden (zB Sterilitätstestung), Verunreinigungsanalytik (zB TOC), DNA/RNA Sequenzierung

Ihr Profil:

- Abgeschlossene Ausbildung (FH, Universitätsstudium) in Chemie, Biochemie, Biotechnologie oder verwandten Bereichen.
- Praktische und fundierte Laborerfahrung erforderlich, in der Etablierung oder Validierung von instrumentellen Analysemethoden, inklusive computerisierten Systemen.
- Laborerfahrung in mindestens drei der oben genannten Methoden unbedingt erforderlich.
- GMP-Erfahrung in einem Pharmabetrieb, Biotech-Betrieb, oder Qualitätskontrolllabor von Vorteil.
- Sorgfältige und selbständige Arbeitsweise, Qualitätsbewusstsein, und fachlich-analytisches Verständnis.
- Engagierte Persönlichkeit, Freude in einem hochqualifizierten Team zu arbeiten, Hands-on Mentalität.
- Ausgezeichnete Deutschkenntnisse, gute Englischkenntnisse, guter Umgang mit MS-Office.

Das Mindestbruttogehalt für diese Position beträgt € 42.000,- pro Jahr (Vollzeit). Selbstverständlich ist gemäß Ihrer Ausbildung und Berufserfahrung eine Überzahlung möglich.

Ihr Eintritt ist ab sofort möglich. Keine All-in oder Überstunden-Pauschale. Es erwarten Sie ein abwechslungsreiches Aufgabengebiet, gute Entwicklungsmöglichkeiten, und ein ausgezeichnetes Arbeitsklima in einem motivierten Team.

Wir freuen uns über Ihre Bewerbung per E-Mail an: Biomay AG, Dr. Ernst Böhm (info@biomay.com, +43-1-7966296-100) Ada-Lovelace-Straße 2, 1220 Wien.

Wien, im August 2024