



Biologielaborant QC Pharma (m/w/d) – qPCR & ELISA

BS – Ihr Partner für qualifizierte Fachkräfte

Als inhabergeführter Personaldienstleister vermitteln wir erfahrene Fachkräfte an führende Unternehmen der pharmazeutischen Industrie. Aktuell suchen wir für unseren Kunden in Frankfurt am Main eine/n **Biologielaborant/in QC Pharma (m/w/d)** mit Schwerpunkt qPCR und Immunoassays – in einem GMP-regulierten Umfeld mit direkter Verantwortung für die Freigabeanalytik innovativer Biologika.

Biologielaborant QC Pharma (m/w/d) – qPCR & ELISA

Ihre Aufgaben – Analytik auf höchstem Qualitätsniveau:

- Analytische Prüfungen für Biologika (Wirkstoffe und Fertigarzneimittel) führen Sie gemäß GMP-Anforderungen durch, mit Fokus auf Identitätsprüfungen (Dot Blot, ELISA) und qPCR-Analytik
- Proben im Rahmen von Freigaben und Stabilitätsprüfungen prüfen Sie termingerecht und stellen so die Qualität für lokale und internationale Partner sicher
- Außerdem betreuen Sie Geräte als Geräteverantwortliche/r und führen Kalibrierungs- sowie Qualifizierungsmaßnahmen eigenständig durch
- An analytischen Transfers wirken Sie aktiv mit und unterstützen die Implementierung neuer Methoden
- Behördenrelevante, pharmazeutisch-technische Dokumentationen erstellen Sie fristgerecht mit Unterstützung der Laborleitung

Ihr Profil – GMP-Expertise trifft auf analytisches Geschick:

- Abgeschlossene Ausbildung als Biologielaborant (m/w/d), alternativ auch als Chemielaborant (m/w/d) oder Pharmalaborant (m/w/d)



- GMP-Erfahrung in der pharmazeutischen Analytik bringen Sie zwingend mit
- Kenntnisse in Blotting- und ELISA-Techniken sowie in der Prüfung von Arzneimitteln sind wünschenswert
- Gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift setzen wir voraus
- Ihre Stärken: Verantwortungsbewusstsein, Teamorientierung und Kommunikationsfähigkeit gegenüber Kollegen, Vorgesetzten und externen Partnern – idealerweise kombiniert mit SAP-Erfahrung

Unser Angebot – Präzision in professionellem Umfeld

- Gleitzeit für eine flexible Arbeitszeitgestaltung innerhalb des Laborbetriebs
- Arbeit mit modernsten Analysetechnologien (qPCR, ELISA, Dot Blot) im GMP-regulierten QC-Labor
- Vielseitiges Aufgabenspektrum von Routineanalytik bis zu Gerätequalifizierungen und Methodentransfers
- Einstufung gemäß E 09 mit attraktiven Konditionen der Arbeitnehmerüberlassung
- Professionelle Einarbeitung und Weiterentwicklung in einem internationalen pharmazeutischen Umfeld

Gerne stehen wir Ihnen unter Angabe der unten stehenden Referenznummer für Rückfragen zur Verfügung.

Referenz-Nummer: 101215A47600

Ihr Kontakt:

BS Wutow GmbH
Eschersheimer Landstraße 6
60322 Frankfurt am Main

Telefon: +49 69 90550490

bs-wutow.de

