

"Hauptsache gesund" lautet eine Redewendung, aber Krankheiten gehören leider zu unserem Leben dazu. Wäre es nicht toll, an der Entwicklung neuer Medikamente mitzuwirken, die das Leben der Menschheit verbessern? Wäre es nicht schön, eine sinnstiftende Arbeit auszuführen?

Und das auch noch bei einem Unternehmen, das einen hervorragenden Ruf als Arbeitgeber genießt und großen Wert auf die Zufriedenheit und Weiterentwicklung seiner Mitarbeiter\*innen legt?

Ja? Dann bewerben Sie sich für einen Einsatz bei unserem langjährigen Kunden aus der Pharmabranche.

Wir bieten Ihnen für den Standort in Biberach unter der Chiffre-Nr. 2513 ab sofort den Einstieg über Arbeitnehmerüberlassung mit sehr guter Übernahmemöglichkeit als

## Biotechnologe (m/w/d) GMP Specialist (m/w/d)

(2513)

📍 Standort: Biberach an der Riß    📄 Anstellungsart(en): Arbeitnehmerüberlassung    📄 Gehaltsspektrum: 68000 Euro pro Jahr

### Darauf dürfen Sie sich freuen:

- Den Einstieg bei einem der weltweiten TOP-Unternehmen
- Eine anspruchsvolle und verantwortungsvolle Tätigkeit
- Gleiches Monatsbrutto-Entgelt wie in Festanstellung ab dem 1. Arbeitstag (ca. 68.000 € p.a. inkl. Jahressondergratifikation)
- Persönliche Betreuung durch feste Ansprechpartner
- Einen sicheren und langfristigen Arbeitsplatz mit sehr guten Übernahmechancen
- Ein faires und vertrauensvolles Miteinander

### Stelleninhalte:

- Sie treiben innovative Forschungs- und Entwicklungsprojekte eigenständig voran und entwickeln bestehende Methoden weiter
- Komplexe Datenanalysen, aussagekräftige Berichte und überzeugende Präsentationen gehören für Sie zum Arbeitsalltag
- Sie übernehmen vielseitige Labortätigkeiten, führen Qualifizierungen, Validierungen und Compliance-Prüfungen durch und erstellen SOPs
- Sie übernehmen Verantwortung für abteilungsinterne Projekte und bringen Ihre Expertise aktiv in bereichsübergreifende Sonderthemen ein
- Mit Ihrem Organisationstalent sorgen Sie für reibungslose Laborabläufe, erstellen Zeitpläne und optimieren Prozesse

### Anforderungen:

- Abgeschlossenes Studium (Bachelor/Master) im naturwissenschaftlichen Bereich mit erster Berufserfahrung oder abgeschlossene Berufsausbildung als Chemie- oder Biologielaborant\*in oder Pharmakant\*in mit langjähriger Berufserfahrung in der pharmazeutischen Industrie oder vergleichbare Ausbildung (PTA, CTA, MTA) mit langjähriger Berufserfahrung
- Mehrjährige Berufserfahrung in der Bewertung, Überwachung und Umsetzung von GMP-Anforderungen in der Qualitätskontrolle oder einem vergleichbaren Labor
- Nachweisbare, fundierte Kenntnisse in physikalisch-technischen Messmethoden (z. B. Kraftmessungen, Funktionsprüfungen von Autoinjektoren, Dichtigkeitsprüfungen) oder Vorkenntnisse von Zugdruckmaschine wünschenswert
- Sehr gute GMP-Kenntnisse und GMP-Verständnis
- Sehr gute PC-Kenntnisse in allen gängigen MS-Office Anwendungen
- Ausgeprägte Kommunikations- und Teamfähigkeit sowie selbstständige und eigenverantwortliche Arbeitsweise
- Selbstständige, präzise und verantwortungsbewusste Arbeitsweise mit hoher Eigeninitiative, Systematik und Teamgeist
- Fließend Deutschkenntnisse sowie gute Englischkenntnisse

### Weitere Arbeitsplätze können wir in folgenden Themenkreisen anbieten:

- Pharmaceutical Analysis, Bioanalytical Chemistry, Biopharmaceutical Science, Pharmaceutical Biotechnology

Für nähere Informationen zur ausgeschriebenen Stelle steht Ihnen gerne Herr Achim Zintgraf telefonisch unter der Tel. Nr. 0751-359019-0 zur Verfügung. Ihre Bewerbung senden Sie bitte per E-Mail (Anhänge/Anlagen können ausschließlich im Dateiformat PDF akzeptiert werden) an [bewerbung@agento.eu](mailto:bewerbung@agento.eu)

Ihre Bewerbungsdaten werden zum Zweck einer späteren etwaigen Einstellung oder Vermittlung gespeichert. Mehr dazu erfahren Sie in unserer Datenschutzerklärung unter [www.agento.eu](http://www.agento.eu)

**Abteilung(en):** Pharma

[Impressum](#)