

Curetis, ist ein Molekulardiagnostik-Unternehmen mit Sitz in Holzgerlingen bei Stuttgart und eine hundertprozentige Tochtergesellschaft der OpGen Inc. (Rockville, MD, USA – Nasdaq Ticker: OPGN – www.opgen.com).

Curetis ist auf die Entwicklung, Herstellung und Vermarktung von zuverlässigen, schnellen und kosteneffizienten Lösungen zur Diagnose schwerer Infektionen spezialisiert. Unsere Unyvero Produktlinie ermöglicht den Nachweis pathologischer Keime und deren Antibiotikaresistenzen in einer Vielzahl unterschiedlichen Patientenproben innerhalb weniger Stunden – ein Prozess der mit anderen Verfahren Tage oder sogar Wochen dauert. Für die Unyvero Plattform werden derzeit kartuschen-basierte Tests für Lungenentzündungen sowie für Implantats- und Gewebeinfektionen, Blutkulturen, Harnwegsinfektionen und für Intraabdominale Infektionen hergestellt und international vertrieben. Curetis verfügt über eine attraktive R&D-Pipeline mit neuartigen Plattformen und Tests.

Für die Verstärkung unserer Qualitätskontrolle an unserem Standort Bodelshausen bei Tübingen suchen wir ab sofort in Vollzeit einen

QC-Specialist (m/w/d)

Aufgaben

Als QC-Specialist sind Sie am Produktionsstandort Bodelshausen für die Durchführung aller spezifischen Prozesse der Quality Control (QC) und der laufenden Qualitätskontrollen unter GMP-Bedingungen verantwortlich, insbesondere die Beurteilung und Freigabe von Wareneingängen (Ausgangsmaterialien), Zwischenprodukten und Fertigprodukten, inklusive der Erstellung der Freigabedokumentation.

Zum Aufgabenbereich gehören neben dem selbständigen Arbeiten mit Mikroorganismen (Sicherheitsklasse 2) und Probenmaterialien auch die Planung von Prüfmittelüberwachungen, die Wartung und Kalibrierung von Laborgeräten, die Bearbeitung und Bewertung von Abweichungen und Daten, die Betreuung des Monitoringsystems für die klimatischen Umgebungsbedingungen sowie die interdisziplinäre Zusammenarbeit mit anderen Abteilungen.

Anforderungsprofil

Für diese Position erwarten wir

- » Erfolgreich abgeschlossene Ausbildung als CTA, MTA, BTA, PTA, Laborant(in) oder vergleichbare Qualifikation
- » Mehrjährige Berufserfahrung im Bereich Qualitätskontrolle wünschenswert, idealerweise im Bereich Medizinprodukte bzw. In Vitro Diagnostika oder im GxP-regulierten Umfeld
- » Erfahrung in Molekularbiologie und im Umgang mit Mikroorganismen der Sicherheitsklasse 2
- » Selbständige, strukturierte, gewissenhafte und zuverlässige Arbeitsweise und Flexibilität
- » Hohes Maß an Sorgfalt, Zuverlässigkeit, Qualitätsbewusstsein und Teamfähigkeit
- » Gute Englischkenntnisse
- » Gute EDV Kenntnisse

Was Sie erwarten dürfen...

- » Eine vielseitige und spannende Herausforderung in einem der innovativsten und wachstumsstärksten Segmente der Gesundheitsindustrie
- » Die Chance, die Zukunft der Diagnostik mitzugestalten
- » Ein dynamisch wachsendes Unternehmen mit kurzen Entscheidungswegen und flacher Hierarchie
- » Eine attraktive und kompetitive Vergütung

Wir freuen uns über Ihre aussagekräftige Bewerbung unter Angabe der Referenznummer 1611152, vorzugsweise in elektronischer Form an hr@curetis.com

Postanschrift:

Curetis GmbH
Personalabteilung
Max-Eyth-Straße 42
71088 Holzgerlingen