



Liebe Mikrobiologin, lieber Mikrobiologe!

Loba biotech GmbH ist ein erfolgreiches, dynamisches Unternehmen in den Bereichen Pharmawirkstoffe (API), Diagnostika und organische Zwischenprodukte. Wir befinden uns in einem **Transformationsprozess** zu einem **High Tech-Unternehmen** mit **biotechnologischem Schwerpunkt**.

Wer wir sind und warum wir gerne hier arbeiten, erfahren Sie auf unserer Webseite.

Weil wir expandieren und uns weiterentwickeln, suchen wir zur Verstärkung unseres Teams

Mikrobiologen (m/w/d) in der Qualitätskontrolle

Dafür brauchen wir Sie:

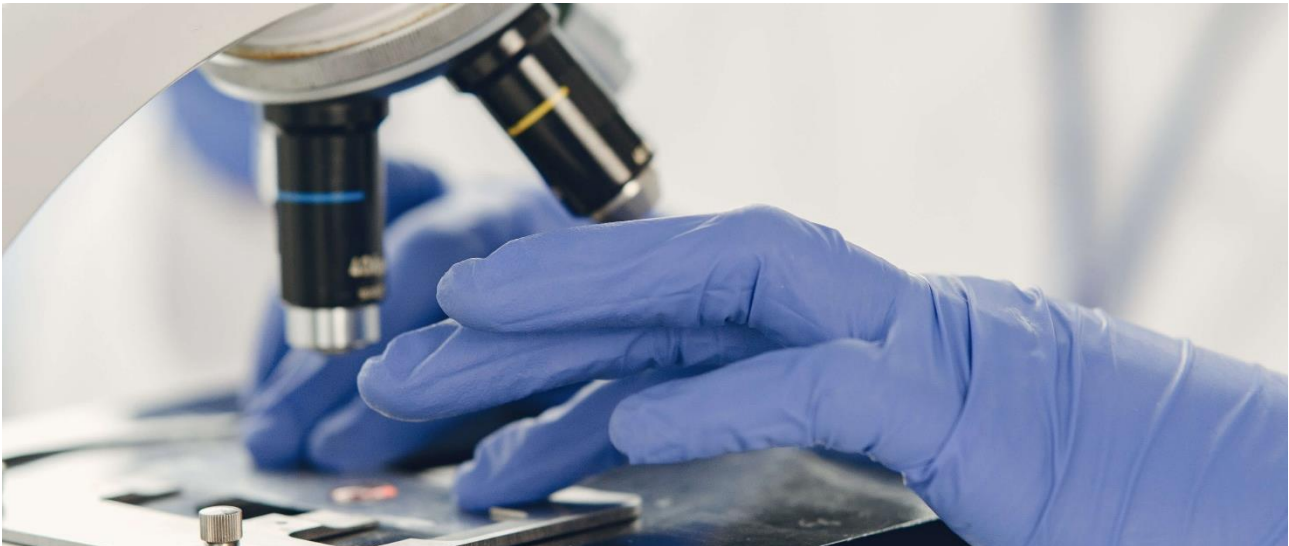
In dieser Position sind sie Teil des mikrobiologischen Teams der Qualitätskontrolle. In Zusammenarbeit mit der Teamleitung planen sie den Laborbetrieb und tragen zur Etablierung und Durchführung von mikrobiologischen Tests bei. Das umfasst folgende Aufgaben:

- Sie wirken mit an der Erstellung von Konzepten (Schleusen, Kontamination, Probenzug usw.)
- Sie qualifizieren in Zusammenarbeit mit dem Team alle Geräte, die für den Einsatz im Mikrobiologie-Labor relevant sind.
- Sie helfen bei der Identifizierung und Isolation von Hauskeimen und pflegen eine Stammsammlung von Referenzkeimen.
- Sie etablieren und validieren verschiedene mikrobiologische Analysemethoden gemäß EP und USP.
- Sie führen mikrobiologische Studien und Freigabetests durch und dokumentieren diese GMP-konform.

Das bringen Sie mit:

- Sie haben ein Studium oder eine andere einschlägige Ausbildung im Bereich Mikrobiologie gemacht.
- Sie verfügen über mehrjährige Berufserfahrung in einem mikrobiologischen Labor.

- Sie kennen die Grundlagen des Betriebs eines mikrobiologischen Labors und können alle notwendigen Konzepte erstellen, etablieren und validieren.
- Sie haben praktische Erfahrungen mit der Durchführung verschiedenster mikrobiologischer Tests.
- Sie können Vorgaben aus Richtlinien und Gesetzen in die Praxis umsetzen.
- Sie haben Erfahrung in der Arbeit mit Referenzmikroorganismen sowie Aufbau und Pflege von Hauskeimen.
- Sie wissen über die Qualifizierung von Geräten und die Validierung von Analysemethoden Bescheid.
- Sie haben Erfahrung mit GMP-gerechter Dokumentation in der Qualitätskontrolle.
- Sie haben in Projekten gearbeitet und können Projektmanagement-Tools nutzen.



Das können wir Ihnen bieten:

- Mitarbeit in einem innovativen, expandierenden Unternehmen.
- Zusammenarbeit mit Top-Experten.
- Interessante und anspruchsvolle Tätigkeit in einem abwechslungsreichen Arbeitsalltag
- Aktive Mitgestaltung von Prozessen
- Regelmäßige Weiterentwicklung
- Motiviertes Team und angenehmes Betriebsklima.
- Je nach Qualifikation ist für diese Vollzeitbeschäftigung (38 Std./Woche) ein Gehalt ab 2.900,-- brutto / Monat lt. KV chemische Industrie vorgesehen. Bei entsprechender Erfahrung besteht die Bereitschaft zu Überzahlung.

Zusätzliche Vorteile für Mitarbeiter*innen

- Flexible Arbeitszeiten
- Direkte S-Bahn-Anbindung S7
- Parkplatz am Betriebsgelände
- Gesundheitsvorsorge
- Einarbeitung von Fenstertagen
- Jährlicher Betriebsausflug

Interessiert?

Dann klicken Sie auf „**Jetzt bewerben**“ – **online Fragen beantworten und gleich abschicken.**

Wir freuen uns auf Ihre Informationen. Und anschließend können wir uns gerne persönlich kennenlernen.

[Jetzt bewerben](#)

Und falls Sie jemanden kennen, der sich auch für diesen Job interessieren könnte, freuen wir uns, wenn Sie diese Info weiterleiten.