

Minaris Regenerative Medicine GmbH, ehemals apceth Biopharma GmbH, ist ein globaler Partner für Auftragsforschung und Lohnherstellung. Wir produzieren komplexe Zell- und Genterapien nach den Vorgaben der Guten Herstellungspraxis (GMP) für die Anwendung im Menschen. Unser Erfolg basiert auf unseren hervorragenden Mitarbeiterinnen und Mitarbeitern.

Aufgrund der weiteren Expansion unseres Unternehmens suchen wir für unsere Abteilung Process Development & Innovation am Standort Großhadern eine/n

## **Scientist Process Development and Innovation (m/w/d)** **Projekt-Nr. 2020/7700/27**

### **Ihre Aufgaben:**

- Mitarbeit bei der Entwicklung analytischer Methoden und Herstellungsprozesse zellbasierter Therapeutika (ATMP) für nationale und internationale Kunden
- Erstellung von Strategien zur Entwicklung und Qualifizierung analytischer Methoden, der Fokus liegt auf durchflusszytometrischen und zell-basierten Assays
- Selbständige Planung und Durchführung bzw. Anleitung von experimentellen Arbeiten im Rahmen der Methodenentwicklung
- Sie unterstützen den Tech. Transfer in unsere GMP-Abteilungen und sorgen für eine reibungslose Implementierung der entwickelten Methoden
- Konzeption, Erstellung und Prüfung von Versuchsplänen und Erstellung von Berichten
- Genaue und gewissenhafte Dokumentation der Laborarbeiten
- Mitwirkung bei der Angebotserstellung und Planung der Kundenprojekte

### **Ihr Profil:**

- Erfolgreich abgeschlossenes Studium der Naturwissenschaften (Biologie, Pharmazie, Biotechnologie, Chemie, etc.)
- Mehrjährige Erfahrung im Bereich Entwicklung von analytischen Methoden einschließlich deren Qualifizierung / Validierung
- Tiefgehende praktische Erfahrung mit Durchflusszytometrie (z.B. im Design komplexer Antikörper-Panels)
- Erfahrung mit der Kultivierung von humanen primären Zellen wird vorausgesetzt
- Fundierte Kenntnisse in der Zellbiologie/Immunologie und/oder Hämatologie
- Erfahrung in der Anwendung von Quality-by-design-Prinzipien für die Entwicklung von analytischen Methoden
- Erfahrung mit der Anwendung von DoE ist wünschenswert
- Erfahrung im GMP-Umfeld der pharmazeutischen Industrie sowie Kenntnisse der relevanten GMP-Richtlinien sind wünschenswert
- Verantwortungsbewusstsein gekoppelt mit einer selbstständigen Arbeitsweise
- Sie sind in der Lage komplexe wissenschaftliche Sachverhalte klar und strukturiert darzustellen
- Hohes Maß an Zuverlässigkeit und Flexibilität
- Teamfähigkeit, Eigeninitiative und die Bereitschaft, Verantwortung zu übernehmen
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift

### **Es erwartet Sie:**

- Ein spannendes und hoch innovatives Umfeld mit großen Gestaltungsmöglichkeiten
- Ein kompetentes, motiviertes und sympathisches Team
- Viel Raum für Eigeninitiative und Eigenverantwortung

---

Weitere Informationen finden Sie auf unserer Webseite [www.rm.minaris.com](http://www.rm.minaris.com).  
Bitte senden Sie uns Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen mit Angabe des möglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung per E-Mail an [career@rm.minaris.de](mailto:career@rm.minaris.de)  
Wir freuen uns auf Sie!