

Freeline Therapeutics ist ein privates Biotechnologie-Unternehmen mit Sitz in Großbritannien, USA und Deutschland. Unsere Vision ist es, Menschen mit chronischen Erkrankungen ein besseres Leben zu ermöglichen, indem wir das Potenzial der Gentherapie zur Heilung von Patienten mit einer nur einmal benötigten Medikation nutzen. Dabei hat sich Freeline auf die AAV-basierte Gentherapie in der Leber fokussiert mit dem Ziel, Therapien für Krankheiten mit bisher nur sehr eingeschränkten Behandlungsmethoden anbieten zu können.

Unser spezieller Gentherapie Ansatz baut dabei auf der Pionierarbeit von Professor Dr. Amit Nathwani (Professor für Hämatologie am University College London und CSO bei Freeline Ltd) auf, die bereits das Leben von Hämophilie B Patienten durch eine sichere, effektive und zuverlässige Gentherapie verändern konnte.

Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir in Vollzeit an unserem Standort München zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine/einen:

Teamleiter (m/w/d) Technologieentwicklung in Vollzeit (40h/Woche)

Sie sind verantwortlich für ein Team aus Wissenschaftlern und technischen Assistenten und optimieren und charakterisieren unsere AAV-Vektorplattform. In dieser Position berichten Sie an den Abteilungsleiter Technologieentwicklung. Sie werden Teil eines schnell wachsenden Biotechnologieunternehmens und haben die Möglichkeit, eine abwechslungsreiche Rolle auf dem Gebiet der Gentherapie auszuüben.

Ihre Aufgaben sind:

- Führung und Weiterentwicklung eines Teams aus technischen Assistenten und Wissenschaftlern im Bereich Forschung & Entwicklung
- Optimierung unserer AAV-Vektorplattform, insbesondere des verwendeten Plasmidsystems, durch die Generierung und Evaluierung geeigneter Plasmidkandidaten mit anschließendem Transfer in die Abteilung Prozessentwicklung
- Identifizierung und Charakterisierung kritischer Qualitätsparameter unserer für die Herstellung von AAV-Vektoren genutzten Plattform inklusive der Etablierung der dafür notwendigen Methoden
- Unterstützung regulatorischer CMC-Aktivitäten durch die Diskussion und Bearbeitung relevanter Fragestellungen sowie der Einarbeitung der Daten in regulatorische Dokumente
- Zeitnahe Erstellung und Prüfung von Entwicklungsprotokollen und -berichten sowie von Arbeitsanweisungen
- Repräsentant in Projektteams, um den Informationsfluss zwischen verschiedenen Abteilungen und Standorten sicherzustellen, inklusive der Präsentation von Projektplänen und Daten

Ihre Qualifikationen:

- Hochschulabschluss in Biologie, Biochemie oder vergleichbare Qualifikation
- Mindestens 3-jährige Berufserfahrung mit Personalverantwortung sowie Kenntnisse und Fähigkeiten im Projektmanagement
- Fundierte Kenntnisse der Virologie, vorzugsweise im Bereich viraler Vektoren und deren Herstellung in Säugerzellsystemen
- Verständnis der Entwicklung von Arzneimitteln und grundlegender regulatorischer CMC-Prinzipien
- Breite Expertise in molekularbiologischen, zellbiologischen und proteinbiochemischen Methoden (z.B. Plasmidklonierung und -transfektion, qPCR, RT-qPCR, ELISA, Western Blot und Aktivitätsassays)
- Erfahrung in der Erstellung von Arbeitsanweisungen, Protokollen und Berichten sowie in der GxP-konformen Dokumentation
- Teamfähigkeit, Offenheit sowie Strukturiertheit und Flexibilität
- Die Motivation mit Ihrer Performance zum Erfolg der Gentherapie beizutragen
- Deutsch und Englisch fließend erforderlich
- Gute MS Office-Kenntnisse (Word, Excel, PowerPoint)

Wir bieten Ihnen eine unbefristete Stelle in einem jungen Biotech-Unternehmen im Südwesten Münchens. Sie erwartet ein attraktiver Arbeitsplatz mit vielseitigen und abwechslungsreichen Tätigkeiten in einem innovativen Unternehmensumfeld.

Wenn wir Ihr Interesse geweckt haben, dann senden Sie uns bitte Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen mit Angabe des frühestmöglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung mit Bezug auf den Referenz-Code „DVAC_21“ an: recruitmentMunich@freeline.life

Freeline Therapeutics GmbH

Jessica Peise

Fraunhoferstr. 9b

82152 Martinsried-Planegg

T. +49 89 217036 562