

Stellvertretende Laborleitung im Zentrallabor für klinische Studien

MTA/BTA, abgeschlossenes Studium Naturwissenschaften (m/w/d)

Die MLM Medical Labs GmbH zählt zu den führenden, mittelständischen Zentrallaboren in Europa für klinische Studien und hat in den letzten Jahren ein stetiges Wachstum gezeigt. In unserem Labor mit Sitz in Mönchengladbach werden Blut- und Urinproben analysiert, die im Rahmen der Erforschung von neuen Medikamenten Aufschluss über die Sicherheit und Wirksamkeit eines neuen Wirkstoffs geben. Derzeit tragen über 85 Mitarbeiter dazu bei, dass neue innovative und sichere Medikamente entwickelt werden können.

Was Sie bei uns erwartet

In unserem modernen Labor mit hohem technischen Standard erwartet sie ein sicheres Arbeitsverhältnis mit 40 Std./Woche, sowie diversen Sozialleistungen. In regelmäßigen Abständen werden interne und externe Schulungen und Weiterbildungen angeboten. Die Kolleginnen und Kollegen schätzen vor allem die gute und kollegiale Arbeitsatmosphäre.

Unsere Laborbereiche

- Klinische Chemie
- Hämatologie
- Gerinnungsanalytik
- Urindiagnostik
- ELISA
- RIA (Radioimmunoassay)
- Zelllabor
- Durchflusszytometrie
- PBMC Aufbereitung
- Weitere Geräteplattformen für z.B. TRACE™-Technologie, Nephelometrie, Multi Plex Analyse uvm.

Ihr Profil

- Abgeschlossene Ausbildung zur MTA/BTA (m/w/d) oder abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium (z.B. Biologie, Biochemie, Biotechnologie)
- Mehrjährige Berufserfahrung (mind. 5 Jahre)
- Vertiefte Fachkenntnisse in der labormedizinischen Diagnostik
- Berufserfahrung in leitender Laborfunktion wünschenswert
- Gute Deutsch- und Englischkenntnisse
- Ausgeprägtes Verantwortungsgefühl
- Zuverlässigkeit und Teamfähigkeit

Ihre Aufgaben

- Steuerung der operativen Projektdurchführung im Hinblick auf Zeit- und Kapazitätsplanung der mono- und multizentrischen Studien im Labor
- Sicherstellung der zeitgerechten Messung von Studienproben durch die verschiedenen Abteilungen des Labors
- Etablierung und Qualifizierung von neuen Messsystemen und Laborbereichen
- Sicherstellung der Einhaltung relevanter Richtlinien (ISO 15189, GCP, GLP, FDA, ICH) durch Erarbeitung entsprechender Laborroutinen (Formblätter, SOPs etc.).
- Etablierung und Validierung neuer Testmethoden

Sollten wir Ihr Interesse geweckt haben, senden Sie uns bitte Ihre kompletten Bewerbungsunterlagen inkl. Gehaltsvorstellungen bevorzugt per E-Mail zu.