



Auf dem Weg zu sicheren Therapien

Im Herzen des Wissenschafts- und Wirtschaftsstandorts **Heidelberg** hat die GeneWerk GmbH ideale Bedingungen für ein stetiges Wachstum gefunden. Seit sechs Jahren bietet das Unternehmen mit seinen erfahrenen und motivierten Mitarbeitern NGS-basierte molekularbiologische **Analysedienstleistungen** insbesondere für Unternehmen der **Pharma-, Lebenswissenschaften- und Biotechnologiebranche** an. Ziel ist es, die Entwicklung innovativer Therapien wie **Gen- und Immuntherapien** durch umfangreiche Sicherheitsanalysen voranzubringen. Eine sichere und wirksame Therapie rückt damit für viele Erkrankungen in greifbare Nähe.

Die Analysen umfassen neben reinen Forschungsaufträgen und präklinischen Testungen auch Untersuchungen von Patientenmaterial im Rahmen von klinischen Studien. Hierbei sind insbesondere die Richtlinien der European Medicines Agency (**EMA**) und der U.S. Food and Drug Administration (**FDA**) einzuhalten.

Durch die Fusion mit der **Protagen Protein Services GmbH** konnte GeneWerk das Portfolio um den Bereich Proteincharakterisierung, Identität, Reinheit, Potenz und Capsid-Beladung erweitern, um zu einem **Full-Service-Partner** für die Entwicklung neuartiger Therapien durch die biopharmazeutische Industrie zu werden.

Zum nächstmöglichen Zeitpunkt suchen wir eine engagierte Person zur Mitarbeit in einem großartigen Team:

Assay Development Scientific Project Manager (m/w/d) im R&D Programm

Der Aufgabenbereich

- Planung, Leitung und Durchführung wissenschaftlicher Projekte für Kunden oder interne Entwicklungen, einschließlich der Koordinierung molekularer Analysen, Datenanalysen, Interpretation der Ergebnisse und Erstellung von Berichten.
- Planung detaillierter, ausführbarer experimenteller Prozesse entsprechend den spezifischen Anforderungen.
- Leitung, Koordinierung und Beaufsichtigung von Labormitgliedern bei der Durchführung von Experimenten. Bereitschaft und Fähigkeit zur Durchführung von Experimenten, wenn dies erforderlich ist.
- Identifizierung von Projekthindernissen, Erarbeitung von Lösungen und ggf. Verfolgung und Mitteilung von Abweichungen oder Korrekturmaßnahmen.
- Proaktiver Beitrag zur Entwicklung neuer Technologien und zu deren Umsetzung im Routinelabor.
- Mitwirkung bei der Planung und Ausarbeitung von Prozessen und Dokumenten im Zusammenhang mit der GxP-Konformität.
- Pflege und Überarbeitung der Projektdokumentation gemäß unseren Qualitätsmanagementstandards.
- Aufbau einer effektiven Kommunikation mit Kunden und Interessenvertretern des Unternehmens weltweit.

Die Voraussetzungen

- Wissenschaftlich-technischer Master-Abschluss in Biowissenschaften oder einem verwandten Bereich. Frühere Forschungs- oder Industrieerfahrung in einem der folgenden Bereiche ist von Vorteil: Entwicklung bioanalytischer Assays, Methodenqualifizierung oder -validierung, NGS-basierte Techniken.
- Flexibilität, gutes Zeitmanagement und die Fähigkeit, Prioritäten zu setzen, um in einem schnelllebigen und dynamischen Umfeld zu arbeiten.
- Proaktive und zupackende Einstellung mit der Bereitschaft, in einem expandierenden Programm zu wachsen.
- Teamfähigkeit mit Freude an selbständiger und verantwortungsvoller Arbeit.
- Kritisches Denken und ausgezeichnete analytische Fähigkeiten zur Unterstützung der Fehlersuche im Labor.
- Hohes Engagement für Qualität und Bereitschaft, nach den bestehenden Qualitätsstandards zu arbeiten.
- Flexibilität bei der Arbeit in verschiedenen Zeitzonen mit guten Kommunikations- und Englischkenntnissen für die Arbeit in einem internationalen Umfeld.

Was wir bieten (u.a.)

- Ein kollaboratives, professionelles und motivierendes Arbeitsumfeld in einem dynamisch wachsenden Life-Science-Unternehmen;
- Festes Gehalt; Möglichkeiten zur betrieblichen Altersvorsorge;
- Flexibles Arbeitsumfeld (Arbeit im Home-Office möglich);
- Expandierende Qualitätsabteilung und die Möglichkeit, das zukünftige Programm mitzugestalten;
- Berufliche und persönliche Entwicklungsmöglichkeiten;
- Angenehmes Arbeitsklima in unserem internationalen Team

Wir freuen uns auf Ihre vollständige und aussagekräftige Bewerbung mit Angabe Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung in einer oder zwei PDF-Dateien per E-Mail: GeneWerk GmbH, Im Neuenheimer Feld 582, 69120 Heidelberg, personal@genewerk.com

Fragen beantworten wir gerne unter 06221 42790-13, Ansprechpartnerin: Luisa Wassermann.



Towards Safer Therapies

In the heart of the science and business location **Heidelberg**, GeneWerk GmbH has found ideal conditions for steady growth. For six years, the company with its experienced and motivated staff has been offering NGS-based molecular biological **analysis services**, especially for companies in the **pharmaceutical, life sciences and biotechnology industries**. The aim is to advance the development of innovative therapies such as **gene and immunotherapies** through comprehensive safety analyses. Safe and effective therapies are thus within reach for many diseases.

In addition to pure research contracts and preclinical testing, the analyses also include examinations of patient material as part of clinical trials. In particular, the guidelines of the European Medicines Agency (**EMA**) and the U.S. Food and Drug Administration (**FDA**) must be observed.

Through the merger with **Protagen Protein Services GmbH**, GeneWerk was able to expand its portfolio to include protein characterisation, identity, purity, potency and capsid loading to become a **full-service partner** for the development of novel therapies by the biopharmaceutical industry.

We are looking for a dedicated individual to join a great team as soon as possible:

Assay Development Scientific Project Manager (m/f/d) in the R&D Program

Spectrum of Tasks

- Planning, management and execution of scientific projects for customers or internal developments, including the coordination of molecular analyses, data analyses, interpretation of results, and preparation of reports.
- Plan detailed executable experimental processes according to specific needs.
- Lead, coordinate, and supervise laboratory members to complete experiments. Eagerness and ability to execute experiments if eventually required.
- Identify project barriers, generate solutions and, when applicable, track and communicate deviations or corrective actions.
- Proactively contribute to the development of new technologies and to their implementation within the routine laboratory.
- Collaborate in planning and elaboration of processes and documents associated to GxP compliance.
- Maintain and revise project documentation according to our quality management standards.
- Establish effective communication with worldwide customers and company stakeholders.

We are looking forward to receiving your complete and comprehensive application including your earliest starting date and your salary expectation in one or two PDF files via e-mail: GeneWerk GmbH, Im Neuenheimer Feld 582, 69120 Heidelberg, Germany | personal@genewerk.com

We are also happy to answer questions on the phone: +49 6221 42790-13 | Contact Person: Luisa Wassermann

Requirements

- Scientific-technical master's degree in life sciences or related field. Previous research or industry experience in any of the following fields is advantageous: bioanalytical assay development, method qualification or validation, NGS-based techniques.
- Flexibility with strong time management and prioritization skills to work in a fast paced and dynamic environment.
- Pro-active and can-do attitude with eagerness to grow within an expanding program.
- Team player with pleasure for independent and responsible work.
- Critical thinking and excellent analytical skills to support laboratory troubleshooting.
- High commitment to quality and willingness to work according to the existing quality standards.
- Flexibility to work across different time zones with strong communication and English skills for working in an international environment.

Our Offer

- A collaborative, professional and motivating working environment in a dynamically growing life science company;
- Fixed salary; company pension opportunities;
- Flexible working environment (working via home office possible);
- Expanding quality department and the ability to help shape the future program;
- Professional and personal development opportunities;
- Pleasant working atmosphere within our international team.