



## 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:

## Cell & Gene Therapy Scientific Project Manager (m/w/d) im R&D Programm

### Der Aufgabenbereich

- Selbstständige Planung, Leitung und Durchführung von wissenschaftlichen GLP/GCP-konformen und Forschungsprojekten für Kunden oder interne Entwicklungen, einschließlich der Koordinierung von molekularen Analysen, Datenanalysen, Interpretation der Ergebnisse und Erstellung von Berichten.
- Leitung und Verfolgung der täglichen Projektarbeit unter Einhaltung spezifischer GxP-Anforderungen und Anwendung von Projektmanagement-Tools.
- Identifizierung von Projekthindernissen, Erarbeitung von Lösungen und ggf. Verfolgung und Mitteilung von Abweichungen oder Korrekturmaßnahmen.
- Proaktiver Beitrag zur Entwicklung und Implementierung neuer oder verbesserter Prozesse und Tools im gesamten R&D-Programm.
- Verwaltung und Aufrechterhaltung einer effektiven Kommunikation mit weltweiten Kunden und Interessengruppen des Unternehmens.
- Mitwirkung bei der Planung und Ausarbeitung von Prozessen und Dokumenten im Zusammenhang mit der Einhaltung der GxP-Richtlinien.
- Pflege und Überarbeitung der Projektdokumentation gemäß unseren Qualitätsmanagementstandards

### Die Voraussetzungen

- Wissenschaftlich-technischer Master-Abschluss in Biowissenschaften oder einem verwandten Bereich. Frühere Forschungs- oder Industrieerfahrung in einem der folgenden Bereiche ist von Vorteil: Zell- und Genterapie, NGS-basiertes Wetlab oder Datenanalyse.
- Hohe Flexibilität, gutes Zeitmanagement und Fähigkeit, Prioritäten zu setzen, um in einem schnelllebigen und dynamischen Umfeld zu arbeiten.
- Proaktive und zupackende Einstellung mit der Bereitschaft, sich in einem expandierenden Programm weiterzuentwickeln.
- Teamplayer mit Freude an selbstständiger und verantwortungsvoller Arbeit.
- Hohes Engagement für Qualität und die Bereitschaft, in einem Umfeld zu arbeiten, in dem die bestehenden Qualitätsstandards eingehalten werden.
- 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](mailto: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:

## Cell & Gene Therapy Scientific Project Manager (m/f/d) in the R&D Program

### Spectrum of Tasks

- Independent planning, management and execution of scientific GLP/GCP compliant and research projects for customers or internal developments, including the coordination of molecular analyses, data analyses, interpretation of results, and preparation of reports.
- Lead and track daily project work adhering to specific GxP compliance requirements and applying project management tools.
- Identify project barriers, generate solutions and, when applicable, track and communicate deviations or corrective actions.
- Proactively contribute to the development and implementation of new or improved processes and tools across the R&D program.
- Manage and maintain effective communication with worldwide customers and company stakeholders.
- Collaborate in planning and elaboration of processes and documents associated to GxP compliance.
- Maintain and revise project documentation according to our quality management standards.

### 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: cell and gene therapy, NGS-based wetlab or data analysis.
- High 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.
- High commitment to quality and willingness to work in a compliant environment 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.

**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](mailto:personal@genewerk.com)**

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