



INNOMEDICA IST EIN JUNGES BIOTECH-UNTERNEHMEN mit 28 Mitarbeitenden und eigener Reinraum-Produktion. Basierend auf einem innovativen liposomalen Transportsystem erreicht InnoMedica eine wesentlich bessere Verteilung medizinischer Wirkstoffe im Körper. Zusammen mit der Schweizerischen Arbeitsgemeinschaft für Klinische Krebsforschung (SAKK) führt InnoMedica aktuell eine klinische Phase-I-Studie mit einer ersten Anwendung in der Onkologie in Schweizer Spitälern durch. Neben weiteren Produkten in der Onkologie umfasst die Pipeline von InnoMedica auch erfolversprechende Produkte in der Neurologie, z.B. für die Behandlung der Parkinson-Erkrankung.

Das Qualitätsmanagement unseres GMP Manufacturing arbeitet nach dem Prinzip „Quality by Design.“ Für den Forschungs- und Produktionsstandort in Marly bei Fribourg suchen wir eine/n

Scientist Quality Assurance

Ausgangspunkt Ihrer Tätigkeit ist das bereits erarbeitete Konzept für das Qualitätssystem im Allgemeinen und die Definition der Qualität für einzelne Produkte im Besonderen. Gemäss Protokollen und Richtlinien des Good Manufacturing Practice (GMP) prüfen Sie neue Pipeline-Produkte von der Beschaffung über die Produktion und Analytik bis zur Lieferung an die beteiligten Spitäler der klinischen Studien. Sie begleiten den Innovationsprozess mit Anpassungen und Neuerungen in der GMP-Dokumentation und sichern die Einhaltung der nationalen und internationalen Standards. Ergänzend beurteilen Sie fortwährend die Risiken aus Sicht der Patienten und Behörden und veranlassen entsprechende Vorsichts- und Korrekturmaßnahmen. Zu Ihrem Aufgabengebiet gehört schliesslich auch die Durchführung interner sowie die Vorbereitung externer Qualitätsprüfungen.

Als Voraussetzung für diese entwicklungsfähige Aufgabe erwarten wir einen Hochschulabschluss (z.B. Biochemie, Chemie, Pharmazie), vorzugsweise mit Dissertation. Sie bringen gute methodische Kenntnisse aus der Forschung mit und sind mit verschiedenen analytischen Verfahren durch Praxis im Labor oder in der Produktion vertraut. Eine Einführung in die Arbeit nach GMP-Richtlinien ist vorgesehen. Sie zeigen Initiative und Unternehmertum und freuen sich, an der Dynamik eines innovativen Startup-Unternehmens teilzunehmen. Gute Kommunikationsfähigkeiten und Englisch Kenntnisse runden Ihr Profil ab.

Interessenten/innen bitten wir um Zustellung der Bewerbungsunterlagen an Frau Noëmi Müller, die Sie für Auskünfte auch per Telefon 031 311 04 27 oder E-mail (noemi.mueller@innomedica.ch) erreichen können.