



Stellenausschreibung | Festanstellung | Vollzeit | m/w/d

## Head of Quality Control (Head of QC)

Wir sind ein kontinuierlich wachsendes Biotechnologieunternehmen, das sich der Arbeit mit Enzymen und mikrobiellen Produktionsstämmen verschrieben hat. Unsere Produkte bringen wir getreu dem Motto „die besten Dinge aus der Natur zum Besten des Menschen“ zur Marktreife.

Als Head of QC verantworten Sie\* die Qualitätskontrolle unserer biotechnologischen Produkte, die in verschiedenen Industrien zur Anwendung kommen, z.B. in der Lebensmittel- und Pharmaindustrie.

In Ihrer Funktion sind Sie für die Entwicklung und Validierung geeigneter Analysemethoden, die Produktanalyse und -freigabe, die Durchführung von Stabilitätsstudien sowie die Leitung des QC-Teams verantwortlich. Unsere gemäß ISO 9001 und EXCiPACT-GMP qualitätskontrollierten sowie zertifizierten Prozesse und Standards entwickeln wir stetig weiter und freuen uns auf Sie als Teamleader.

Sie haben Organisationsgeschick, sind ein Teamplayer und haben eine echte Leidenschaft für Analytik? Dann sind Sie bei uns genau richtig!

### Ihre Aufgabenschwerpunkte

- Koordination der Entwicklung, Optimierung, Validierung und Durchführung von Analysemethoden in einem qualitätskontrollierten und zertifizierten Umfeld insbesondere für Enzymprodukte sowie dazugehörige In-Prozess-Kontrollen
- Erstellung von Analysezertifikaten und Freigabe von Produktchargen für den Verkauf
- Koordination der Durchführung von Stabilitätsstudien für Produkte
- Personalverantwortung für die Mitarbeiter der Qualitätskontrolle
- Enge Zusammenarbeit mit den Bereichen Forschung & Entwicklung, Regulatorik, Produktion, Qualitätssicherung sowie mit Auftragsproduzenten
- Berichterstattung an die Vice President Quality Operations

### Was bieten wir Ihnen

- Interessante und abwechslungsreiche Tätigkeiten in einem jungen, dynamisch wachsenden Unternehmen
- Flache Hierarchien
- Eine gemeinschaftliche, teamorientierte Arbeitsatmosphäre
- Eine langfristige berufliche Zusammenarbeit
- faire Vergütung und zusätzliche Benefits
- Flexible Arbeitszeiten
- Individuelle Entwicklungs- und Weiterbildungsmöglichkeiten
- Gemeinsame Firmenevents

## Ihr Profil

- mehrjährige Berufspraxis mit Personalverantwortung im Umfeld der Qualitätskontrolle von biotechnologisch hergestellten Produkten, insbesondere von Enzymen
- Ein abgeschlossenes Studium im naturwissenschaftlichen Bereich (Biotechnologie, Biochemie o.ä.)
- Fundierte Erfahrung in der Entwicklung, Validierung und Anwendung insbesondere enzymatischer, mikrobiologischer und molekularbiologischer Analysemethoden
- Fundierte Kenntnisse in den Grundlagen und der Anwendung des Qualitätsmanagements gemäß ISO 9001 und/oder der Guten Herstellungspraxis (GMP)
- Strukturierte und lösungsorientierte Arbeitsweise
- Ausgeprägte Kommunikationsfähigkeit kombiniert mit einem starken zwischenmenschlichen und interkulturellen Denken
- Verhandlungssichere Englischkenntnisse (in Wort und Schrift) und sehr gute Deutschkenntnisse

*\* Wir wahren an dieser Stelle das „Sie“ und freuen uns darauf, dass aus dem „Sie“ hoffentlich bald ein „Du“ in unserem Team wird.*

## Ihre Bewerbung

Bitte schicken Sie uns Ihre vollständige und aussagekräftige Bewerbung mit Angabe Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung per E-Mail an:

[jobs@c-LEcta.com](mailto:jobs@c-LEcta.com)



**Heike Kutschke**

*Head of HR*

*Phone +49 (0)341 35521414*



c-LEcta ist ein führender Entwickler und Produzent von biotechnologischen Produkten für regulierte Märkte wie die Lebensmittel- und Pharma-Industrie. Wir nutzen modernste Technologien, um maßgeschneiderte Enzyme und mikrobielle Produktionsstämme für kosteneffiziente industrielle Herstell-Prozesse bereitzustellen.

### c-LEcta GmbH

Perlickstr. 5 | 04103 Leipzig  
Phone +49 (0)341 3552140  
Mail [contact@c-LEcta.com](mailto:contact@c-LEcta.com)