



Descripción del puesto de trabajo

Junior Scientist – Analytical Development and Quality Control

(entorno Farmacéutico, Area de Barcelona)

Ref: AS/2026001

Send application to: rrhh@ascil-biopharm.com

Descripción de la Empresa

Ascil Biopharm es una compañía de Drug Delivery Systems (DDS) enfocada a la investigación y desarrollo de formulaciones inyectables de liberación controlada y dispositivos médicos. Trabajamos en proyectos de I+D+i farmacéuticos y biofarmacéuticos de nuevas formulaciones incluyendo plataformas de Dispositivos Médicos.

Nuestras instalaciones, incluyen laboratorios y una planta piloto GMP, situados en Cerdanyola del Vallés (Barcelona, España). Llevamos proyectos de DDS desde las primeras fases de investigación hasta los ensayos clínicos de Ph1-/Ph2. Para formar parte de nuestro equipo de más de 20 personas, buscamos a un profesional motivado y con ganas de afrontar retos en el ámbito de la innovación terapéutica.

Funciones

Para nuestro equipo científico – técnico, buscamos un técnico para el Departamento de Desarrollo Analítico y Control de Calidad. Es imprescindible contar con experiencia previa en el ámbito del control de calidad y una sólida formación científica. Este puesto depende del responsable de Control de Calidad. Las funciones principales son las siguientes:

- Soporte y coordinación en proyectos R&D
- Desarrollo y optimización de métodos analíticos
- Realización de análisis fisicoquímicos (pH, PHmetro, FTIR, UV-Vis, Karl Fischer, etc.)
- Aplicación de técnicas analíticas HPLC (RP-HPLC, SEC-HPLC) y cromatografía de gases (GC)
- Compilación de resultados y preparación de informes
- Mantenimiento de equipos analíticos
- Redacción de PNTs y otra documentación relacionada
- Colaboración en actividades GMP

Requisitos

- Mínimo 1 año en puesto similar
- Grado en Química, Farmacia, ciencias de la salud o equivalente, con experiencia en laboratorio de control de calidad y desarrollo analítico
- Experiencia consolidada en HPLC (conocimiento de CDS Openlab o Empower)
- Se valorará experiencia en desarrollo y preformulación de productos inyectables
- Conocimiento de la normativa GMP
- Nivel de inglés alto
- Tratamiento estadístico de datos