

Job: QA-Experte (m/w/d) on the Floor

Für einen Kunden in Sachsen-Anhalt suchen wir derzeit einen „QA-Experte (m/w/d) on the Floor“ zum nächstmöglichen Zeitpunkt. Bei dieser Position haben Sie die Gelegenheit, ihr Know-How über GMP-Compliance und Ihre Lösungsorientierte Arbeitsweise als Schnittstelle unmittelbar in der Produktion einzubringen.

Einsatzort: Sachsen-Anhalt, Deutschland

Konditionen: €50000.00 - €55000.00 per annum

Art der Anstellung: ■ Festanstellung

Ihr Ansprechpartner

Annika Schnur

+49 69 1539254-32

a.schnur@element.de



Unternehmensprofil

Bei dem Kunden handelt es sich um ein biopharmazeutisches Unternehmen, das sowohl eigene Produkte herstellt und vertreibt, als auch als Auftragshersteller Flüssigarzneimittel produziert. Hauptschwerpunkt des Unternehmens ist die Entwicklung und Produktion von Impfstoffen. Sie erwarten eine spannende Position, bei einem wachstumsstarken, zukunftsorientierten Unternehmen.

Ihre Aufgaben

- Als Teil des Shop-Floor-Teams tragen Sie zu der Gewährleistung und Sicherstellung der GMP-Compliance bei der Arzneimittelherstellung sowie dem Media Fill und Kundenprojekten bei
- Mit regelmäßigen Routinegängen sind Sie für die Qualitätsaufsicht in verschiedenen Themengebieten wie Line Clearance, der Prüfung von Reinigungs- und Desinfektionsplänen, oder Logbuchreviews zuständig
- Sie sind für die Datenerfassung und das KPI-Reporting zuständig
- Für die Schulung und Beratung des Produktionspersonals in allen Fragen zum Thema GMP-Compliance, organisieren und planen Sie entsprechende Meetings und Schulungen
- Sie sind an der Vorbereitung von Audits und Inspektionen beteiligt
- Bei Deviations, Changes, CAPAs und OOS Ereignissen sind Sie unterstützend tätig
- Zur kontinuierlichen Prozessverbesserung begleiten Sie Prozess-, Risiko- und Ursachenanalysen
- An der Prüfung von Fachdokumenten auf formelle und inhaltliche Richtigkeit sind Sie außerdem beteiligt

Ihr Anforderungsprofil

- Sie haben ein naturwissenschaftliches oder technisches Studium erfolgreich mit einem Master oder Diplom abgeschlossen
- Sie haben bereits mehrere Jahre Erfahrung in der Herstellung oder der Qualitätssicherung eines pharmazeutischen Unternehmens sammeln können
- Sie verfügen über ein gutes Verständnis für Analytik, Methoden und haben idealerweise erste Erfahrung mit mikrobiologischem Monitoring
- Sie beherrschen die englische Sprache auf einem guten Level (idealerweise B2) in Wort und Schrift
- Sie sind lösungs- und prozessorientiert, können sich gut in ein Team einfinden, sind aber ebenso kooperations- wie konfliktfähig

