

Zum Klienten:

Weitere Informationen zum Klienten und laufend neue Jobchancen erhalten Sie nach Ihrer Anmeldung und dem Onboarding durch Ihren Fachberater per Mail oder online. Wir freuen uns, Sie persönlich kennenzulernen!

Arbeitsort:

Visp (X Kilometer und X Minuten von Ihrer Wohnadresse entfernt)

Jobbeschreibung:

Bioprocess Engineer, Deviation Investigation (m/w/d)

Ihr Aufgabengebiet:

- Leiten und Verfassen von GMP-Abweichungsuntersuchungen fuer Herstellungs-, Reinigungs-, Qualifizierungs- und Betriebsvorfaelle innerhalb von Modul L
- Durchfuehrung strukturierter Sachverhaltsermittlung, Ereignisrekonstruktion, Ursachenanalyse, Auswirkungsbewertungen, Wiederholungsbewertungen und Produktqualitaetsbewertungen in Zusammenarbeit mit fachlichen Experten
- Enge Zusammenarbeit mit Operations, QA, MSAT, QC, Engineering, Manufacturing Support und weiteren Stakeholdern zur Definition wirksamer Korrektur- und Vorbeugemassnahmen (CAPAs)
- Vorantreiben von Abweichungsdatensaetzen durch Erstellung, Review, Kommentarbearbeitung, Genehmigung und Abschluss unter Einhaltung vereinbarter Prioritaeten und Termine
- Pflege von Untersuchungsunterlagen, die vollstaendig, wissenschaftlich fundiert, nachvollziehbar, inspektionsbereit und GMP-konform sind
- Unterstuetzung interner Audits, Kundeninspektionen und Behoerdeninspektionen durch Praesentation von Untersuchungsergebnissen, Auswirkungsbewertungen, Ursachenanalysen und CAPA-Strategien
- Mitwirkung an Initiativen zur Reduzierung von Abweichungen, Analyse wiederkehrender Probleme, Arbeitslast-Tracking sowie kontinuierlicher Verbesserung und Standardisierung der Untersuchungspraxis im Team

Was Sie ausmacht:

- Erfahrung in der Biotechnologie-, Biopharma-, Pharma- oder GMP-regulierten Fertigungsumgebung
- Nachgewiesene Erfahrung in der Leitung oder Unterstuetzung von Abweichungsuntersuchungen, Ursachenanalysen, CAPA-Management und Qualitaetssystemprozessen
- Fundiertes Verstaendnis von GMP-Anforderungen, Herstellungsprozessen, Reinigungsvalidierung, Qualifizierungsaktivitaeten und Qualitaetsrisikomanagement
- Faehigkeit, komplexe technische Daten zu analysieren, Produkt- und Prozessauswirkungen zu bewerten und wissenschaftlich fundierte Schlussfolgerungen zu entwickeln
- Ausgezeichnete Faehigkeiten im Stakeholder-Management und in der Kommunikation, mit der Faehigkeit zur Zusammenarbeit mit Operations, QA, MSAT, QC, Engineering und Manufacturing
- Abschluss in Biotechnologie, Bioprocess Engineering, Chemieingenieurwesen, Life Sciences, Pharmazeutischen Wissenschaften oder einer verwandten naturwissenschaftlichen Disziplin, oder gleichwertige Erfahrung
- Starke organisatorische Faehigkeiten mit der Faehigkeit, mehrere Prioritaeten zu managen, termingerechte Umsetzung voranzutreiben und hohe Dokumentationsstandards einzuhalten

Was diese Stelle ausmacht:

- Agile Karrieregestaltung und dynamische Arbeitskultur
- Inklusiver und ethischer Arbeitsplatz
- Verguehlungsprogramme, die hohe Leistung anerkennen
- Zusammenarbeit mit hoeherfahrenen funktionsuebergreifenden Teams in einem erstklassigen biopharmazeutischen Produktionsumfeld
- Berufliche Weiterentwicklung durch komplexe GMP-Untersuchungen, Inspektionsvorbereitung und kontinuierliche Verbesserungsinitiativen
- Vielfaeltige Zusatzleistungen je nach Rolle und Standort