

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:

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

Jobbeschreibung:

Projektleiter Qualifizierung (w/m/d)

Ihr Aufgabengebiet:

- Eigenständige Abwicklung von Qualifizierungsprojekten (cGMP) an neuen und bestehenden chemisch-pharmazeutischen Produktionsanlagen
- Durchführung von Risikoanalysen (cGMP)
- Ausführung von DQ/IQ/OQ-Tätigkeiten
- Überprüfung von technischen Dokumenten und Funktionsspezifikationen
- Durchführung von Computervalidierungen
- Verantwortung für die Einhaltung der Kosten- und Budgetvorgaben
- Beurteilung von Change Control Anträgen und Durchführung von Qualifizierungsvergleichen
- Sicherstellung einer sauberen, durchgehenden Dokumentation
- Vertretung des Bereiches Qualifizierung in Audits und Beratung der Produktion in cGMP-Belangen
- Stellvertretung des Teamleiters Qualifizierung

Was Sie ausmacht:

- Abgeschlossenes Studium in Chemie, Biotechnologie, Pharma- oder Verfahrenstechnik
- Kenntnisse/Erfahrung im Qualifizierungsbereich von chemisch-pharmazeutischen Produktionsanlagen (GMP-Umfeld)
- Dienstleistungsmentalität, Flexibilität, Belastbarkeit und Teamfähigkeit
- Gute kommunikative Fähigkeiten in Deutsch und Englisch (in Wort und Schrift) sowie gute MS-Office-Kenntnisse (insbesondere Word, Excel)
- Freude an abwechslungsreichen Tätigkeiten und an interdisziplinärer Zusammenarbeit

Was diese Stelle ausmacht:

- Anspruchsvolles, dynamisches und leistungsorientiertes Unternehmen
- Flache Hierarchien, offene und direkte Arbeitsatmosphäre, klare Strukturen
- Individuelle Entwicklungsmöglichkeiten im regulierten cGMP-Umfeld
- Betriebseigenes Personalrestaurant mit preiswerten Menüs
- Direkt neben Bahnhof sowie freie Parkplätze für Mitarbeitende