

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:

Validation Engineer (CQV) – Qualification DQ/IQ/OQ/PQ (w/m/d)

Ihr Aufgabengebiet:

- Verantwortung für Qualifizierungs- und Validierungsaktivitäten auf GMP-Anlagen, von der Validierungsstrategie über die Durchführung bis zur Dokumentation
- Erstellen und Durchführen von Qualifizierungsplänen (DQ/IQ/OQ/PQ)
- Entwicklung risikobasierter Validierungsstrategien gemäss Annex 15
- Abweichungsmanagement und -bewertung im GMP-Kontext
- Erstellen auditsicherer Dokumentation und Unterstützung bei Audits

Was Sie ausmacht:

- Abschluss in Ingenieurwesen, Naturwissenschaften oder Pharmazie
- Erfahrung in Qualifizierung und Validierung im GMP-Umfeld
- Vertraut mit Annex 15, GAMP 5 und ALCOA+
- Sehr gute Deutschkenntnisse, Englisch von Vorteil

Was diese Stelle ausmacht:

- Anspruchsvolle Projekte auf echten GMP-Anlagen im Life-Sciences-Bereich
- Kurze Wege, flache Hierarchien und echte Verantwortung von Anfang an
- Praxisnahe Zusammenarbeit statt Distanz, in einem kollegialen Engineering-Team
- Faire, leistungsbezogene Anstellungsbedingungen sowie Weiterbildungsmöglichkeiten