

Stellenanzeige

Wir sind ein international ausgerichtetes, junges und expandierendes Pharmaunternehmen an zwei Standorten im Süden Baden-Württembergs und in der Schweiz. Wir entwickeln und produzieren in einem lebhaften Team von 120 hochqualifizierten Mitarbeitern Arzneimittel-Spezialprodukte im Bereich feste Darreichungsformen. Bei unseren global operierenden Kunden sind wir als kompetenter Partner sehr gut etabliert.

Zur Verstärkung unseres Qualitätssicherungsteams suchen wir für unseren **Produktionsstandort Schopfheim** zum nächstmöglichen Zeitpunkt in Festanstellung eine*n

QA-Manager für die Qualifizierung und GMP-Auditierung von Lieferanten- und Dienstleister (m/w/d) 60 bis 100%

Ihre Aufgaben und Herausforderungen

- Sie führen die risikobasierte Qualifizierung unserer Lieferanten und Dienstleister im GMP-Umfeld gemäss regulatorischen und internen Qualitätsanforderungen durch
- Sie stellen sicher, dass alle notwendigen Daten und Unterlagen zu den Lieferanten für pharmazeutische Wirkstoffe, Hilfsstoffe und Packmaterialien auf dem aktuellen Stand sind bezüglich Qualifizierungsstatus, Verträge, Zertifikate, Erlaubnisse, regulatorisch geforderter Bestätigungen, uwm.
- Sie übernehmen Planung, Vorbereitung, Durchführung und Nachverfolgung von GMP-Audits bei nationalen und internationalen Lieferanten und Auftragnehmern.
- Sie begleiten Vor-Ort Audits (oder führen diese ggfs. selbständig durch) und erstellen aussagekräftige Auditberichte
- Sie verfolgen die Audits bedarfsgerecht mit dem Ziel der Risikominimierung nach
- Sie prüfen die Qualitätsvereinbarungen mit den Lieferanten und Dienstleistern
- Sie sind interner Ansprechpartner für GMP-spezifische Aspekte des Material- und Lieferantenmanagements
- Sie pflegen das übergreifende Lieferanten- und Dienstleisterqualifizierungssystem und entwickeln es weiter
- Sie erarbeiten SOPs und Dokumentationsstandards in Ihrem Arbeitsbereich

Ihr Profil

Sie passen am besten zu uns, wenn Sie

- einen Studienabschluss als Apotheker oder Naturwissenschaftler haben
- Berufserfahrung aus der pharmazeutischen Industrie mitbringen

- bereits als GMP-Auditor tätig waren oder Erfahrung aus der Qualifizierung von Herstellern und Zwischenhändlern von pharmazeutischen Ausgangsmaterialien mitbringen
- sich in Regularien und behördlichen Anforderungen an pharmazeutische Wirkstoffe und Arzneimittel sowie in der Umsetzung von Qualitätsvorschriften auskennen;
- eine exakte und zuverlässige Person mit effizienter und eigenständiger Arbeitsorganisation sind;
- eine offene, kommunikationsfreudige und zugleich vertrauenswürdige Persönlichkeit sind mit einem gesunden Durchsetzungsvermögen;
- sich durch verantwortungsvolles, lösungsorientiertes und auf langfristigen Erfolg ausgerichtetes Handeln auszeichnen;
- sich fließend auf Deutsch und auf Englisch mündlich und schriftlich ausdrücken können;
- und gerne auch international reisen

Was wir bieten

- Hervorragende Einarbeitung
- Unbefristete Arbeitsverträge
- Kollegiale und offene Unternehmenskultur mit kurzen Entscheidungswegen
- Dynamische Atmosphäre eines jungen Unternehmens
- eine interessante und abwechslungsreiche Arbeit
- positiver Teamgeist in einem internationalen Team

Bitte schicken Sie Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen mit Ihrem frühestmöglichen Eintrittstermin sowie Gehaltsvorstellung per E-Mail an personalschopfheim@develco.ch (Frau Tamara Wrobel-Reitsamer).

Develco Pharma GmbH
Grienmatt 27
D - 79650 Schopfheim