



Unser Unternehmen Develco Pharma ist ein privates Unternehmen, das mit 160 Mitarbeitenden an vier Standorten innovative Formulierungen für Arzneimittel – mit bekannten Wirkstoffen – entwickelt, zur Zulassung bringt, herstellt und verpackt. Zu unseren Kunden zählen globale Pharmaunternehmen und Weltmarktführer im Generikabereich. Wir schätzen unternehmerisches Denken, neue Ideen und lösungsorientiertes Handeln und bieten ein Umfeld, das Initiative und Engagement unterstützt. Unser unternehmerischer Erfolg basiert auf der hohen fachlichen und persönlichen Kompetenz unserer Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter.

Bitte schicken Sie Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins sowie Ihrer Gehaltsvorstellung per E-Mail an [personalschopfheim@develco.ch](mailto:personalschopfheim@develco.ch) (Frau Tanja Pohl).

Develco Pharma GmbH  
Personalwesen  
Grienmatt 27  
79650 Schopfheim

Weitere Informationen zu unserem Unternehmen und unseren offenen Stellen erhalten Sie auf unserer Homepage [www.develco.ch](http://www.develco.ch)

Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir für unseren modernen Produktionsstandort in **Schopfheim** per sofort oder nach Vereinbarung eine(n)

## Chemielaborant Bereich Analytik/QK 100% (m/w/d)

### GERN GEMACHT – IHRE AUFGABEN

- Durchführung und GMP-gerechte Dokumentation von HPLC- und Wirkstoff-Freisetzungsverfahren sowie diverser chemischer und physikalischer Untersuchungen (KF-Titration, Härte, FT-IR, GC-Headspace, Siebanalysen, etc.) von festen Arzneiformen
- Erstellung und Durchführung von Methodentransferplänen
- Erfassung und Verwaltung von Analysenmustern zur Prüfung im Rahmen der pharmazeutischen Qualitätskontrolle nach GMP-Richtlinien
- Unterstützung der Laborführung bei der Betreuung der Labormitarbeiter
- Korrekte Bestandsführung und Erstellung von Berichten über Mustereingang und Versand unter Berücksichtigung betäubungsmittelrechtlicher Anforderungen
- Administrative Tätigkeiten zur Unterstützung des Laborteams
- Kontinuierliche Verbesserung der Qualität im Labor durch gelebte GMP-Praxis

### GERN GESEHEN – IHR PROFIL:

- Sie haben eine abgeschlossene Ausbildung zum Chemielaboranten oder CTA
- Sie sind mit den Abläufen eines Analytiklabors sehr gut vertraut
- Sie haben Erfahrung mit dem Transfer von analytischen Verfahren zwischen Entwicklung und Qualitätskontrolle- bzw. Freigabelabor
- Sie verfügen über eine exakte, zuverlässige und strukturierte Arbeitsweise
- Sie sind bereit, sich mit Eigeninitiative in ein motiviertes Team einzubringen
- Sie verfügen über gute Englischkenntnisse

### WAS WIR BIETEN:

- Hervorragende Einarbeitung
- Unbefristete Arbeitsverträge
- Eine interessante und anspruchsvolle Tätigkeit in einer dynamischen Umgebung mit angenehmem Arbeitsklima
- 30 Tage Urlaub
- Weiterbildungsmöglichkeiten
- Mitarbeiter Beteiligungsprogramm
- Private Unfallversicherung
- Betriebliche Altersversorgung
- JobRad
- Betriebsveranstaltungen
- Kostenlose Getränke und Parkplätze
- Corporate Benefits