

Für den Bereich Qualitätssicherung suchen wir eine/n

Mitarbeiter (m/w) in der Qualifizierung/Validierung

pharma **STULLN**

Ihr Aufgabengebiet

- Erstellung von Qualifizierungsdokumentation im GMP-Umfeld (DQ, IQ, OQ, PQ)
- Durchführung von Qualifizierungen an Produktionsanlagen und Produktionsgeräten
- Planung, Dokumentation und Durchführung von Laborgeräten
- Erstellung von Risikoanalysen (FMEA)
- Koordinierung und Durchführung von Requalifizierung
- Planung und Durchführung von periodischen Betrachtungen bestehender Systeme
- Planung und Durchführung von Computersystem-Validierungen
- Planung und Durchführung von Sterilisationsvalidierungen
- Kalibrierung von Prüfmitteln
- Erstellung bzw. Überarbeitung von Arbeitsanweisungen, Dokumenten und Formularen für das QS-System
- Mitwirkung bei der Nachverfolgung von Change-Control-Anträgen

Unser Anforderungsprofil

- Idealerweise haben Sie ein abgeschlossenes technische Ausbildung oder Studium, vorzugsweise im Bereich der Naturwissenschaften oder Elektrotechnik
- Erste Erfahrungen in Qualifizierungs- und Validierungstätigkeiten eines Pharmaunternehmens oder Medizinprodukteherstellers wären wünschenswert
- Sie haben ein ausgeprägtes Interesse an technischen Fragestellungen
- Gute Kenntnisse in MS Office sind Voraussetzung
- Fließende Englischkenntnisse wären wünschenswert
- Zusätzlich bringen, Sie das Selbstverständnis für Gründlichkeit, Zuverlässigkeit, und Verantwortungsbewusstsein mit.

Bewerbungen richten Sie bitte an:

**Pharma Stulln GmbH / Herr S. Weinert / Werksstraße 3 / 92551 Stulln
Tel. 09435-3008-116 + weinert@pharmastulln.de**



Wir freuen uns auf Ihre Bewerbung und stehen Ihnen jederzeit sehr gerne für Rückfragen zur Verfügung.