

Projektingenieur:in

Qualifizierung

m/w/d, Basel-Stadt

Das Department Drug Product Qualification unseres Kunden ist auf der Suche nach einem/r Experte/-in im Bereich Qualifizierung für eigenständige Projektarbeiten im Bereich Drug Product Basel und Kaiseraugst.

Aufgaben & Verantwortlichkeiten:

- * Durchführung und Support von Qualifizierungsaktivitäten in Investitionsprojekten.
- * Erstellen und ausführen von Qualifizierungsplänen und -reports
- * Prüfen der Nachweisdokumente auf GMP-konformität und Erfüllung der Akzeptanzkriterien
- * Qualifizierungs-Pendenzen erstellen, nachverfolgen und abschliessen
- * Pflegen der Inventardaten der qualifizierten Anlagen
- * Partnerschaftliche Zusammenarbeit mit Schnittstellen
- * Präsentieren der Qualifizierung bei Inspektionen, beantworten von Inspektionsfragen, pflegen der Ansprechpartnermatrix.
- * Abschätzen und bewerten der Auswirkungen von Changes und Deviations auf den qualifizierten Status und Critical Aspects.
- * Ausführen von (Re-)Qualifizierungs-Massnahmen aus Changes und Deviations
- * Planen und durchführen von periodischen Qualifizierungsreviews
- * Freigeben von techn. Planungsunterlagen
- * Inventarverantwortung übernehmen

Ihr Background:

- * Abgeschlossene Ausbildung/Studium) in einer der Fachrichtungen: Automation, Maschinenbau, Verfahrenstechnik, Pharmatechnik, Biotechnologie
- * Min. 5 Jahre Berufserfahrung in Qualifizierungen von automatisierter Pharmaproduktion (Drug Product)
- * Berufserfahrung im GMP regulierten Arbeitsumfeld

Job Profil

-  Life Sciences - Engineering
-  Basel-Stadt
-  Contracting
-  Vollzeit
-  Qualification, Project Management



Klingt interessant?

Larissa Birkle

Talent Acquisition Consultant

+41 61 633 30 67

larissa.birkle@coop.ch

- * Ordentliche, strukturierte und exakte Arbeitsweise
- * Hohe Sozialkompetenz, Teamfähigkeit und sehr gute Kommunikations- und Koordinationsfähigkeiten auch im Umgang mit Stakeholdern auf allen Ebenen
- * Offenheit und Fähigkeit sich in einer flachen, agilen Organisation aktiv einzubringen.
- * Praktische Erfahrung in der Umsetzung von technischen GMP-Anforderungen der Zulassungsbehörden (Swissmedic, FDA, EMA) in Investitionsprojekten und Betriebsengineering
- * Fokus auf das Liefern von Ergebnissen, welche einen wertvollen Beitrag für das Business haben
- * Schnelle Auffassungsgabe sowie Fähigkeit komplexe Sachverhalte aufzuschlüsseln und in angepasster Sprache an die Kunden oder Behörden zu vermitteln
- * Eigenverantwortliche und selbständige Bearbeitung komplexer Aufgaben sowie zuverlässige Durchsetzung vereinbarter Prioritäten
- * Sehr gute Deutschkenntnisse und Englischkenntnisse werden vorausgesetzt

Das klingt nach einer spannenden Position?

Dann freuen wir uns über vollständige Bewerbungsunterlagen per Onlineformular.

Bei Bewerbungen per E-Mail erklärt sich der Sender respektive die Senderin damit einverstanden, dass die übermittelten Daten unter Berücksichtigung unserer Datenschutzrichtlinie verwendet werden.

Weitere offene Stellen gibt es hier: coopers.ch