

IDT Biologika GmbH – ein Unternehmen mit langjähriger Tradition bei der Entwicklung und Herstellung von Arzneimitteln, speziell Immunbiologika.

Schwerpunkte unserer Geschäftstätigkeit sind Forschung und Entwicklung, Produktion und Vertrieb von Impfstoffen und Pharmazeutika.

Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine/- n:



Mitarbeiter/in Batch Record Review (Senior), IQ-BRR
(Referenznummer I-13-050)

Ihre Aufgaben

Sie sind verantwortlich für die GMP gerechte, SOP konforme Dokumentation von Fehlern und Dokumentationsmängeln für Veterinär- und Humanimpfstoffprodukte aus Entwicklung und Herstellung und überwachen den Prüfdurchlauf der produzierten Produkte zur Absicherung des geforderten Qualitätsnachweises vor Auslieferung der Produkte. Fallweise setzen Sie sich zur Klärung der Mängel mit den Kollegen der Prozessverantwortlichen der betreffenden Sturktureinheiten auseinander. Ihnen obliegt die Abstimmung und Nachverfolgung der Terminkette des BRR sowie die Erstellung von notwendigen Zertifikaten (Konformitätsbescheinigung u.ä.).

Ihr Profil

Sie besitzen einen Fachhochschulabschluss (Bachelor) eines biotechnologischen oder pharmazeutischen Studienganges. Eine mehrjährige einschlägige Berufserfahrung sowie Fachkenntnisse in der Qualitätssicherung und/oder der Qualifizierung/Validierung sind von Vorteil. GMP-Erfahrung ist dagegen zwingend erforderlich. Sie haben einschlägige PC-Kenntnisse (MS-Office erforderlich, SAP wünschenswert) und verfügen über sehr gute Kenntnisse der englischen Sprache in Wort und Schrift. Ihre Arbeitsweise ist systematisch und problemlösungsorientiert. Sie sind teamfähig sowie kommunikativ und fördern dadurch den Informationsfluss zu Mitarbeitern und Vorgesetzten. Ein hohes Verantwortungsbewusstsein, eine hohe Einsatzbereitschaft und die Fähigkeit der Mitarbeiterführung runden Ihr Profil ab.

Bitte bewerben Sie sich mit Angabe der o. g. Referenznummer **ausschließlich über unser Online-Bewerbungsportal.**