



LAB TECHNICIAN QUALITÄTSKONTROLLE (M/W/D) PHARMA – BEFRISTET

Ort: Hamburg, Hausbruch

Einstieg als: Berufserfahrene

Tätigkeitsbereich: Schwerpunkt analytische Routineprüfungen in der Qualitätskontrolle

Stellenzusammenfassung

Die Labtec GmbH bietet der pharmazeutischen Industrie weltweit den kompletten Dienstleistungsservice - von der Ideenfindung für neue innovative Darreichungsformen über die komplette Produktentwicklung und Herstellung transdermaler Pflaster und oraler Filme. Wir verfügen über umfangreiches Know-how als Full-Service-CDMO für transdermale Therapiesysteme und orale Filme. Mit über 80 Mitarbeitern und fast 30 Jahren Erfahrung entwickeln wir innovative Verabreichungssysteme für Arzneimittel, die Patienten, Medizinern und Pflegepersonal eine zuverlässige therapeutische Wirksamkeit bei höchstem Komfort und Bequemlichkeit bieten. Unsere Kunden sind Pharmaunternehmen auf der ganzen Welt. Sie schätzen unsere hohen Qualitätsstandards in der Entwicklung und Herstellung Made in Germany.

Aufgaben

- Selbstständige Durchführung von analytischen Arbeiten:
 - Detailplanung und Durchführung von Analysen an **Ausgangsstoffen, Packmitteln, Zwischenprodukten** und **Fertigarzneimitteln** mit den im Labor zur Verfügung stehenden apparativen Analyseverfahren (**HPLC, GC, IR, etc.**), pharmazeutisch-technischen Untersuchungsverfahren (**Wirkstofffreisetzung, Wasserbestimmung nach Karl-Fischer, Kleb- und Trennkraften, Siegelbeuteldichtigkeit etc.**) und nasschemischen Verfahren (**Titrationen, etc.**) nach schriftlichen Prüfanweisungen (gemäß **SOPs/Ph. Eur./USP etc.**), die auch in englischer Sprache vorliegen können
 - **Auswertung**, Beurteilung und **GMP-gerechte Dokumentation** von Analyseergebnissen
 - Dokumentation und Mitarbeit bei der Erfassung und Abarbeitung von OOS/OOT/OOE Ergebnissen, CC's, CAPAs und Abweichungen nach GMP gerechter Dokumentation
- Erstellung und Review von qualitätsrelevanten Dokumenten im GMP-Umfeld
- Erstellung von Dokumenten zur Qualitätssicherung in der Abteilung (Prüf-, Musterzugs-, Arbeits- und Kalibrieranweisungen, SOP, Pläne, Protokolle, Berichte, etc.) in **Deutsch** und in **Englisch**
- Verwendung von **Textverarbeitungs-, Tabellenkalkulations- und Grafiksoftware** (ggf. unter Erstellung geeigneter Masken und Formatvorlagen) sowie eigenständige Erstellung bzw. Mitwirkung bei der Erstellung von Excel-Arbeitsblättern mit Makros und deren Validierung
- Übernahme der vereinbarten Aufgaben und Verantwortlichkeiten für die Betreuung der analytischen Geräte sowie Planung, Durchführung und Berichterstattung der **Qualifizierung von Geräten**

- Mitwirkung bei der **Sicherstellung der allgemeinen Arbeitsabläufe** innerhalb der Qualitätskontrolle (Musterzug, Bestellung von Verbrauchsmitteln und sonstigen Materialien, etc.)

Stellenanforderungen

- Berufsausbildung als Laborant/-in oder Technische/-r Assistent/-in oder Zusatzausbildung als Chemotechniker/-in, idealerweise mit mehrjähriger Berufserfahrung, idealerweise in der pharmazeutischen Qualitätskontrolle
- **Fundierte Kenntnisse in der Durchführung der Qualitätskontrollprüfungen an Ausgangsmaterialien, Zwischenprodukten und Fertigarzneimitteln eines herstellenden pharmazeutischen Unternehmens**
- Erfahrungen im Umgang mit MS-Office
- Idealerweise Kenntnisse von **Warenwirtschaftssystemen (SAP)** sowie LIMS
- Gute Kommunikationsfähigkeit, Teamplayer
- Sehr gute Sprachkenntnisse in Deutsch und Englisch (in Wort und Schrift)
- Grundkenntnisse in Französisch vorteilhaft, aber keine Bedingung

Interessiert an dieser spannenden Herausforderung?

Ich freue mich auf Ihre Bewerbung an r.kibele@adhexpharma.com