

LAB TECHNICIAN (M/W/D) PHARMA

Ort: Langenfeld (Rheinland) Einstieg als: Berufserfahrene
Tätigkeitsbereich: Schwerpunkt analytische Methodenentwicklung, -validierung und -transfer und Routineprüfungen in der analytischen Entwicklung

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 Trennkräfte, Siegelbeuteldichtigkeit etc.) und nasschemischen Verfahren (Titrationen, etc.) nach schriftlichen Prüfanweisungen (gemäß SOPs/Ph. Eur./USP etc.), die auch in englischer Sprache vorliegen können
 - Dokumentation und Durchführung von **Methodentransfers** und -**validierungen** sowie deren **Entwicklung**
 - Prüfung von **Stabilitätsmustern** gemäß ICH
 - Auswertung, Beurteilung und GMP-gerechte Dokumentation von Analyseergebnissen
 - Dokumentation und Durchführung von Methodentransfers und -validierungen sowie deren Entwicklung
 - Dokumentation und Mitarbeit bei der Erfassung und Abarbeitung von OOS/OOT/OOE Ergebnissen, CC's, CAPAs und Abweichungen nach GMP gerechter Dokumentation
- Erstellung von Dokumenten zur Qualitätssicherung in der Abteilung (Prüf-, Musterzugs-, Arbeits- und Kalibrieranweisungen, SOP, Pläne, Berichte, etc.) in Deutsch und in Englisch
- Betreuung der analytischen Geräte sowie Planung, Durchführung und Berichten der Qualifizierung von Geräten
- Mitwirkung der Sicherstellung der allgemeinen Arbeitsabläufe des Laborbetriebes
- Unterstützung und Mitarbeit bei der Weiterentwicklung des analytischen Labors
- Übernahme von Verantwortlichkeiten für Teilbereiche (Projekte und/oder Arbeitsabläufe)

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