

Für unseren Kunden, ein **pharmazeutisches Unternehmen**, suchen wir ab sofort zum Einsatz in **Marburg** eine/n

## Quality Manager (m/w/d)

### Aufgaben:

- Sicherstellung von cGMP und Compliance für die am Standort Marburg durchgeführten Qualifizierungen und Validierungen von Equipment, Räumen, Produktionsprozesse, Laboren und Computerisierten Systemen
- Prüfung und Bewertung von Änderungsanträgen sowie Abweichungsmeldungen im Rahmen von Qualifizierungen und Validierungen
- Unterstützung der beteiligten Abteilungen im Rahmen der Vorbereitung und Durchführung von cGMP-Inspektion, Audits und behördlichen Anfragen
- Erstellung von Validierungs-Master-Plänen (VMP) und zugehörigen Supplements
- Erstellung und Bewertung von Qualifizierungs- und Validierungsstatus im Rahmen der Erstellung von APRs / PQRs
- Unterstützung der Validierungsgruppe im Rahmen von Qualifizierungen und Validierungen neuer Anlagen und Prozesse entsprechend der jeweiligen Projekte und Zeitpläne
- Ausrichtung und Entwicklung der QA-Validierungsgruppe auf cGMP und Best Practices sowie starke und direkte Kommunikation dieser Anforderungen in die Validierungsgruppe
- Teilnahme an allen für die Stelle relevanten Schulungen, Pflege der entsprechenden Trainingsnachweise
- Voranbringen eines HSE gerechten Umfelds: Melden von Beinahe-Unfällen, sofern erforderlich

### Anforderungen:

- Abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium
- Mehrjährige Erfahrung in der Qualitätsabteilung eines Pharmaunternehmens
- Sehr gute cGMP- Kenntnisse
- Erfahrung in der Audit-Vorbereitung
- Ausgeprägte Organisationsfähigkeit und sehr gutes Zeitmanagement
- Sehr gute Englischkenntnisse

### Deborah Angelè

Kelly Services München

T: 089 3840907

M: Deborah.angele[at]kellyservices.de