



Wir sind ein erfolgreiches Pharmaunternehmen, das sich auf die Entwicklung und Herstellung von festen Arzneiformen für die globale pharmazeutische Industrie spezialisiert hat. Basierend auf unserem spezifischen Know-how realisieren wir komplexe Produktherausforderungen. Seit unserer Gründung im Jahr 1993 sind wir kontinuierlich und solide gewachsen. Zurzeit tragen mehr als 470 Mitarbeitende mit Herz und Verstand zum Erfolg des Unternehmens bei. Unser Unternehmensstandort befindet sich im südlichen Breisgau, mit hervorragender Lebensqualität und verkehrsgünstiger Anbindung u. a. an Freiburg und Basel.

Zum nächstmöglichen Termin suchen wir für unsere Abteilung Qualitätskontrolle Fertigerzeugnisse Sie als

Senior Manager Qualitätskontrolle (m/w/d)

Ihre Hauptaufgaben: · Disziplinarische Führung der Laboranten und Laborkoordinatoren in der Qualitätskontrolle Fertigerzeugnisse · Eigenverantwortliches Anpassen der Laborkapazitäten (Personal, Gerätschaften) an die Auftragslage · Selbständige Abstimmung von CAPA-Maßnahmen aus Audits, OOS-Prozeduren, Change Control und Abweichungen sowie Verfolgung der Abarbeitung · LIMS-Stammdatenpflege und Review von Prüfspezifikationen und Prüfvorschriften · Organisieren, Durchführen und Administrieren von Schulungen innerhalb der Qualitätskontrolle · Review, Erstellen, Schulen und Nachschulen von SOPs · Review von Methodvalidierungen · Fachliche Betreuung von Auszubildenden und Praktikanten · Mitarbeit bei der Planung, Auswertung und Berichterstellung von Audits bei Lohnlaboren · Mitarbeit bei der Planung, Auswertung und Berichterstellung von Methodvalidierungen · Mitarbeit bei der Planung, Auswertung und Berichterstellung von Stabilitätsstudien · Mitarbeit bei der Planung, Auswertung und Berichterstellung von Analysen zu Prozessvalidierungen · Mitarbeit bei der Planung, Auswertung und Berichterstellung von Transfers

Ihr Profil: · Naturwissenschaftliches Studium mit Promotion, idealerweise einer pharmazeutisch-technischen Fachrichtung (Schwerpunkt Analytik) und Berufserfahrung · Alternativ naturwissenschaftliches Studium (BSc, MSc, Diplom, Ingenieur), idealerweise einer pharmazeutisch-technischen Fachrichtung, z. B. Pharmazie, Pharmatechnologie, Verfahrenstechnik oder Chemie und einschlägige Berufserfahrung · Alternativ naturwissenschaftlich-technische Berufsausbildung mit zertifizierter Zusatzausbildung im Bereich Analytik und langjährige Berufserfahrung im beschriebenen Aufgabenfeld · Gute Kenntnisse in der Prüfung und Bewertung der Qualität von Arzneimitteln · Sehr gute Kenntnisse der pharmazeutischen und arzneimittelrechtlichen Regularien · Sehr gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift · Gute Kenntnisse von MS Office-Programmen (Word, Excel) · Erfahrung im Projektmanagement · Mehrjährige Erfahrung in der Führung von Mitarbeitern · Sehr hohe Belastbarkeit hinsichtlich Arbeitsmenge sowie interner und externer Konfliktsituationen · Gute Kommunikationsfähigkeit · Genaue Beobachtungsgabe · Teamfähigkeit · Loyalität · Analytisches Denken und Problemlösungskompetenz · Flexibilität bei wechselnden Aufgabenstellungen und Tätigkeiten · Sorgfältige, strukturierte, selbständige Arbeitsweise

Was Sie von uns erwarten können: · Die Möglichkeit, Teil eines erfolgreichen Teams an einem unserer innovativen Produktionsstandorte zu sein · Sehr gute Entwicklungsmöglichkeiten · Eine attraktive Vergütung nach dem Tarifvertrag der IG BCE (Chemische Industrie) · Arbeitszeitkonto · Eine gute betriebliche und tarifliche Altersvorsorge · Ein umfangreiches Gesundheitsmanagement für Mitarbeiter (m/w/d) · Eine subventionierte Kantine · Kinderferienbetreuung



Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann senden Sie bitte Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe von Eintrittstermin und Gehaltsvorstellung an:

LOSAN Pharma GmbH
Personalabteilung
Otto-Hahn-Straße 13 · 79395 Neuenburg
Tel. 07631-7906-0 · bewerbung@losan.de
www.losan-pharma.com

We Make APIs Perform

LOSAN
P H A R M A