

Seit über 150 Jahren steht der Name Streuli für Qualität im Schweizer Pharmamarkt. Verbunden mit unserem Know-how und den Investitionen in neueste Technologien bildet unser Standort Schweiz die Basis unserer qualitativ hochwertigen Medikamente. Die langjährige Erfahrung und unsere Leidenschaft für Pharmaerzeugnisse sind wichtige Erfolgsfaktoren in der Herstellung unserer Medikamente und Nahrungsergänzungsmittel für die Bereiche Human und Dental.



Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir per sofort oder nach Vereinbarung eine

## Teamleitung Qualifizierung/Validierung (m/w/d) (100%)

### Ihre Hauptaufgaben:

- Personelle und fachliche Führung und Weiterentwicklung des Teams Qualifizierung/Validierung in Zusammenarbeit mit der Leitung QS
- Erstellung/Überarbeitung von dem Aufgabenbereich zugehörigen SOP's und anderer GMP-Dokumente (URS, Risikoanalyse, Pläne, Berichte etc.)
- Übernahme der Projektleitung für Qualifizierungs- und Validierungsprojekte nach Absprache mit dem Vorgesetzten
- Unterstützung in den Bereichen Qualifizierungs-/Validierungsprojekte, Kalibriertätigkeiten, Produktion/Technik bei technischen Fragestellungen
- Erstellung, Pflege bzw. Prüfung zugehöriger Vorgabedokumente
- Mitwirkung bei der Verbesserung von Prozessen und Abläufen innerhalb der Qualifizierungs- / Validierungsgruppe
- Sicherstellung der termingerechten Bearbeitung innerhalb des Aufgabenbereiches
- Vor- und Nachbearbeitung von Inspektionen / Audits
- Präsentation / Darlegung der durchgeführten Tätigkeiten bei Inspektionen / Audits durch Behörden / Kunden

### Ihr Profil und Ihre Persönlichkeit – Sie verfügen über:

- Abgeschlossenes naturwissenschaftliches/technisches Studium an einer Universität oder einer Fachhochschule, chemisch-pharmazeutische oder technische Ausbildung mit Weiterbildung im GMP-Bereich
- Mindestens 3 Jahre Berufserfahrung im GMP-Bereich der Qualifizierung / Validierung von Anlagen und Prozessen in der Pharmazeutischen Industrie, Biotechnologie oder Medizintechnik, gute Kenntnisse der Anforderungen aus Annex 1 und Annex 15 des EU-GMP-Leitfadens
- Erfahrung in mindestens drei der nachfolgenden Bereiche: Kalibrierung, Qualifizierung von Produktionsanlagen / Medien, Raumqualifizierung, Prozessvalidierung, Reinigungsvalidierung, CSV
- Fundierte Deutsch- und gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Strukturierte, selbstständige Arbeitsweise und analytisches Denkvermögen, hands-on Mentalität, sicheres Auftreten bei internen und externen Stellen

### Wir bieten Ihnen:

- Eine verantwortungsvolle und abwechslungsreiche Tätigkeit in einem spannenden Umfeld in unserem von Tradition und Innovation geprägten Familienunternehmen
- Ein motiviertes Team und eine enge interdisziplinäre Zusammenarbeit
- Zeitgemässe Anstellungsbedingungen und gute Sozialleistungen

### Fühlen Sie sich angesprochen?

Wir freuen uns auf Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen vorzugsweise per E-Mail an:

**[bewerbung@streuli-pharma.ch](mailto:bewerbung@streuli-pharma.ch)**

### Streuli Pharma AG

Astrid Gerber  
Leiterin Personal  
Bahnhofstrasse 7  
8730 Uznach

### Streuli Pharma AG

Bahnhofstrasse 7  
CH-8730 Uznach

