

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 Pharmazerzeugnisse 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 einen

Gruppenleiter Qualifizierung/Validierung (m/w/d) – 100%

Ihre Aufgaben:

- Fachliche und disziplinarische Führung des Qualifizierungs- und Validierungsteams
- Planung, Durchführung und Koordination von Kalibrierungen und Qualifizierungen / Validierungen von Prozessanlagen, Geräten, Medien, Räumen und Software in enger Zusammenarbeit mit den internen Fachbereichen
- Unterstützung der QV-Gruppe in sämtlichen GMP-Belangen
- Mitwirkung bei der Validierungsstrategie und Weiterentwicklung des Mastervalidierungsplans
- Erstellung, Bearbeitung, Prüfung und Unterhalt sämtlicher Dokumente zur Kalibrierung, Qualifizierung / Validierung (z.B. Pläne / Berichte, SOPs) unter Einhaltung der GMP-Vorgaben
- Mitwirkung bei der Verbesserung von Prozessen und Abläufen innerhalb des QV-Teams
- Sicherstellung der termingerechten Bearbeitung der Aktivitäten
- Teilnahme an Inspektionen und Audits sowie deren Vor- und Nachbearbeitung in enger Koordination mit der Qualitätssicherung und anderen involvierten Stellen

Ihr Profil und Ihre Persönlichkeit:

- Abschluss eines technischen oder naturwissenschaftlichen Studiums an einer Universität oder Fachhochschule oder technische Ausbildung mit Weiterbildung im GMP-Bereich
- Mind. drei 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 mind. drei der nachfolgenden Bereiche: Qualifizierung von Produktionsanlagen / Medien, Raumqualifizierung, Prozessvalidierung, CSV, Reinigungsvalidierung und Kalibrierung
- 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

Freuen Sie sich auf:

- 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:

Streuli Pharma AG

Personalabteilung
Ursula Schmidt
Bahnhofstrasse 7
8730 Uznach

bewerbung@streuli-pharma.ch

