



Mit Siegfried als Partner dürfen Sie mehr erwarten

Die Siegfried Gruppe mit Hauptsitz in Zofingen (Schweiz) ist eine bevorzugte Produktions- und Dienstleistungspartnerin der weltweiten Pharmaindustrie. Unser Unternehmen schaut auf eine über 140-jährige Tradition zurück und vereint Chemie und Pharmazeutik unter einem Dach.

Wir entwickeln und produzieren Wirksubstanzen, entsprechende Zwischenstufen und komplexe Darreichungsformen. Rund 2200 engagierte Mitarbeitende in der Schweiz, Deutschland, Frankreich, Malta, den USA und China arbeiten täglich für unsere Kunden an innovativen, integrierten Lösungen.

Unser Standort in Hameln, der seit 2014 zur Siegfried Gruppe gehört, ist seit mehr als 60 Jahren ein Spezialist für die Auftragsherstellung im Bereich Sterilabfüllung. Das Unternehmen fertigt für nationale wie für internationale Pharmaunternehmen flüssige Arzneimittel, die auf allen Gesundheitsmärkten der Welt eingesetzt werden.

Siegfried schafft für Mitarbeitende auf der ganzen Welt spannende Karrierechancen in einem internationalen Umfeld. Wir fördern die fachübergreifende Zusammenarbeit und Gestaltungs- und Einflussmöglichkeiten. Dies alles sowie das dynamische Arbeitsumfeld machen Siegfried zu einem attraktiven Arbeitgeber.

In Hameln suchen wir zur Ergänzung unseres Teams für den Bereich Qualitätssicherung zum nächstmöglichen Termin einen

Experten Qualitätssicherung (w/m)

Ihre wichtigsten Aufgaben:

- Bearbeitung von Abweichungen jeglicher Art einschließlich Prüfung auf Plausibilität sowie Beurteilung der Abweichungen auf die Qualität der hergestellten Produkte (QA Bewertung)
- Koordination von Change Control Verfahren einschließlich Erstellung von Risikoanalysen im multidisziplinären Team
- Beurteilung von Change Control Verfahren bei computergestützten Systemen einschl. SAP
- Festlegung von CAPA Maßnahmen gemeinsam mit den Durchführungsverantwortlichen, Pflege der CAPAs im SAP System sowie Nachhaltung des Abschlusses und Bewertung der durchgeführten Maßnahmen auf Richtigkeit und Vollständigkeit sowie Abschluss der Maßnahmen im System
- Bearbeitung von Reklamationen
- Leitung interner Projekte auf Weisung des Leiters Qualitätssicherung
- Erstellung von Qualitätsmanagementberichten und Reporting von qualitätsrelevanten KPIs
- Vorbereitung und (Mit-) Betreuung von GMP-relevanten Kundenaudits und Behördeninspektionen sowie Mitwirkung bei der Erstellung von Berichten

Ihr Profil:

- Abgeschlossenes naturwissenschaftliches oder technisches Studium mit Abschluss in Life Sciences, Chemie, Biologie, Biotechnologie, Pharmazie, Verfahrenstechnik, Lebensmittelchemie oder Ingenieurwesen
- Mind. 3-5 Jahre Berufserfahrung im pharmazeutischen Umfeld, idealerweise im Bereich Sterilherstellung
- Gute Kenntnisse von GMP / cGMP-Regularien und Erfahrung im GMP-Umfeld
- Kenntnisse in den Bereichen Mikrobiologie, Analytik, Verfahrenstechnik, Qualitätskontrolle und -sicherung sowie von Prozessabläufen in der pharmazeutischen Herstellung
- Ausgeprägter systematischer Arbeitsstil, Organisationstalent und gewissenhafte Durchführung der gestellten Aufgaben
- Fließende Englischkenntnisse in Wort und Schrift

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann senden Sie Ihre schriftlichen Bewerbungsunterlagen an **Nicole Stein**, unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung.

JobID 001-1803nse
T: +49 5151 581-0
E: jobs-hameln@siegfried.ch

Siegfried Hameln
Langes Feld 13
31789 Hameln

Weitere Informationen finden Sie unter www.siegfried-hameln.de

Wir freuen uns auf Sie!