



TYPISCH VETTER: DIE VERBESSERUNG DER  
LEBENSQUALITÄT VON PATIENTEN ALS TÄGLICHE

# MOTIVATION

VOR AUGEN HABEN – DAS MACHT DIE ARBEIT  
SO VERANTWORTUNGSVOLL.

Entdecken Sie das Unternehmen, das auf den weltweiten Märkten der Pharmazie und Biotechnologie Standards setzt. Gestalten Sie Ihre Karriere in einer faszinierenden Zukunftsbranche: permanent wachsend, chancenreich und nahezu konjunkturunabhängig. Ihre neuen Kolleginnen und Kollegen erwarten Sie schon - als

## Pharmakant, Technischer Assistent (m/w/d) im Bereich Quality Oversight Ref.-Nr: 21821

Vertragsart: Vollzeit

Arbeitszeit: 3-Schicht mit Wochenende

In dieser Funktion sind Sie zuständig für die Durchführung von Routine-Prozessbeobachtungen und Mediafills während des Ablaufs der pharmazeutischen Herstellungsprozesse (Ansatz, Abfüllung, Mikrobiologie-Monitoring, Optische Kontrolle und Verpackung).

### Aufgabengebiet:

- Beobachtung der Produktionsprozesse und Dokumentation der Prozessbeobachtungen
- Organisation, Durchführung, Bewertung und Dokumentation des AQL (Acceptable Quality Limit)-Musterzuges in der optischen Kontrolle (OK) als Bestandteil der Chargenfreigabe sowie des Mitarbeiter-AQL´s als Bestandteil der OK-Mitarbeiterqualifizierung
- Organisation, Durchführung und Dokumentation der optischen Kontrolle von Rückstell-, Referenz- und Reklamationsmuster
- Bearbeitung und Prüfung der Ursachen der während der Prozessbeobachtung festgestellten Abweichungen
- Entscheidung über Korrekturmaßnahmen bei schwerwiegenden Fehlern bzw. Abweichungen von cGMPs (Good Manufacturing Practices) und SOPs (Standardarbeitsanweisungen)
- Durchführung von Prozessbeobachtungen der Produktion
- Zusammenarbeit mit Quality Operations bei der Bearbeitung und Beurteilung von Abweichungen / Fehler durch gezielte Beobachtung und Identifikation bzw. Ursachenfindung
- Bearbeitung und Beurteilung von Prozessabweichungen, Reklamationen und Ursachenanalysen
- Prüfung und Genehmigung von Dokumenten für die Qualifizierung / Validierung in Vertretung des/der Leiters/in der Qualitätssicherung

### Qualifikation:

- Abgeschlossene Berufsausbildung im technisch-/pharmazeutischen Bereich mit Berufserfahrung in der pharmazeutischen Produktion erforderlich
- PC- und MS Office Kenntnisse setzen wir voraus
- Gute Englischkenntnisse sind von Vorteil
- Analysefähigkeit, Kommunikationsfähigkeit und strukturierte Arbeitsweise

**Zu besetzen ab:** sofort, bzw. nach Vereinbarung

**Kontakt:** Sandra Oresnik

**Standort:** Ravensburg

Sind Sie ambitioniert, beweglich, zukunftsorientiert - kurz: Sind Sie Vetter? Dann freuen wir uns auf Ihre aussagekräftige Online-Bewerbung!

Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
Schützenstraße 87, 88212 Ravensburg, Germany

Bei Rückfragen verwenden Sie bitte unser Kontaktformular auf unserer Homepage.

Entdecken Sie Ihre Möglichkeiten bei uns:  
Leben. Qualität. [vetter-pharma.com/karriere](https://vetter-pharma.com/karriere)

