



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

Laborant (m/w/d) Reinigungsvalidierung im Bereich Chemische Analytik Ref.-Nr: 28402

Vertragsart: Vollzeit

Arbeitszeit: Service Arbeitszeitmodell (flexibel)

In dieser Funktion führen Sie die Reinigungsvalidierungsuntersuchungen durch. Dabei finden schwerpunktmäßig visuelle Kontrolle und Probenahme an Produktionsequipment sowie chemische und physikalische Analysemethoden inkl. pH-Wert, Bestimmung gesamter organischer Kohlenstoff (TOC) und UV-VIS Spektroskopie Anwendung. Ihre Tätigkeit erfolgt unter Einhaltung der Guten Herstellungspraxis (GMP), der Vorgaben von Kunden und internationaler Regulierungsbehörden und den entsprechenden Sicherheitsvorgaben. Sie überprüfen die sicherheitsrelevanten Einrichtungen im Labor und dokumentieren entsprechend. Des Weiteren pflegen sie die datenbankbasierte Verwaltung und Inventarisierung von Chemikalien, Reagenzien und Referenzsubstanzen.

Aufgabengebiet:

- Planung, Durchführung und Auswertung von Probenahmen an den Produktionsstandorten und chemischen Analysen anhand regulatorischer Vorgaben
- Erstellen von Validierungsdokumenten und Auswertungen der entsprechenden Analyseergebnisse
- GMP-gerechte Vereinnahmung von Analyseproben und Vollständigkeitsprüfung des Probenzugs
- Ausüben der Funktion als Geräteverantwortliche/r
- Initiierung von Abweichungsprozessen mit der Software Trackwise
- Erstellung, Prüfung und Überarbeitung von Standardarbeitsanweisungen (SOPs)
- Mitwirkung bei Analysen interner und externer Methodentransfers, -validierungen und -verifizierungen und bei Audits im Labor
- Durchführung von Schulungen und Personenvalidierungen für analytische Prüfverfahren für Mitarbeiter (m/w/d) der Produktion und der Technik

Qualifikation:

- Abgeschlossene Berufsausbildung als Techn. Assistent, CTA oder Chemielaborant (m/w/d) erforderlich
- Berufs- und GMP-Erfahrung von Vorteil
- Grundkenntnisse in Englisch zur Darstellung von standardisierten Berichten und Validierungsreports in englischer Sprache
- Eigenständige, zuverlässige und sorgfältige Arbeitsweise

Zu besetzen ab: sofort, bzw. nach Vereinbarung

Kontakt: Anna Lehmann

Standort: Ravensburg und Langenargen

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

