

Biotechnologist, Manufacturing BPMSS

At Lonza, we invest in great people. We encourage our employees to challenge themselves and we offer an environment that fosters creativity and success. Headquartered in Basel, Switzerland, we operate production, R&D, and business sites around the world, including Europe, North America, and Asia.

Our vision:

We strive to be the leading supplier using science and technology to improve the quality of life.

Our mission:

We work with passion, using advanced technologies, to transform life science into new possibilities for our customers.

Do you want to help us as we shape the future of this great organization?

Job Description Summary

Als Produktionsbiotechnologe sind sie zuständig für die Abwicklung von Produktionskampagnen in unserer mikrobiellen Produktions-Anlage (BPMSS) und sind aktiv an der Implementierung von neuen und Optimierung von bestehenden Produktionsprozessen und Abläufen beteiligt.

Job Description

- Der Betriebsbiotechnologe arbeitet projektbezogen und ist zuständig für die Planung, für die operative Durchführung der Produktionskampagnen im BPMSS. Dabei stellt er den technisch einwandfreien Zustand der Anlage sicher, sowie eine intensive betriebstechnische und organisatorische Betreuung der GMP Produktionen.
- Er ist zuständig für die Einhaltung der Sicherheits-, Hygiene-, Umwelt- und Qualitätsanforderungen im seinem Aufgabenbereich.
- Er ist für die rechtzeitige Bereitstellung der Produktions- und Reinigungs-Batchrecords, sowie für deren betriebliche Freigabe zuständig.
- Er stellt sicher, dass alle Dokumente (HSPs, SOPs, Betriebsvorschriften) die GMP Anforderungen erfüllen. Er ist verantwortlich für die Auslösung und termingerechte Bearbeitung von betriebsspezifischen DRs und CRs.
- Er sorgt für die ständige Verbesserung der Abläufe/Prozesse, indem er SixSigma Ansätze einführt und pflegt.

Education

Bachelor: Biochemie, Bachelor: Biotechnologie, Master: Biochemie, Master: Biotechnologie

Work Experience

Operations (Inaktiv), Research&Development (Inaktiv)

Skills

1. Familiar with Regulatory requirements and local Codes & Standards (e.g., FDA, EMEA, and ICHQ7). 2. Fair knowledge and experience with practical and theoretical requirements of quality management system in a GMP facility 3. Good oral and written communication skills 4. Meticulous and Systematic 5. Able to operate independently with minimum supervision, team player, with strong focus on safety, quality and timelines, a team player.

- Possesses logical processing needed for problem solving.
- With initiative and is able to practice self-management.
- Responsible, Computer skills (expertise with MS Project, Excel, PowerPoint, Word, SAP), Experience gained in a GMP environment

Language(s)

Deutsch, Englisch