

Lonza

Junior QA - Batch Record Review

Job Description Summary

Am Standort [Visp](#) sucht **Randstad (Schweiz) AG** ein/e QA Spezialist/in Batch Protokoll Review.

Ihre Aufgaben:

- Überprüfung der ausgefüllten Batch- und / oder Reinigungsprotokolle, einschließlich der Daten wie z.B. Geräteausdrucke, Temperaturdiagramme, Prüfverfahren, QC-Rohdaten und Logbücher, zur Sicherstellung cGMP- konformer Herstellungstätigkeiten
- Datenerfassung in Tabellen und Datenbanken zur Nachverfolgung der Freigabe von Chargen, der Etikettenausgabe und Pflege der innerbetrieblichen Kennzahlen;
- Archivierung von Batchprotokollen in DMS
- Unterstützung der cGMP-Trainingsprogramme, um sicherzustellen, dass alle Mitarbeiter geschult werden;
- Ausgabe von Master Batch Records und Labels an die Produktion;
- Zusätzliche Aufgaben nach Bedarf

Was wir von Ihnen erwarten:

- Erfahrung in der Herstellung pharmazeutischer Wirkstoffe, eine abgeschlossene Lehre als Laborant/in/Pharmatechnologe/in oder gleichwertiger Abschluss/Studium
- Gute Deutsch,- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Verständnis der gültigen cGMP-Vorschriften
- Grundkenntnisse in den Fertigungsprozessen sowie deren analytischen Kontrollen
- Gute Kenntnisse in MS Office, TrackWise und DMS erwünscht
- Genaues Arbeiten gemäss vorgegebener Arbeitsverfahren sowie sorgfältige Arbeitsweise
- Fähigkeit die eigene tägliche Arbeit zu organisieren und Gewährleistung deren zeitgerechten Abschluss
- Flexibler Umgang mit Änderungen in der Arbeitsbelastung

Diese temporäre Stelle in Visp ist zunächst auf Ende August befristet. Wenn Sie sich für diese spannende Aufgabe in einem international führenden Pharmaunternehmen interessieren, freuen wir uns auf Ihre vollständige Bewerbung.