

Lonza

Projektleiter (m/w/d) QC mRNA 80-100%

Job Description Summary

Lonza ist heute ein weltweit führendes Unternehmen im Bereich Life Sciences, welches auf drei Kontinenten tätig ist. Wir sind in der Wissenschaft tätig, jedoch gibt es keine Zauberformel dafür, wie wir die Arbeit angehen. Unsere wichtigste wissenschaftliche Lösung sind talentierte Mitarbeitende, die zusammenarbeiten und Ideen entwickeln, die anderen Unternehmen helfen, Menschen zu helfen. Im Gegenzug steuern unsere Mitarbeitenden ihre Karriere selbstständig. Denn ihre Ideen, ob gross und klein, verbessern die Welt. Und das ist die Art von Arbeit, an der wir Teil haben möchten.

Als Mitglied des QC mRNA Project lead Teams sind Sie verantwortlich für die operative Unterstützung der QC Projektleiter bei der Kommunikation mit Produktion, QA und Kunde. Sie unterstützen die Projektleiter und übernehmen einzelne Arbeitspakete selbstständig.

Die neu entstehenden zusätzlichen mRNA Produktionsanlagen befinden sich in Planung und im Aufbau. Sie sind dabei als Repräsentant der Qualitätskontrolle in internen Projektteams sowie gegenüber externen Kunden für die Betreuung aller analytischen Aspekte des entsprechenden Projekts verantwortlich.

Ihre Aufgaben:

Innerhalb der Matrix-Organisation des Projektteams sind Sie stets im engen Kontakt mit den Analytik-Laboren sowie u.a. mit den Abteilungen Programm-Management, Prozessentwicklung, Produktion, und Qualitätssicherung. Durch hervorragende Planung und Steuerung des Projektes stellen Sie auch angesichts sich ändernden Kundenwünsche und Prioritäten die zeitgerechte und kosteneffiziente Bearbeitung der Aufträge sicher.

- Etablierung und Pflege der Kundenbeziehung
- Vorbereitung und Betreuung von Produktionskampagnen
- Bearbeitung von Änderungsanträgen und Abweichungen unter GMP
- Betreuung von Kundenaudits und Inspektionen durch Behörden.
- Kalkulieren und Überwachen der QC-Kosten im Projekt
- Eigenverantwortliche Koordinierung, Priorisierung und zeitliche Planung der Aufgaben

Ihre Qualifikationen:

- abgeschlossenes Studium (MSc/Diplom/PhD) im naturwissenschaftlichen Bereich (Chemie, Biochemie oder Pharma) mit 2 Jahren Erfahrung
- Erfahrungen im GMP-Umfeld sowie in der Qualitätskontrolle sind von Vorteil
- gute Kommunikationseigenschaften in Deutsch und Englisch werden vorausgesetzt
- versierter Umgang mit den gängigen Software-Anwendungen (MS Office,...) werden vorausgesetzt, Anwender- und/oder Fachkenntnisse einzelner Pharma-/Labor-Software (bspw. Documentum, LIMS, Trackwise, ...) sind von Vorteil

Lonza

Es macht Ihnen Spass, sich auf die wechselnden Herausforderungen der Projekte einzulassen und deren Umsetzung flexibel, eigenverantwortlich und sorgfältig anzugehen. Sie bringen Offenheit und Teamfähigkeit mit, und besitzen einen effizienten und kooperativen Kommunikationsstil. Sie sind selbständig, kontaktfreudig, kundenorientiert und schätzen es, als Teamplayer auch in interdisziplinären Teams prozessorientiert zu arbeiten. Sie sind gut organisiert und können in stressigen Situation einen kühlen Kopf bewahren.

Wir bieten:

Diese Stelle ist unbefristet und es wird eine mehrjährige Zusammenarbeit angestrebt. Wir bieten Ihnen anspruchsvolle Aufgaben und spannende Tätigkeiten mit Entwicklungspotenzial in einer stark wachsenden und abwechslungsreichen Umgebung. Die von Offenheit und Integrität geprägte Lonza-Kultur bietet Ihnen ein überaus angenehmes Arbeitsklima und eröffnet Ihnen breite Möglichkeiten für Ihre stetige fachliche und persönliche Weiterbildung. Darüber hinaus bietet sich Ihnen ein Arbeitsplatz mit attraktivem Gehalt und mit dem Wallis eine Umgebung mit sehr hohem und abwechslungsreichen Freizeitpotential. Interessiert? Wir freuen uns auf Ihre Bewerbung!