

# QA-Manager für QC-000003IZ

**Beschreibung** Als Mitglied unserer QA-Validation-Gruppe sind Sie, in enger Zusammenarbeit mit der Produktion, der Qualitätskontrolle und unseren Kunden, zuständig für die Einhaltung der Good Manufacturing Practice (GMP) in unseren analytischen Labors. Sie prüfen die Vorgabedokumente und Dokumente aus der QC auf Vollständigkeit und Konformität mit bestehenden SOPs oder anderen regulatorischen Vorgaben. Sie bearbeiten Änderungsanträge und untersuchen Abweichungen und OOS-Resultate. Zudem führen Sie interne GMP-Audits in den QC Laboratorien durch.

**Qualifikationen** Sie haben eine Ausbildung in Chemie /Biochemie /Pharmacy (Uni/FH). Sie besitzen fundierte analytische Kenntnisse und sie haben idealerweise berufliche Erfahrung in einer GMP regulierter Umgebung. Sie sind es gewohnt, selbstständig zu arbeiten und schätzen das Arbeiten im Team. Sehr gute Deutschkenntnisse und sehr gute Englischkenntnisse (schriftlich und mündlich) runden Ihr Profil ab.

Interessiert?

Wir freuen uns auf Ihre Bewerbung und erwarten gerne Ihre Online-Bewerbung unter <http://careers.lonza.com>.

Für einen ersten Kontakt steht Ihnen Pascal Kuonen (Tel. +41 27 948 55 30) gerne zur Verfügung

**Tätigkeit** Produktion

**Primärer Standort** CH – Visp

**Beschäftigungsart** Vollzeit