

QA-Manager für QC-000004G2

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 und externe 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 regulierten 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.

Tätigkeit Quality Assurance

Primärer Standort CH – Visp

Beschäftigungsart Vollzeit