



Prozessexperte PG Biologika (m/w/d)

Arbeitsort: 60311, Frankfurt

Jetzt online bewerben!

Was Sie erwartet:

- Ordnungsgemäße Umsetzung, Einhaltung und Überwachung von arzneimittelrechtlichen Vorgaben sowie GMP – und HSE- Vorgaben im Verantwortungsbereich und Einleitung von Gegenmaßnahmen bei Abweichungen in Abstimmung mit dem Vorgesetzten, z.B. bei der Bearbeitung und dem Abschluss von Herstellprotokollen, sowie der Unterstützung des Herstellers bei der SOP-Erstellung
- Unterstützung der Prozesse im Bereich SFB&O PG Biologika zur Sicherstellung der Marktversorgung und Erreichung der Unternehmensziele
- Einhaltung der einschlägigen Sicherheits- und Umweltschutz-Richtlinien, vor allem sicherer Umgang mit hochtoxischen (OEB4) Gefahrstoffen unter Einhaltung der HSE-Vorschriften
- Verständnis für Grundlagen von Data Integrity
- Teilnahme an allen verpflichtenden Trainings und Schulungen (z.B. aus den Bereichen Betrieblich, HSE, cGMP/Qualität, Compliance)
- Durchführung von schichtübergreifenden Schulungen von Kollegen bezüglich neuer Betriebsabläufe incl. Praxistrainings
- Fachliche Anweisung und Betreuung von Mitarbeitern
- Mitarbeit und/oder Anleiten in übergreifenden

Was Sie mitbringen:

- Pharmakant, Chemikant oder vergleichbare Ausbildung
- Mehrjährige Berufserfahrung in der pharmazeutischen Industrie
- Erfahrung im Bereich pharmazeutische Herstellung
- Zuverlässigkeit, Konzentrationsfähigkeit, Belastbarkeit und Teamfähigkeit
- Selbständige und sehr gut dokumentierte Arbeitsweise
- Erfahrung im Bereich aseptische/sterile Abfüllung von Arzneimitteln
- Erfahrung im Bereich optische Kontrolle (automatisch und manuell)
- Erfahrung im Bereich der mikrobiologischen Probenahme
- Erfahrung beim Bedienen von Prozessleitsystem
- Kenntnisse und Erfahrung in GMP und HSE
- Verhandlungssichere Deutschkenntnisse

Teams bei SMS-Initiativen wie kontinuierliche Verbesserungen, GPS, KanBan, 5S, Standards

- Erkennen und Beseitigen von betrieblichen Störungsursachen, Veranlassen von Reparaturen und Sicherstellen der Anlagen- und Geräteverfügbarkeit
- Durchführung von Line Clearance sowie Kontrolle und Abzeichnen der Herstellprotokolle.
- Übernehmen von abteilungsspezifischen Aufgaben und kleineren Projekte in Absprache mit dem Vorgesetzten
- Durchführung von prozessrelevanten Materialbuchungen im SAP System; SAP Recherchen bei Bilanzierungsabweichungen
- Unterstützung bei Qualifizierungs- und Validierungsprozessen (Beladen eines Autoklavs nach Beladungsschema für die (Re-), Crimping Studien, Einführung neuer Formate, etc.)

Es gibt viele Gründe, bei Bertrandt zu arbeiten: Vielfältige Projekte mit Menschen, Ideen und Perspektiven. Ohne ein starkes Team gibt es keinen Erfolg.

Schwerbehinderte Menschen beziehungsweise gleichgestellte Menschen im Sinne des SGB IX werden bei gleicher Eignung bevorzugt eingestellt.

Was wir können:



Verantwortungsvolle Aufgaben



Flexible Arbeitszeiten



Eigenverantwortliches Arbeiten



Konzernweites "Netzwerken"



Rabatte



Parkplätze



Öffentliche Verkehrsanbindung



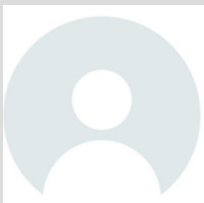
Intensive Einarbeitung



Flache Hierarchien



Teamorientierte Arbeitsweise



Kontakt:

Fiona Zeciri
Tel.: +49 7034 65612713
www.bertrandt.com/karriere

Teilen:

