



Werden Sie ein Teil des Teams!

Als Global Player bietet **Messer** seine nachhaltigen Produkte und Dienstleistungen in Asien, Europa und Amerika an.

Für unser Team der **Messer Industriegase GmbH** suchen wir ab sofort einen

Sachkundige Person nach § 15 AMG (m/w/d)

Referenz-Nr. 20/25

Teilzeit (20 Std.), Elternzeitvertretung befristet auf 2 Jahre

Unser Angebot:

- als Sachkundige Person/Qualified Person innerhalb der Abteilung Qualitätssicherung (m/w/d) werden Sie einen wertvollen Beitrag zu einem internationalen, erfolgreichen und finanziell stabilen Unternehmen leisten
- eine dynamische, unterstützende und integrative Arbeitskultur, die Innovation schätzt und die Zusammenarbeit und kontinuierliche Verbesserung fördert
- ein sicherer Arbeitsplatz
- eine faire und attraktive Vergütung
- 30 Tage Urlaub, Sonderurlaubs- und Bildungsurlaubanspruch
- Möglichkeit des hybriden Arbeitens
- betriebliche Altersversorgung, Langzeitkonten
- Bezuschussung von Diensträdern und Tickets für den öffentlichen Nahverkehr sowie Fitness-Zuschuss und Kantine

Ihre Aufgaben:

- Inverkehrfreigabe und Sicherstellung der Einhaltung gesetzlicher sowie zulassungsrechtlicher Anforderungen der produzierten Arzneimittelchargen (medizinischer Gase)
- Batch Record Review und Eintragung in das Freigabenregister
- Qualitätsmanagementseitige Betreuung unserer medizinischen Produkte (Arzneimittel, Wirkstoffe, Hilfsstoffe für die Pharmaproduktion und Medizinprodukte) über den gesamten Produktlebenszyklus
- Aktive Teilnahme an Selbstinspektionen sowie Begleitung, Vor- und Nachbereitung von Kundenaudits und Inspektionen
- Erfassung, Untersuchung und Auswertung von Nichtkonformitäten im Zuge von Abweichungen, OOS, Reklamationen
- Erstellung und Freigabe von GMP-relevanten Dokumenten

Ihr Profil:

- erfolgreich abgeschlossene Approbation als Apotheker mit Sachkenntnis nach §15 AMG (Anerkennung als Sachkundige Person durch eine Landesbehörde in Deutschland für vorherige Tätigkeiten) oder 2-jährige praktische Tätigkeit auf dem Gebiet der qualitativen und quantitativen Analysen (Qualitätskontrolle innerhalb eines Pharmazeutischen Betriebs mit Herstellerlaubnis)
- mehrjährige Berufserfahrung im Bereich Qualitätssicherung im GxP-Umfeld der pharmazeutischen Industrie und Erfahrung mit nationalen und internationalen GMP-Regelwerken
- routinierter Umgang mit gängigen MS-Office-Anwendungen sowie eine generelle IT-Affinität von Vorteil
- ausgeprägte Hands-on Mentalität

Fühlen Sie sich angesprochen und sind an dieser Stelle interessiert?

Dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbung per E-Mail (in PDF Format, max. 2 MB) an bewerbungen.de.migg@messergroup.com

Informationen zum Unternehmen und weitere Stellenangebote finden Sie auf www.messer.de/stellenanzeigen

>> Unsere Datenschutzhinweise finden Sie unter www.messer.de/datenschutz