

Manager Analytical Research & Development Semisolids (m/w/d)



für den Standort Feldkirchen-Westerham

Mit einem geplanten Umsatz von rund 750 Millionen Euro für das laufende Geschäftsjahr zählt die Aenova Group zu den weltweit führenden Unternehmen der Pharma- und Healthcare-Branche. Das Servicespektrum der Gruppe umfasst die gesamte Wertschöpfungskette der Entwicklung und Herstellung aller gängigen Darreichungsformen und Produktgruppen im Bereich Arznei- und Nahrungsergänzungsmittel. Mit hohen Qualitätsstandards, innovativen Technologien und einer klaren Zukunftsausrichtung hat sich Aenova zu Europas Marktführer im Business-to-Business entwickelt. Das Unternehmen, mit Sitz bei München, ist mit 22 Standorten weltweit in zehn Ländern vertreten. Mehr als 4.300 Mitarbeiter tragen zum Erfolg der Unternehmensgruppe bei.

Was erwartet Sie?

Sie unterstützen unsere Leitung der Qualitätskontrolle und übernehmen direkt die Verantwortung für einen Kontrolllaborbereich (inkl. mikrobiologisches Labor) mit folgenden Aufgaben:

- Entwicklung und Validierung von analytischen Methoden, im Wesentlichen basierend auf HPLC-Technologie, zur Bestimmung von Gehalt und Reinheit von arzneiliche wirksamen Bestandteilen in halbfesten Zubereitungen
- Kenntnisse der einschlägigen ICH-, und GMP Guidelines zur Durchführung von Entwicklungs- und Validierungsarbeiten
- Leitung und Organisation eines Teams von Technikern und Chemielaboranten mit der Zielsetzung von termingerechter Umsetzung der jeweiligen Aufgaben
- Bewerten und Beurteilung der Ergebnisse aus ICH-Stabilitätsstudien, Reinigungs- und Methodenentwicklung, Geräte- und Raumqualifikation
- Erstellen von Durchführplänen, Risikoanalysen und Berichten zu den jeweils durchgeführten Teilprojekten
- Abstimmung und Koordination der Arbeiten mit dem Kunden und dem Entwicklungsteam, sowie mit der lokalen Qualitätskontrolle und -sicherung.
- Berichterung und Diskussion der Ergebnisse und geplanten Arbeitsschritte mit Vertretern unserer Auftraggeber im Rahmen von TCs, Meetings und Besuchen
- Auswahl und Vergabe von Aufträgen an qualifizierte Dienstleister
- Planung und Bewertung von Qualifizierungsmaßnahmen
- Prüfung und Freigabe des analytischen Teils der Chargendokumentation in der Verantwortung als Leiter QC für das Entwicklungslabor
- Auswahl und Beschaffung von qualifizierten Materialien und Geräten für den Anwendungszweck

Was sollten Sie mitbringen?

Fachliche Voraussetzungen und Berufserfahrung:

- Abgeschlossenes Studium der Chemie, Lebensmittelchemie, technische Chemie, Chemieingenieur oder Pharmazie mit Schwerpunkt in analytischer Chemie, insbesondere in den Methoden der Arzneibuchuntersuchungen und HPLC. Promotion erwünscht
- Erste berufliche Erfahrungen aus der chem. oder pharmazeutischen Industrie bzw. einem chemischen Untersuchungslabor wünschenswert
- Strukturierte und zielorientierte Arbeitsweise zur Umsetzung der Arbeiten gemäß vereinbarten Meilensteinkonzept
- Gute Fähigkeiten zur Kommunikation und Abstimmung innerhalb des Teams und mit dem Auftraggeber
- Sehr gute Kenntnisse der Deutschen Sprache. Englisch in Wort und Schrift
- Sehr gute Kenntnisse der geräte- und freigabespezifischen Software, inkl. MS Office Programme

Was bieten wir Ihnen?

Wir bieten ein wachstumsorientiertes, dynamisches und internationales Umfeld mit spannenden standortübergreifenden Aufgaben und aktiven Mitgestaltungsmöglichkeiten.

Wenn Sie sich von diesen Aufgaben in einer zukunftssicheren Unternehmensgruppe mit großem Marktpotential angesprochen fühlen, dann freuen wir uns Sie kennenzulernen.

Interesse geweckt?

Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung, Ihrer Kündigungsfrist und des **Referenz-Codes CPM-215** senden Sie bitte, bevorzugt per Email, an Bewerbung.CPM@aenova-group.com. Für Fragen steht Ihnen die Personalabteilung gerne unter +49 8063 9701 0 zur Verfügung.

Aenova Group, C.P.M. ContractPharma GmbH & Co. KG, Personalabteilung, Frühlingstraße 7, 83620 Feldkirchen-Westerham, Deutschland