

Supervisor Entwicklungslabor halbfeste Formen (w/m/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?

- Organisation der Prozesse in der Arbeitsgruppe Analytische Entwicklung unter Berücksichtigung der GMP-Anforderungen und der betrieblichen Erfordernisse, insbesondere in Bezug auf das in Bad Aibling befindlichen Entwicklungslabor
- Qualitätssicherungsbeauftragte des Entwicklungslabors
- Organisation der Stabilitätsprüfungen (Planung, Durchführung, Bewertung, Berichterstattung) von Entwicklungspräparaten, zugelassenen Arzneimitteln, Medizinprodukten und Kosmetika
- Selbständige Ausführung analytischer Arbeiten inkl. Planung, Durchführung, Auswertung, Dokumentation und Bewertung von Arzneimitteln, Medizinprodukten und Kosmetika einschließlich Delegation von Teilaufgaben
- GMP-gerechtes Arbeiten inkl. fachgerechter Dokumentation aller Tätigkeiten und Mitwirkung bei der Erstellung von GMP-Dokumenten der analytischen Entwicklung
- Durchführen von komplexen Methodenentwicklungen und -validierungen für den Bereich Entwicklung / Galenik gemäß ICH-Richtlinien einschließlich Erstellung von Validierungsprotokollen und Berichten
- Ansprechpartner/in bei der systematischen Durchführung von Fehlerbeurteilung und Problemlösung (Troubleshooting) im Rahmen der Analytik

Was sollten Sie mitbringen?

Fachliche Voraussetzungen und Berufserfahrung:

- Abgeschlossene Ausbildung als CTA, Chemielaborant oder -techniker mit entsprechender Berufserfahrung in der chemischen oder pharmazeutischen Industrie
- Abgeschlossenes Studium der Chemie/Biologie/Lebensmittelchemie, oder -technologie wünschenswert
- Erste berufliche Erfahrungen aus der chem. oder pharmazeutischen Industrie bzw. einem chemischen Untersuchungslabor wünschenswert
- Erfahrung mit Qualitätssystemen, wie GMP, GLP oder cGMP

Persönliche Voraussetzungen:

- Sehr strukturierter, präziser und gewissenhafter Arbeitsstil
- Hohe Zuverlässigkeit für die Ausübung der Aufgaben und Tätigkeiten
- Gute Fähigkeiten zur Kommunikation und Abstimmung innerhalb des Teams und mit dem Auftraggeber
- Sehr gute Kenntnisse der Deutschen Sprache
- Gute bis sehr gute Englischkenntnisse in Schrift, gute Englischkenntnisse in Wort
- Sicherer Umgang mit gängigen PC-Programmen (z.B. Microsoft Office) und QK-relevanter Individualsoftware
- Führerschein Klasse B wünschenswert

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-0201** 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