

QA Coordinator (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?

Lieferantenqualifizierung:

- Erfassung, Bearbeitung, Koordination und Pflege des Lieferantenqualifizierungssystems
- Internetrecherchen zur Informationsbeschaffung und Aktualisierung der Dokumentation von Herstellern, Lieferanten oder Dienstleistern
- Klassifizierung von Herstellern, Lieferanten und Dienstleistern
- Vorbereitung zur finalen Bewertung/Status (z.B. zur Freigabe) von Herstellern, Lieferanten oder Dienstleistern
- Jährliche Erstellung des Lieferanten-Auditplans in Koordination mit Aenova Corporate QA
- Weiterentwicklung des Lieferantenqualifizierungssystems

Erstellung der PQRs (Product Quality Review):

- Termingerechte Erstellung von Product Quality Reviews
- Koordination der Zuarbeit der Fachabteilungen zum PQR, d.h. termingerechte Anforderung von Modulen zur Einbindung in den PQR
- inhaltliche Koordination und Absprachen wegen qualitätsrelevanten Abweichungen und Berichtserstellung in Zusammenarbeit mit den zuständigen Abteilungen
- Ansprechpartner der Kunden für alle PQR-Belange
- Verwaltung, Aktualisierung und Pflege der PQR Datenbank
- Weiterentwicklung des PQR-Systems

Was sollten Sie mitbringen?

Fachliche Voraussetzungen und Berufserfahrung:

- naturwissenschaftliche Ausbildung oder vergleichbare Qualifikation
- Berufserfahrung im pharmazeutischen und im GMP-geregelten Umfeld
- Ausgeprägte analytische Denkweise und strukturierte Arbeitsweise
- sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- gute EDV-Kenntnisse mit gängigen Softwareprogrammen
- Die Fähigkeit, sowohl im Team als auch eigenständig und selbstorganisiert zu arbeiten

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, Kündigungsfrist und des **Referenz-Codes CPM-0210** 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