

Mitarbeiter Analytik Development Service (m/w/d)

für den Standort Feldkirchen-Westerham und Bad Aibling, Deutschland

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?

- Selbständige Ausführung analytischer Arbeiten inkl. Planung, Durchführung, Auswertung, Dokumentation und Bewertung von Entwicklungspräparaten, zugelassenen Arzneimitteln, Medizinprodukten und Kosmetika
- Durchführen von komplexen Methodenentwicklungen und -Validierungen für den Bereich Entwicklung / Galenik gemäß ICH-Richtlinien einschließlich Erstellung von Validierungsprotokollen und Berichten
- Konzeption und Durchführung von Zerfallsstudien von Arzneimitteln und Wirkstoffen
- Durchführung von Stabilitätsprüfungen (Durchführung, Bewertung, Berichterstattung) von Entwicklungspräparaten unter Berücksichtigung der GMP-Anforderungen und der betrieblichen Erfordernisse
- GMP-gerechtes Arbeiten inkl. fachgerechter Dokumentation aller Tätigkeiten und Mitwirkung bei der Erstellung von GMP-Dokumenten der Analytischen Entwicklung
- Ansprechpartner/in bei der systematischen Durchführung von Fehlerbeurteilung und Problemlösung (Troubleshooting) im Rahmen der Analytik
- Generieren und Dokumentieren der Ergebnisse mittels der bereichsspezifischen EDV-Systemen und Standardsoftware

Was sollten Sie mitbringen?

- Abgeschlossene Berufsausbildung als Chemielaborant, Zusatzausbildung zum Techniker oder vergleichbar erwünscht
- Berufserfahrung in der Analytik zur Entwicklung von Arzneimitteln, Medizinprodukten, Kosmetika und Rohstoffen für die Herstellung vorgenannter Produkte
- Pharmazeutisch-analytische Erfahrung im Bereich Methodenentwicklung, -etablierung, -validierung
- Pharmazeutisch-analytische Erfahrung im Bereich Stabilitätsanalytik
- Erfahrung mit Qualitätssystemen, wie GMP, GLP oder cGMP
- Gute Kenntnisse in der Bedienung von HPLC und Auswertung der Ergebnisse
- Sehr gute Deutsch-/ Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Sicherer Umgang mit gängigen PC-Programmen (z. B. Microsoft Office)
- Erfahrung mit Chromeleon von Vorteil

Was bieten wir Ihnen?

Wir bieten Ihnen spannende richtungsweisende Perspektiven in einem dynamischen und erfolgsorientierten Umfeld. Um Ihnen die Einarbeitung in Ihre vielfältigen Aufgaben zu erleichtern, erwartet Sie eine strukturierte Einführung, sowie ein regelmäßiger und offener Austausch mit Ihrem Vorgesetzten.

Interesse geweckt?

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

Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung, Ihrer Kündigungsfrist und des **Referenz-Codes CPM-218** 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.