

"Hauptsache gesund" lautet eine Redewendung, aber Krankheiten gehören leider zu unserem Leben dazu. Wäre es nicht toll, an der Entwicklung neuer Medikamente mitzuwirken, die das Leben der Menschheit verbessern? Wäre es nicht schön, eine sinnstiftende Arbeit auszuführen?

Und das auch noch bei einem Unternehmen, das einen hervorragenden Ruf als Arbeitgeber genießt und großen Wert auf die Zufriedenheit und Weiterentwicklung seiner Mitarbeiter*innen legt?

Ja? Dann bewerben Sie sich für einen Einsatz bei unserem langjährigen Kunden aus der Pharmabranche.

Wir bieten Ihnen für den Standort in Biberach unter der Chiffre-Nr. 2758 ab sofort den Einstieg über Arbeitnehmerüberlassung mit guter Übernahmemöglichkeit als

Pharmakant (m/w/d) 57.000 €

(2758)

📍 Standort: Biberach an der Riß 📄 Anstellungsart(en): Arbeitnehmerüberlassung 📄
Gehaltsspektrum: 57000 Euro pro Jahr

Darauf dürfen Sie sich freuen:

- Den Einstieg bei einem der weltweiten TOP-Unternehmen
- Gleiches Monatsbrutto-Entgelt wie in Festanstellung ab dem 1. Arbeitstag (ca. 57.000 € p.a. inkl. Jahressondergratifikation)
- Einen sicheren und langfristigen Arbeitsplatz mit guten Übernahmechancen

Stelleninhalte für den Production Support Compliance (m/w/d):

- Zu Ihren Aufgaben gehört die inhaltliche und fachliche Mitarbeit sowie die Koordination des betriebsinternen SOP-Systems
- Sie wirken bei der Ausbildung und kontinuierlichen Schulung des Produktionspersonals im Hinblick auf GMP-Anforderungen mit, einschließlich der Dokumentation entsprechender Schulungsnachweise sowie der Unterstützung bei der Planung und Durchführung von Schulungsmaßnahmen auf Basis bestehender Vorgaben
- Darüber hinaus arbeiten Sie bei der elektronischen Dokumentation von Schulungen im entsprechenden System mit
- Sie unterstützen bei der Durchführung von GMP-Rundgängen zur Sicherstellung einer GMP-konformen Arzneimittelverpackung
- Zudem wirken Sie bei der Vorbereitung, Koordination, Durchführung und Nachbereitung interner sowie externer (behördlicher) Inspektionen mit
- Zu Ihrem Verantwortungsbereich gehört zudem die Durchführung des Logbuch-Reviews gemäß den geltenden Prozessvorgaben

Anforderungen an den Production Support Compliance (m/w/d):

- Abgeschlossene naturwissenschaftliche oder pharmazeutische Berufsausbildung mit langjähriger einschlägiger Berufserfahrung
- Sehr gute Kenntnisse im GMP-Umfeld, insbesondere im Hinblick auf Qualitätsanforderungen und regulatorische Vorgaben in der pharmazeutischen Industrie
- Erfahrung in der Herstellung und/oder Verpackung von Arzneimitteln von Vorteil
- Sehr gute Deutschkenntnisse sowie grundlegende Englischkenntnisse
- Ausgeprägtes Qualitätsbewusstsein, strukturierte und sorgfältige Arbeitsweise sowie Zuverlässigkeit und ein hohes Maß an Verantwortungsbewusstsein
- Hohe Teamorientierung und Kommunikationsstärke im interdisziplinären Umfeld

- Hohe Flexibilität, schnelle Auffassungsgabe sowie die Fähigkeit, auch unter Zeitdruck strukturiert und zielorientiert zu arbeiten

Weitere Arbeitsplätze können wir in folgenden Themenkreisen anbieten:

- Pharmaceutical Analysis, Bioanalytical Chemistry, Biopharmaceutical Science, Pharmaceutical Biotechnology

Für nähere Informationen zur ausgeschriebenen Stelle steht Ihnen gerne Herr Achim Zintgraf telefonisch unter der Tel. Nr. 0751-359019-0 zur Verfügung. Ihre Bewerbung senden Sie bitte per E-Mail (Anhänge/Anlagen können ausschließlich im Dateiformat PDF akzeptiert werden) an bewerbung@agento.eu

Ihre Bewerbungsdaten werden zum Zweck einer späteren etwaigen Einstellung oder Vermittlung gespeichert. Mehr dazu erfahren Sie in unserer Datenschutzerklärung unter www.agento.eu

Abteilung(en): Pharma

[Impressum](#)

