

Unsere Mandantin ist eine inhabergeführte Unternehmensgruppe, die ihren Grundstein in einer durch die Familie geführten Apotheke hat und sich über die Jahre zu einem etablierten Versorgungsunternehmen mit mehreren Offizinapotheken, Kooperationsapotheken, einer stetig wachsenden Versandapotheke sowie mehreren Herstellbetrieben nach §13 AMG entwickelt hat. Im Rahmen des ganzheitlichen Versorgungskonzeptes greift die Apothekenstruktur mit weiteren Unternehmensbereichen eng ineinander und ermöglicht Patienten eine Rundumversorgung aus einer Hand. Zur Erweiterung des Führungsteams der nach GMP-Standard arbeitenden Herstellbetriebe suchen wir für den Standort in Mitteldeutschland eine idealerweise in der aseptischen Sterilherstellung unter Manufakturbedingungen erfahrene Persönlichkeit als

Als Personalberatung betreut die **SOLUTE recruiting GmbH** bundesweit Mandanten aus der Gesundheitsbranche bei der individuellen und professionellen Besetzung von Fach- und Führungspositionen. Diskretion, Vertraulichkeit und Wertschätzung sind für uns als Mitglied des Bundesverbands Deutscher Unternehmensberater selbstverständlich.

Qualified Person / Sachkundige Person (m/w) gemäß §14 AMG

Aufgaben

- Operative und strategische Zusammenarbeit mit den weiteren QP sowie den Herstelleitungen und den Spezialisten in der Qualitätskontrolle innerhalb der Unternehmensgruppe
- Überwachung der Einhaltung der gesetzlichen Anforderungen nach AMG und der GMP-Standards
- Chargenbezogene Dokumentation, Auswertung der Chargenprotokolle und Freigabe der Chargen
- Qualifizierung von Lieferanten und Dienstleistern sowie die Erfassung und Bearbeitung von Beschwerden und Rückrufen
- Analyse von Abweichungen und Änderungen sowie deren Korrektur (CAPA)
- Organisation und Durchführung von Schulungen im Verantwortungsbereich und Beteiligung an der Weiterentwicklung des QM-Systems
- Kommunikation mit Behörden und weiteren Partnern

Anforderung

- Sachkenntnis nach §15 AMG, insbesondere Approbation in der Pharmazie oder Abschluss in einem anderen den gesetzlichen Regelungen entsprechenden Fach
- Eine mindestens zweijährige praktische Tätigkeit auf dem Gebiet der qualitativen und quantitativen Analyse sowie sonstiger Qualitätsprüfungen von Arzneimitteln
- Gute Kenntnisse des aktuellen EU-GMP-Regulariums
- Team- und Organisationsfähigkeit, Genauigkeit und unternehmerischer Pragmatismus, Verantwortungsbewusstsein und Durchsetzungsfähigkeit

Angebot

- Attraktive Vergütung und betriebliche Altersvorsorge
- Bei Interesse die Möglichkeit zur Anstellung in Teilzeit
- Teamorientierte Arbeitsweise in einem wachsenden familiengeführten Unternehmen
- Ein spannendes Aufgabenfeld in einem stark interdisziplinären Umfeld

Fragen und Bewerbung

Für eine erste inhaltliche Diskussion der Vakanz stehen Ihnen Herr Florian Winkler und Frau Daniela Krause gern telefonisch zur Verfügung.

Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen inklusive einer Angabe zur frühestmöglichen Verfügbarkeit und Ihrer Vergütungsvorstellung senden Sie bitte mit Verweis auf unsere Projektnummer 2016-295 an die unten aufgeführten Kontaktdaten.