

Die Gesundheit und die Lebensqualität von Patienten zu verbessern, ist das Ziel des forschenden Pharmaunternehmens Boehringer Ingelheim. Seit der Gründung im Jahre 1885 in Familienbesitz, zählt Boehringer Ingelheim zu den 20 führenden Unternehmen der Branche. Für die drei Geschäftsbereiche Humanpharmazeutika, Tiergesundheit und Biopharmazeutika schaffen rund 50.000 Mitarbeiter tagtäglich Werte durch Innovation. In der Schweiz (Basel) sind rund 90 Mitarbeitende in den Bereichen Human Pharma und Animal Health tätig.

Zur Verstärkung unseres Regulatory Affairs Teams suchen wir für unsere Standorte in Basel (Büro) und Münchenstein (Lager) eine

Fachtechnisch verantwortliche Person (FvP) / Quality Assurance Manager (100%)

Ihre Tätigkeiten:

In der Funktion als QA Manager übernehmen Sie selbständig die Leitung spezifischer Qualitätsmanagement-Projekte zur stetigen Weiterentwicklung des bestehenden QM Systems, pflegen und aktualisieren die QM-relevanten Dokumentationen sowie das QM-Handbuch. Als kompetenter Ansprechpartner zu internen und externen Stakeholdern bearbeiten Sie CAPAs und Change Controls. Ihr Kommunikations- und Präsentationstalent setzen Sie erfolgreich bei der Durchführung von GMP/GDP Schulungen ein und stellen mit Ihrer Überzeugungs- und Durchsetzungskraft die Einhaltung der geltenden Richtlinien sicher. Die Kontrolle und Verifizierung der Vorgaben zur Temperaturüberwachung und die Mitarbeit bei der Qualifizierung von Partnerfirmen gehören ebenso zu Ihrem Aufgabengebiet.

Als FvP sind Sie verantwortlich, dass die für den Markt freigegebenen Arzneimittel den gültigen Spezifikationen entsprechen und nach den Regeln der Guten Herstellungspraxis (GMP) hergestellt werden. Die Vorbereitung und Begleitung von Inspektionen und internen Audits, das Einfordern von Bewilligungen sowie das Prüfen und Freigeben von PQRs gehören ebenfalls zu Ihrem anspruchsvollen Aufgabengebiet, welches mit der Kundenqualifizierung und Überwachung der Bezugsberechtigungen abgerundet wird.

Was Sie mitbringen:

- Naturwissenschaftlicher Studienabschluss zwingend
- Mehrjährige Erfahrung in der Qualitätskontrolle und/oder Qualitätssicherung im GxP-Umfeld
- Fundierte Erfahrung im regulatorischen Bereich von Heilmitteln in der Schweiz
- Projekt Management und Audit Erfahrung im Pharmaumfeld
- Ausgeprägte Teamfähigkeit, Wille zur Unterstützung des Teamspirit Gedankens sowie ausgeprägte Kommunikationsfähigkeit und Durchsetzungsvermögen gepaart mit hoher Sozialkompetenz
- Deutsch- und Englisch verhandlungssicher, Französisch von Vorteil

Interessiert an dieser Position:

Wenn Sie gerne in einem dynamischen Umfeld mit flachen Hierarchien und kurzen Entscheidungswegen arbeiten möchten, senden Sie uns bitte Ihre aussagekräftigen Unterlagen zu.

50+? Gerne berücksichtigen wir auch Ihre Bewerbung!

Für Fragen steht Ihnen Frau Svenja Levinson gerne zur Verfügung (Tel. +41 61 295 25 56 oder Email svenja.levinson.ext@boehringer-ingelheim.com).