




Hier wartet Ihr nächster  
Karriereschritt auf Sie!


## QA Manager (m/w/d) Life Sciences

 Hamburg

 Healthcare

 Festanstellung / Perm

 Vollzeit

 Hybrid

 €45000.00 - €65000.00 per  
annum

Unser Kunde, ein mittelständisches Unternehmen mit Sitz in der **Metropolregion Hamburg**, ist führend in der **Herstellung pflanzlicher Arzneimittel**. Eingebettet in die Strukturen eines **global agierenden Konzerns**, exportiert das Unternehmen seine Produkte vorwiegend in **asiatische Märkte**. Es zeichnet sich durch höchste **Qualitätsstandards**, eine starke **GMP-Orientierung** und eine moderne, **wachstumsorientierte Unternehmenskultur** aus.

Mit einem kleinen, engagierten Team vor Ort setzt das Unternehmen auf **kurze Kommunikationswege** und **flache Hierarchien**. Gleichzeitig bietet die **Konzernstruktur** Zugang zu **globalem Wissenstransfer** und vielseitigen Entwicklungsmöglichkeiten. In der Abteilung Qualitätssicherung entsteht durch die wachsenden Anforderungen im internationalen Markt eine Vakanz, die eine langfristige Perspektive bietet.

Gesucht wird eine verantwortungsbewusste Persönlichkeit, die **operative Aufgaben** im Bereich **Qualitätssicherung** übernimmt und durch **Fachwissen, Eigeninitiative und Teamgeist** überzeugt. Mittelfristig besteht die Möglichkeit, in eine Führungsrolle hineinzuwachsen und strategische Verantwortung zu übernehmen.

### IHRE AUFGABEN:

- > **Dokumentations- und Qualitätsmanagement** inklusive Erstellung, Pflege und Aktualisierung des Site Master File, um die Anforderungen an behördliche Inspektionen und Zertifizierungen zu erfüllen
- > Dokumentation von **Validierungsprojekten**
- > Verfassen und Aktualisieren von **SOPs**
- > Prüfung der **Chargendokumentation** auf Vollständigkeit und Einhaltung der **GMP-Richtlinien**
- > Erstellung von **Product Quality Reviews (PQRs)**
- > Durchführung von **internen und externen Audits**
- > **Lieferantenbewertungen** und Dokumentation und Pflege von Lieferanten- und Lohnherstellerverträgen.
- > Bearbeitung von Abweichungen (**Deviation, OOS**)
- > Entwicklung, Implementierung und Monitoring von **CAPA-Maßnahmen**
- > Bearbeitung von **Reklamationen**, inklusive Identifizierung von Ursachen und Ableitung präventiver Maßnahmen

- > Unterstützung bei der Durchführung von **Risikoanalysen**, Prozessvalidierungen und Reinigungsvalidierungen.
- > Umsetzung und Überwachung von **Change-Control-Prozessen**
- > Integration und Standardisierung von Prozessen in Absprache mit internationalen Standorten

## IHR PROFIL:

- > Abgeschlossenes Studium in den Naturwissenschaften oder einschlägige Berufsausbildung mit **GMP-Erfahrung in der pharmazeutischen Industrie**
- > Erste Erfahrungen in der Qualitätssicherung im **GMP-Umfeld**
- > Fließende Deutschkenntnisse, sehr gutes Englisch in Wort und Schrift

## IHRE BENEFITS:

- > **Flache Hierarchien** und eine direkte Kommunikation mit der Führungsebene
- > **Internationales Umfeld** mit der Einbindung in die Konzernstrukturen mit **globaler Ausrichtung**
- > Attraktive **Rahmenbedingungen**, angelehnt an den Chemietarif
- > Optimales Onboarding
- > Modernes **Arbeitsumfeld** mit viel **Gestaltungsspielraum**

## Ihr Ansprechpartner



**Cherubil Bechter**

Consultant | Healthcare

✉ [c.bechter@peak-one.de](mailto:c.bechter@peak-one.de)

☎ 49 69 1532015-31

Job Referenz-ID: BBBH8075\_1737722283



Peak One ist das Bindeglied zwischen Ihnen und Ihrem zukünftigen Arbeitgeber. Wir begleiten Sie durch den gesamten Bewerbungsprozess: von der Aufbereitung Ihrer Unterlagen bis hin zur erfolgreichen Vermittlung. Dabei legen wir größten Wert auf individuelle Lösungen und Kommunikation auf Augenhöhe.

