







Qualifizierungsmanager IT-Systeme (m/w/d)

-  Melsungen (34212), Hessen
-  Healthcare
-  Festanstellung / Perm
-  Vollzeit
-  Hybrid
-  €65000.00 - €90000.00 per annum

Sind Sie **Technik-affin** und möchten auf einem **neuen Spielfeld** in der pharmazeutischen Industrie Ihr Können unter Beweis stellen? Dann eröffnet Ihnen hiermit unsere neue Vakanz als **Qualifizierungsmanager IT-Systeme (m/w/d)** die Möglichkeit dazu. Zwischen **QC-Laboren** und den **neusten Software-Technologien** wird Ihnen **Sicherheit** und **Vielfalt** geboten.

Unser Kunde ist ein pharmazeutisches Unternehmen mit ihrem Sitz im Norden Hessens.

Soziale Nebenleistungen, das leibliche Wohl und auch **Ihre Flexibilität** sind Themenfelder, in denen sich unser Kunde als Arbeitgeber hervortun kann und seinen Mitarbeitern ein **hohes Maß an Komfort** am modernen Arbeitsplatz zuteilwerden lässt.

Starten Sie jetzt in eine Zukunft voll mit neuer Technologie!

Ihre Aufgaben:

- > Gemeinsam mit Ihren Teamkollegen im Bereich **Qualifizierung/Validierung** sind Sie als Support und Hilfe zuständig für den validierten Zustand des **Geräteparks innerhalb der QK-Labore**
- > Kern Ihrer Aufgabe ist die Planung und Durchführung von **Qualifizierungs- und Validierungsaktivitäten von Softwareapplikationen und computergestützten Systemen** innerhalb der Quality Control
- > Sie sind außerdem für die Erstellung, Durchführung und Moderation von **Risikoanalysen** mithilfe entsprechender Softwaretools zuständig
- > Die Datenflüssen und Daten bezüglich der Compliance werden von Ihnen gemäß den geltenden **Datenintegritätsvorgaben und Guidelines** bewertet und analysiert
- > Wie alle in der pharmazeutischen Branche, müssen auch Sie Ihre Arbeit sorgfältig festhalten: Sie erstellen **Validierungspläne, -reports und -dokumente** gemäß der GMP-Vorschriften
- > Bei Audits vertreten Sie den **Themenkomplex der Computersystemvalidierung** souverän und stehen den Prüfern bei allen Fragen zur Verfügung

Benefits:

- > Hohe Work-Life-Balance

- > **Modernes Arbeitsumfeld**
- > **Umfangreiche Sozialleistungen**
- > **Attraktive Vergütung**
- > Entwicklungs- und Weiterbildungsmöglichkeiten

Ihr Profil:

- > Abgeschlossenes Studium einer Natur- oder Ingenieurwissenschaft, alternativ abgeschlossene Ausbildung als CTA/BTA/PTA/etc. mit Meister/Techniker
- > Erfahrung im Bereich Verifikation und Validierung von Geräten / Systemen im pharmazeutischen Umfeld
- > Kenntnisse der erforderlichen Dokumentationsanforderungen und regulatorischen Vorgaben (GMP)
- > Gute Prozesskenntnisse innerhalb der pharmazeutischen Quality Control
- > Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift

Ihr Ansprechpartner



Annika Schnur

Teamleader | Healthcare

✉ a.schnur@peak-one.de

☎ +49 69 1532015-15

Job Referenz-ID: BBBH3853_1710929322



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.

