

Wir sind stolz auf unsere über 150-jährige Tradition gepaart mit Innovationsgeist und Modernität. Dank unseres Schweizer Produktionsstandortes erfüllen wir die spezifischen Kundenansprüche: Eine hohe Qualität der Produkte bei erstklassigen Dienstleistungen und einer einzigartigen Produktpalette.

Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir per sofort oder nach Vereinbarung einen

## Experten / Ingenieur Qualifizierung/Validierung (m/w) (100%)

### Ihre Hauptaufgaben:

- Planung, Durchführung und Koordination von Kalibrierungen und Qualifizierungen von Prozessanlagen, Geräten, Medien, Räumen in enger Zusammenarbeit mit der Produktion
- Planung und Durchführung von Validierungen
- Unterstützung der Qualifizierungs-/ Validierungsgruppe in ihren GMP-Aufgaben
- Erstellung von monatlichen Berichten und Sicherstellung der Planungsaktivitäten
- Vor- und Nachbearbeitung von Inspektionen/ Audits für den jeweiligen Arbeitsbereich
- Präsentation/ Darlegung der durchgeführten Tätigkeiten bei Inspektionen/ Audits durch Behörden/ Kunden
- Mitarbeit bei der Verbesserung des vorhandenen Qualifizierungs-/ Validierungs-Systems
- Erstellung und Bearbeitung von Dokumenten zur Kalibrierung, Qualifizierung/ Validierung (z.B. Pläne/ Berichte, SOPs) unter Einhaltung der GMP Vorgaben

### Ihr Profil und Ihre Persönlichkeit, Sie verfügen über:

- Abschluss eines technischen oder naturwissenschaftlichen Studiums an einer Universität oder einer Fachhochschule oder technische Ausbildung mit Weiterbildung im GMP-Bereich
- Mindestens 3 Jahre Berufserfahrung im GMP-Bereich der Qualifizierung/ Validierung von Anlagen und Prozessen in der Pharmazeutischen Industrie, Biotechnologie oder Medizintechnik
- Erfahrung in mindestens drei der nachfolgenden Bereiche: Kalibrierung, Qualifizierung von Produktionsanlagen, Prozessvalidierung, Reinigungsvalidierung, CSV
- Gute Kenntnisse der Anforderungen aus Annex 1 und Annex 15 des EU-GMP-Leitfadens
- Fundierte Deutsch- und gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Strukturierte, selbstständige Arbeitsweise und analytisches Denkvermögen, Teamfähigkeit, Kommunikationsfähigkeit, Belastbarkeit, technisches Verständnis, hands-on Mentalität, sicheres Auftreten bei internen und externen Stellen

### Wir bieten Ihnen:

- Eine abwechslungsreiche Position
- Zeitgemässe Anstellungsbedingungen mit geregelten Arbeitszeiten
- Ein kollegiales Team

### Fühlen Sie sich angesprochen?

Dann freuen wir uns auf Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen mit Foto per E-Mail an Frau Claudia Kästli:

Frau Claudia Kästli  
Leiterin Personal  
Streuli Pharma AG  
8730 Uznach

[claudia.kaestli@streuli-pharma.ch](mailto:claudia.kaestli@streuli-pharma.ch)

