

Wir sind ein international tätiger OEM-Hersteller in der chemisch-pharmazeutischen Branche, der sich auf die Entwicklung und Produktion von Medizinprodukten spezialisiert hat. Unser Unternehmen ist mit Zertifizierungen nach AMG und DIN ISO 9001 bzw. ISO 13485 optimal auf ein zukünftiges Wachstum ausgerichtet.

Wir suchen eine/n Mitarbeiter / -in für die

Qualitätssicherung (Vollzeit)

Ihre Aufgaben

- | In-Prozess-Kontrollen in unserer Produktion und deren Dokumentation
- | Identifikation und Verfolgung von Korrektur- und Verbesserungsmaßnahmen
- | Auswahl und Entwicklung geeigneter Prüfverfahren
- | Erstellung, Aktualisierung und Umsetzung der relevanten QM-Maßnahmen und deren Dokumentation nach DIN EN ISO 9001 u.a.
- | Mitwirkung bei QM-Projekten
- | Reklamationsbearbeitung bei Kunden und Lieferanten
- | Vertretung der Wareneingangs- und Warenausgangskontrollen

Ihr Profil:

- | Abgeschlossene Ausbildung als pharmazeutisch-techn. Assistent(-in), Chemielaborant(-in), Chemisch-technische/r Assistent/in o.ä.
- | Mind. 2 Jahre Erfahrung in der Qualitätskontrolle / -sicherung im Bereich Pharma oder Chemie
- | Starkes Qualitätsbewusstsein, Einsatzbereitschaft, Teamfähigkeit und Flexibilität
- | Durchsetzungsstarke Persönlichkeit, selbständige Arbeitsweise
- | Sehr gute Ausdrucksweise in Wort und Schrift sowie Office-Kenntnisse
- | ISO- und GMP-Kenntnisse von Vorteil

Wir bieten Ihnen eine spannende und herausfordernde Tätigkeit in einem international wachsendem Unternehmen und die Möglichkeit Eigeninitiative zu zeigen und nichts als gegeben hinzunehmen. Ihre Ideen sind erwünscht und gefordert.

Haben wir Ihr Interesse geweckt, dann senden Sie Ihre Bewerbung bitte an: Dr.Maria.Ahrens@prisman.de

PRISMAN GmbH
Otto-Hahn-Ring 6-18
64653 Lorsch
06251/866980-0
www.prisman.de
info@prisman.de

