



Alles im Blick?

Seit 1977 steht die familiengeführte CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH mit Sitz in der niedersächsischen Stadt Burgdorf für hochwertige Produkte auf dem Gebiet der Veterinär-Pharmazeutika. Mittlerweile zählt das Unternehmen mit seinen über 160 zugelassenen Produkten zu den 10 führenden Unternehmen der Veterinär-Branche in Deutschland. Mit einem neuen in 2020 etablierten Logistikzentrum und einem gerade entstehenden Entwicklungs- und Routinelabor setzt CP-Pharma starke Impulse für eine erfolgreiche Weiterentwicklung und ein kontinuierliches Wachstum.

Für Aufbau und Betrieb des Labors sowie dessen GMP-Qualifizierung suchen wir eine(n)

Laborleiter/in (w/m/d)

in Vollzeit (40 h)

Ihre Aufgaben:

- Einrichtung und Betrieb eines Labors inklusive GMP-Qualifizierung in Zusammenarbeit mit der Abteilung Qualitätssicherung
 - > Auswahl, Installation und Qualifizierung analytischer Ausrüstung
 - > Organisation der Laborabläufe für Projektarbeit im Bereich Entwicklung sowie für GMP-Analytik
 - > Umsetzung und Einhaltung von gesetzlichen und behördlichen Vorschriften, GMP-Regeln und den allgemeinen Qualitätsmanagementvorgaben im Arbeitsbereich
 - > Erstellung und Pflege der Qualitätsdokumentation und Arbeitsvorschriften
 - > Vertretung des Bereichs Labor bei internen und externen Audits/Inspektionen
- Entwicklung von Tierarzneimitteln (Schwerpunkt flüssige/halbfeste Formen):
 - > Eigenständige Planung, Durchführung, Auswertung, Dokumentation galenischer und analytischer Versuchsreihen
 - > Entwicklung, Validierung, Transfer, Durchführung analytischer Methoden
 - > Erstellung von Entwicklungsberichten
 - > Fachliche Beratung der Zulassungsabteilung im Rahmen der Produkt-Neuzulassungen und Änderungsanzeigen.
- Durchführung und Dokumentation einzelner analytischer Prüfungen unter GMP
 - > für Freigabe- und Stabilitätsuntersuchungen
 - > zur Bearbeitung von OOS und Reklamationen
 - > einschließlich Ursachenanalyse und Bewertung von Laborabweichungen, Bearbeitung von CAPA-Maßnahmen im internen QS-System

Ihre Perspektive:

- Es besteht die
 - > **Möglichkeit zum Teamaufbau**
 - > **Möglichkeit zur Übernahme der Leitung Qualitätskontrolle.**
- Ausbau des Labors mit selbst gesetzten Schwerpunkten

Ihr Profil

- Erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium (Chemie, Pharmazie, ...) oder vergleichbare Qualifikation
- Erfahrung in der Arzneimittelanalytik mit Schwerpunkt HPLC
- Idealerweise Erfahrungen in der Formulierungsentwicklung und/oder im analytischen GMP-Labor
- Idealerweise gute Kenntnis der Ph. Eur. und einschlägiger Richtlinien (ICH/VICH)
- Bereitschaft zur Arbeit im GMP-Umfeld
- Sehr gute Selbstorganisation
- Sehr gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Sicheres Arbeiten mit MS-Office
- Selbstständige Arbeitsweise mit Hands-on-Mentalität

Was erwartet Sie?

- Ein interessanter und eigenverantwortlich geführter Arbeitsplatz
- Hohe Gestaltungsfreiheit beim Laboraufbau
- Flexible Arbeitszeitgestaltung
- Ein unbefristeter Vollzeitvertrag

CP-Pharma ist ein Unternehmen mit kurzen Entscheidungswegen, sodass eigene Ideen einfach eingebracht und umgesetzt werden können. Wenn Sie von Ihrer Leistung überzeugt sind und sich gemeinsam mit uns kommenden Herausforderungen stellen wollen, dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbung. Bitte richten Sie Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellungen an:

CP-Pharma GmbH

Herrn Jens-Uwe Martsekis

E-Mail: martsekis@cp-pharma.de

Telefon: 05136/6066 0

Ostlandring 13 · 31303 Burgdorf

www.cp-pharma.de

