

mibe – Gesundheit aus der Mitte Deutschlands

Die **mibe GmbH Arzneimittel** ist ein leistungsstarker, aufstrebender mittelständischer Arzneimittelhersteller, der im Großraum Leipzig/Halle in einem hochmodernen Arzneimittelwerk Qualitätspräparate entwickelt und herstellt. Das Unternehmen gehört zur Dermapharm Unternehmensgruppe. Nahezu alle Produkte, die die Unternehmensgruppe vertreibt, werden am Standort Brehna von über 500 Mitarbeitern produziert.

Wir suchen Sie für unsere analytische Entwicklungsabteilung!

Naturwissenschaftler/Projektleiter Stabilitätsprüfung (m/w/d) mit Expertise in analytischer Chemie

Standort: Brehna

Steigen Sie bei uns **befristet** ein – gern **ab sofort** in einem engagierten Team.

Wir bieten Ihnen:

- anspruchsvolle und vielfältige Aufgaben in einem stetig wachsenden Unternehmen
- ein zufriedenes und angenehmes Team, dass sich auf Sie freut
- attraktive Vergütung sowie weitreichende Sozialleistungen
- flexible Arbeitszeiten
- 30 Tage Urlaub sowie Urlaubs- und Weihnachtsgeld

Ihre Aufgaben:

- termingerechte Organisation, Abstimmung, Betreuung, Planung, Koordination und Management von Stabilitätsstudien zugelassener Arzneimittel und Entwicklungsproben nach Guidelinevorgaben
- eigenverantwortliche Weiterentwicklung des Systems der Stabilitätsprüfungen in einem pharmazeutischen Unternehmen
- selbständige Abstimmung mit angrenzenden Arbeitsbereichen (Qualitätskontrolle, Zulassung, Produktion, Galenik) und Bereitstellung der Ergebnisse von Stabilitätsstudien an diese Bereiche
- Anwendung und Weiterentwicklung des QS-Systems im Bereich der Stabilitätsprüfungen entsprechend der gesetzlichen Vorgaben
- Durchführung und Überwachung der Prüftätigkeit von Mitarbeitern im Labor hinsichtlich Effizienz und Einhaltung der geltenden SOP's und Vorgaben
- Überwachung eingesetzter analytischer Prüfverfahren, Kontrolle der Prüftätigkeit der Laboranten, Entwicklung neuer analytischer Prüftools und Validierung von Prüfmethoden (speziell Chromatographie, Spektroskopie, Nasschemie, in-vitro-Verfahren)
- Erstellung von Validierungsplänen, -berichten, Prüfvorschriften und Prüfspezifikationen

Ihre Qualifikationen:

- erfolgreich abgeschlossenes Studium im Bereich Chemie/ LM-Chemie/ Pharmatechnik o.ä. mit ersten eigenen Erfahrungen in den Bereichen Analytik und Pharmaindustrie
- hohes Maß an Verantwortungsbewusstsein und präzise Arbeitsweise unter GMP
- gute englische Sprachkenntnisse und sicherer Umgang mit modernen IT-Systemen
- Organisations- und Kommunikationstalent, Zuverlässigkeit, Teamgeist, Koordinierung komplexer Arbeitsabläufe mit anderen Bereichen
- Anpassungsfähigkeit an neue Situationen, Durchsetzungsvermögen, zielorientiertes Handeln, hohe Belastbarkeit



mibe GmbH Arzneimittel
Münchener Str. 15
06796 Brehna
www.mibe.de

Bewerben Sie sich jetzt und senden Sie Ihre
Bewerbungsunterlagen im pdf.Format an
Personalabteilung@mibegmbh.de