

Ein seit Jahren erfolgreiches Engineering-Team, spezialisiert im Bereich Biotechnologie und Pharma sucht für eine Anstellung in Uster einen

Qualifizierungsingenieur (m/w)

Das ist Ihre Aufgabe

Sie leiten Qualifizierungsprojekte der Pharma und Biotechnologie von der ersten Planungsphase bis hin zur Übergabe der Produktionsanlagen an unsere Kunden. Ihre Tätigkeit umfasst das Erstellen von Qualifizierungskonzepten, Qualifizierungs-Masterplänen, GMP-Risikoanalysen und der Prüfung von Testvorschriften und Testresultaten von Lieferanten. Sie leiten und überwachen die praktische Durchführung von Qualifizierungstätigkeiten vor Ort. Sie sind im Planungs-Team und den Kunden gegenüber verantwortlich für die GMP-Compliance der Projekte.

Das bringen Sie mit

Sie sind entweder ein Ingenieur der Fachrichtung Verfahrens- oder Pharmatechnik oder ein Naturwissenschaftler der Fachrichtung Biotechnologie, Biologie oder Biochemie. Sie haben im pharmazeutischen Umfeld bereits Erfahrung mit Qualifizierungstätigkeiten gesammelt.

Ihr Flair für Qualitätssicherung und pharmagerechter Dokumentation spornt Sie immer wieder an, das richtige Mass zu finden zwischen regulatorischen GMP-Anforderungen und technisch bzw. wirtschaftlich sinnvollen Umsetzungen von Teststrategien.

Sie beherrschen die deutsche und englische Sprache in Wort und Schrift (Kenntnisse in Französisch oder anderen Sprachen sind von Vorteil) und sind erfahrener Anwender von gängigen Software Paketen, wie Word, Excel, PowerPoint, MS-Project oder Datenbanken.

Sie sind bereit für projektspezifische Einsätze im In- und Ausland, Ihre Reisetätigkeit unter der Woche beträgt ca. 50%.

Das sind wir

Die BIDECO AG ist ein international tätiges Ingenieurbüro, das auf die Planung von Biotech- und Pharma Produktionsanlagen spezialisiert ist. Unsere Kunden produzieren u.a. Impfstoffe, Medikamente zur Behandlung von Krebserkrankungen, neue Proteine für die klinischen Testphasen oder Enzyme im grosstechnischen Massstab. Unser Team von Spezialisten setzt sich zusammen aus hochqualifizierten Naturwissenschaftlern, Verfahrens- und Maschinenbauingenieuren, Gebäudeplanern, Zeichnern sowie Experten im Bereich der Qualifizierung, Validierung und der GMP-Compliance.

Es erwartet Sie eine anspruchsvolle Aufgabe mit viel Raum für Eigeninitiative, Entwicklungsmöglichkeiten und attraktiven Anstellungsbedingungen in einem zukunftsgerichteten und dynamischen Unternehmen.

Arbeitsbeginn nach Absprache. Wir bevorzugen Direktbewerbungen.

Wenn wir Ihr Interesse geweckt haben, bitten wir Sie Ihre Unterlagen an (hr@bideco.com) zu senden, oder sich mit Herrn Dr.-Ing. M. Krahe telefonisch in Verbindung zu setzen (+41.43.399.29.13).