



Quality Manager (m/w/d) - LIMS-Projekt / Pharmaindustrie

Standort: Frankfurt am Main - Industriepark Höchst

Vertragsart: Arbeitnehmerüberlassung ab sofort bis 31.05.2027

Arbeitszeit: 37,5 Wochenstunden, bis zu 2 Tage Homeoffice pro Woche möglich

Vergütung: Nach Equal-Pay-Grundsatz - faire und marktgerechte Entlohnung

Im Auftrag unseres Kunden, einem renommierten Pharmaunternehmen mit Standort im Industriepark Höchst in Frankfurt am Main, suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine erfahrene Fachkraft für eine Schlüsselposition im Bereich Qualitätsmanagement und Projektkoordination.

Quality Manager (m/w/d) - LIMS-Projekt / Pharmaindustrie

Ihre Aufgaben:

- Verantwortung für die Definition, Implementierung und Überprüfung von Qualitätsmanagement- und Compliance-Funktionen im Rahmen des Projekts OneLIMS
- Identifikation und Bewertung potenzieller Schwachstellen und Risiken in Prozessen und Systemen – einschließlich Data Integrity – sowie Unterstützung der QC-Labore bei der Entwicklung geeigneter Maßnahmen
- Koordination der Implementierungsaktivitäten zwischen allen beteiligten Fachbereichen und unterstützenden Teams am Campus Frankfurt (ICF, SFBO)
- Unterstützung der Validation Experten (VEX) bei der Implementierung von Schnittstellen sowie aktive Mitwirkung bei internen und externen Inspektionen
- Verantwortung für die Change-Control-Strategie inklusive Koordination und Nachverfolgung



- Kontinuierliche Pflege einer aktuellen Projektübersicht für den Bereich Quality sowie Unterstützung bei Planung und Nachverfolgung des Projektplans

Ihr Profil:

- Sie verfügen über ein abgeschlossenes Hochschulstudium der Ingenieur- oder Naturwissenschaften bzw. der Pharmazie - oder bringen mehrjährige Berufserfahrung im GMP-regulierten Umfeld mit nachweisbarer Expertise im Qualitätsmanagement oder Compliance mit
- Auch als Quality Manager (m/w/d), Regulatory Affairs Specialist (m/w/d) oder GMP-Compliance-Beauftragter (m/w/d) mit entsprechendem Hintergrund sind Sie herzlich willkommen
- Fundierte Kenntnisse in Qualitätssicherungssystemen sowie den relevanten pharmazeutischen Regelwerken (GMP) sind zwingend erforderlich
- Erfahrung im Bereich Computer System Qualification (CSQ), digitaler Laborsysteme (z. B. Empower, LabX) sowie Datenintegrität ist von Vorteil
- Praktische Erfahrung mit der Einführung von LIMS oder Labware rundet Ihr Profil ideal ab
- Sehr gute Kommunikationsfähigkeit, Durchsetzungsvermögen und eine strukturierte, proaktive Arbeitsweise zeichnen Sie aus
- Verhandlungssichere Deutschkenntnisse sowie sehr gute Englischkenntnisse sind erforderlich

Ihre Vorteile:

- Einsatz in einem international führenden Pharmaunternehmen mit hoher Standortsicherheit im Industriepark Höchst
- Attraktive Vergütung nach Equal-Pay-Grundsatz mit Zieleingruppierung AT L2-2
- Flexible Arbeitsmöglichkeiten: bis zu 2 Tage Homeoffice pro Woche
- Schlüsselrolle in einem zukunftsweisenden Digitalisierungsprojekt mit crossfunktionaler Teamstruktur
- Persönliche Betreuung durch BS während des gesamten Einsatzes

Gerne stehen wir Ihnen unter Angabe der unten stehenden Referenznummer für Rückfragen zur Verfügung.

Referenz-Nummer: 20263A49645

Ihr Kontakt:

BS Wutow GmbH
Eschersheimer Landstraße 6
60322 Frankfurt am Main

Telefon: +49 69 90550490

bs-wutow.de

