



Fachkraft (gn) Qualitätssicherung Pharma / GMP

Einsatzort: Frankfurt am Main, Industriepark Höchst

Beschäftigungsart: Vollzeit | Arbeitnehmerüberlassung | 37,5 Std. | Gleitzeit | kein Homeoffice

Eintrittstermin: 01.10.2026

Einsatzdauer: ab Start 18 Monate, maximal bis 31.03.2028

Im Auftrag unseres Kunden, einem **weltweit führenden Pharmaunternehmen**, suchen wir Sie als:

Fachkraft (gn) Qualitätssicherung Pharma / GMP

Ihre Aufgaben:

- Sie führen Maßnahmen zur **Qualitätssicherung von Wirkstoffen** im Bereich Quality API Lantus durch und überwachen deren Umsetzung
- Als Teil eines **Qualitätsteams** stellen Sie gemeinsam mit Ihren Kolleginnen und Kollegen die einwandfreie Qualität von Insulin-Wirkstoffen sicher
- Sie übernehmen den **Review von Herstellprotokollen** und unterstützen bei der Vorbereitung der Chargendokumentation zur Chargenfreigabe
- Gemeinsam mit den QA Specialists bearbeiten Sie **Abweichungen und Änderungsanträge** und wirken bei der Erstellung und Überprüfung qualitätsrelevanter Dokumente mit
- Sie unterstützen die **Vereinheitlichung, Vereinfachung und Standardisierung von Abläufen und Prozessen** über den Frankfurt Bio Campus hinweg
- Dabei arbeiten Sie eng mit **Produktion, Quality Assurance, zentralen QMS-Funktionen, Regulatory, Entwicklungsabteilungen und externen Dienstleistern** zusammen



Ihr Profil:

- Eine **abgeschlossene Ausbildung im pharmazeutisch-chemischen bzw. naturwissenschaftlichen Bereich** bringen Sie mit
- Sie verfügen über **Berufserfahrung in der pharmazeutischen Industrie**, beispielsweise in der Qualitätssicherung oder Qualitätskontrolle, idealerweise in einem **GMP-regulierten Umfeld**
- Erfahrung in der **biotechnologischen Wirkstoffproduktion** ist von Vorteil
- Sie verfügen über **GMP-Kenntnisse und ein gutes Verständnis der GMP-Anforderungen** sowie Erfahrung in der GMP-gerechten Dokumentation
- Gute Kenntnisse der wesentlichen **Abläufe eines Qualitätssicherungssystems** zeichnen Sie aus
- Eine **selbstständige, eigenverantwortliche, strukturierte und sorgfältige Arbeitsweise** sowie ein ausgeprägtes Verantwortungsbewusstsein sind für Sie selbstverständlich
- Sie arbeiten gerne in **interdisziplinären und multinationalen Teams** und überzeugen durch ausgeprägte Kommunikationsfähigkeit, Flexibilität, Belastbarkeit und Durchsetzungsvermögen
- Sie verfügen über **verhandlungssichere Deutschkenntnisse**. Gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift sind von Vorteil

Ihre Vorteile:

- Faire Vergütung auf Basis **Equal Pay**, Eingruppierung **E 12T**
- Eine geplante **Einsatzdauer von 18 Monaten**, maximal bis zum 31.03.2028
- **Gleitzeit** für eine flexible Gestaltung der Arbeitszeit
- Einsatz in einem professionellen **GMP-regulierten Umfeld** innerhalb des Industrieparks Höchst
- Sie erhalten Einblicke in die **Qualitätssicherung von Insulin-Wirkstoffen** und arbeiten eng mit unterschiedlichen Fachbereichen und Funktionen zusammen
- Durch die Mitarbeit an **vielfältigen Projekten und Prozessoptimierungen** erweitern Sie Ihren Erfahrungsschatz und lernen unterschiedliche Abläufe und Prozesse kennen

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

Referenz-Nummer: 105570A49623

Ihr Kontakt:

BS Wutow GmbH
Eschersheimer Landstraße 6
60322 Frankfurt am Main

Telefon: +49 69 90550490

bewerbung@bs-wutow.de
bs-wutow.de

