



Qualitätsspezialist (m/w/d) Pharma | Frankfurt | Homeoffice

Standort: Frankfurt am Main

Beschäftigungsart: Arbeitnehmerüberlassung ab 01.09.2026 - 31.07.2027 in Vollzeit (37,5 Std./Woche)

Homeoffice: Möglich nach Einarbeitung und Absprache

Vergütung: Equal Pay

Sie möchten Ihre Expertise in der pharmazeutischen Qualitätssicherung in einem anspruchsvollen, regulierten Umfeld einbringen und dabei Verantwortung für compliance-kritische Prozesse übernehmen? Dann ist diese Position genau das Richtige für Sie:

Qualitätsspezialist (m/w/d) Pharma | Frankfurt | Homeoffice

Ihre Aufgaben:

- Prüfung und Bearbeitung von Wareneingangsdokumenten sowie Qualitätsmängeln für den Sanofi-Domestikmarkt in enger Abstimmung mit dem externen Warenlager
- Beschaffung, Zuordnung und Kontrolle von Chargendokumentationen (CoA, CoC) sowie Packmitteln auf Korrektheit und Anforderungskonformität
- Durchführung des Compliance-Checks eingehender Wareneingangsdokumente gemäß geltender SOPs sowie anschließende Freisetzung im SAP-System und im Batch Market Release Tool
- Bewertung und Tracking qualitätsrelevanter Vorfälle des externen Dienstleisters im Rahmen der Sanofi Quality Oversight
- Prüfung und Bewertung von Transporttemperaturen bei Grenzwertverletzungen sowie Vorbereitung der legalen Freigabe gemäß § 16 AMWHV



- Erstellung und Review von SOPs; Vertretung des Bereichs Quality Release bei Audits und Behördeninspektionen
- Bearbeitung und Dokumentation von Retouren sowie Erstellung von Distribution Complaints
- TOR-Management: Pflege der Warmzeiten bei Kühlware in der PLE des externen Dienstleisters
- KPI-Tracking sowie aktive Mitarbeit an kontinuierlichen Verbesserungsmaßnahmen in den Bereichen Qualität, Arbeitsschutz und Umweltschutz

Ihr Profil:

- Sie haben eine Ausbildung im pharmazeutischen oder naturwissenschaftlichen Bereich absolviert, etwa als Pharmazeutisch-technische Assistentin (m/w/d), Chemisch-technische Assistentin (m/w/d) oder als Pharmakant (m/w/d) und bringen mehrjährige Berufserfahrung in der pharmazeutischen Industrie mit? Dann erfüllen Sie die wesentliche Voraussetzung für diese Position.
- Mehrjährige Erfahrung im GMP-/GDP-regulierten Umfeld, idealerweise in der Arzneimittelfertigung oder Qualitätssicherung
- Sehr gute SAP-Kenntnisse (insbesondere QM-Modul / PLE) sowie sicherer Umgang mit MS Office
- Sehr gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Selbständige, eigenverantwortliche und teamorientierte Arbeitsweise mit hoher Flexibilität und Belastbarkeit
- Ausgeprägte Kommunikationsstärke und Zuverlässigkeit – auch unter Termindruck

Ihre Vorteile:

- Vergütung nach Equal Pay, faire und transparente Bezahlung auf Augenhöhe mit Stammbesellschaft
- Flexible Arbeitszeiten durch Gleitzeitregelung
- Homeoffice-Möglichkeit nach erfolgreicher Einarbeitung und in Absprache
- Einsatz in einem international aufgestellten, pharmazeutischen Unternehmensumfeld mit hohem Qualitätsstandard
- Langfristiger Einsatz mit planbarer Perspektive bis Juli 2027

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

Referenz-Nummer: 105570A49613

Ihr Kontakt:

BS Wutow GmbH
Eschersheimer Landstraße 6
60322 Frankfurt am Main

Telefon: +49 69 90550490

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

