



Chemielaborant (m/w/d)

Sandoz Product Development, Analytical Development

Tätigkeitsbereich:

- Durchführung von analytischen Prüfungen nach beschriebenen Methoden sowie wissenschaftliche Versuche (z.B. Validierungsarbeiten) im Rahmen der Entwicklungstätigkeiten unter Anleitung planen, und gemäß gültiger GMP-Anforderungen durchführen und dokumentieren
- Einfache Probleme selbständig lösen, komplexere Probleme erkennen und kommunizieren sowie entsprechende Abweichungen vorbereitend schreiben
- Bereitstellen von Rohdaten und Bewerten von Ergebnissen
- Durchführung des GMP-Reviews
- Arbeiten gemäß globaler Sandoz-, GMP- und HSE-Standards
- Erstellung von GMP-relevanten Dokumenten innerhalb des übertragenen Verantwortungsbereichs
- Mitwirken bei der digitalen Transformation im Laborbereich
- Einarbeitung neuer Mitarbeiter, temporärer Angestellter sowie Trainees und Auszubildender

Qualifikationen:

- Ausbildung: Chemielaborant (in), CTA/ PTA oder vergleichbare Ausbildung mit mind. 2 Jahren Berufserfahrung
- Erfahrung im pharmazeutischen Labor und im Umgang mit HPLC Anlagen
- Kenntnisse in GMP und behördlichen Richtlinien
- Strukturierte und zielorientierte Arbeitsweise
- Kommunikationsfähigkeiten, Flexibilität, Lernbereitschaft und Teamplayer-Qualitäten
- Sicherer Umgang mit den gängigen MS-Office-Programmen
- Erfahrungen im Umgang mit LIM-Systemen (LIMS) und elektronischen Laborbüchern (ELN) wünschenswert
- Fließend Deutsch (mündlich und schriftlich) und gutes Englisch

Die Position ist zur befristeten Besetzung für 2 Jahre vorgesehen.

Bitte senden Sie Ihre interne Bewerbung über die Jobbörse unter www.sandoz.de/karriere.

Bei Fragen zu dieser Position können Sie die Mitarbeiter*innen der Personalabteilung gern kontaktieren.

