

Das erklärte Ziel unseres Unternehmensbereichs Produktion & Lieferung ist es, als weltweit zuverlässigster Hersteller und Lieferant von Biopharmazeutika zu agieren. Unsere Produktionsstätten bilden gemeinsam mit unseren externen Auftragnehmern, Zulieferern und Partnern ein eng verflochtenes globales Produktionsnetzwerk, das es sich zur Aufgabe gemacht hat, Kunden und Patienten in jedem Einzelfall zuverlässig und pünktlich mit qualitativ hochwertigen Produkten zu beliefern.

Unsere Produktionsteams setzen sich aus den Menschen zusammen, die unsere Produkte effektiv herstellen. In unseren Produktionsstätten gilt stets die Devise „Safety First, Quality Always“ mit dem Ziel der kontinuierlichen Verbesserung. Als Teil unseres globalen Produktionsnetzwerks tragen unsere lokalen Produktionsstätten dafür Sorge, dass Rohstoffe, Zwischenprodukte und Endprodukte stets den höchsten Qualitätsstandards entsprechen.

Unsere Niederlassung in 1210 Wien ist ein strategischer Standort für feste Arzneiformen wie Tabletten, Filmtabletten, Granulate und Implantate für den Schutz und die Behandlung von Nutz- und Heimtieren. Der überwiegende Teil der Produkte geht in den Export. Um einen nachhaltigen Unternehmenswachstum gewährleisten zu können, sind wir stets bemüht attraktive Karrieremöglichkeiten für die mehr als 300 Mitarbeiter in unserem Unternehmen anzubieten. Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir aktuell für unseren Produktionsstandort in Wien, eine/n:

Teamleiter Reinigungsvalidierung (m/w/d)

Aufgabenbereich

- Fachliche und disziplinierte Leitung der Gruppe Reinigungsvalidierung
- Anleitung von internen und externen Mitarbeitern, (Coaching, Mentoring)
- Koordination aller notwendigen Tätigkeiten im Rahmen der Projekte mit Projektteammitgliedern bzw. allen beteiligten Fachabteilungen und externen Firmen/Lieferanten inkl. Projektplanung, Definition von Milestones und Deadlines
- Ansprechpartner für alle Reinigungsvalidierungsthemen und Projekte als Experte im Rahmen von (nationalen und internationalen) Behörde Inspektionen
- Review und Genehmigung von erstellten Dokumenten
- Planung, Koordination und Durchführung von Reinigungsvalidierungsstudien
- Periodische Überprüfung (Planung, Durchführung und Dokumentation) des Reinigungserfolges von produktberührendem Equipment inkl. der Bewertung und Interpretation der Ergebnisse
- Berechnung von produktberührenden Oberflächen sowie Auswahl und Festlegung von Probenahmestellen
- Auswahl und Validierung von Probezugsmethoden im Rahmen der Reinigungsvalidierung
- Erstellung und Aktualisierung von Validierungsmasterplänen und Risikoanalysen
- Entwicklung und Optimierung von Reinigungsprozessen und Auswahl der Reinigungsmittel
- Schulung von Mitarbeitern im Rahmen der Validierungsstudien
- Sub System Owner für das System Reinigungsvalidierung am Standort Wien
- Erstellung und Revision von SOPs
- Aktive Teilnahme an internen Diskussionen zum Thema Reinigungsvalidierung
- Erstellung, Abarbeitung und Bewertung von Change Control Anträgen und Abweichungen

- Unterstützung zur Bearbeitung von Abweichungen/Untersuchungen zum Thema Reinigungsvalidierung

Anforderungen

- Abgeschlossene technische oder naturwissenschaftliche Ausbildung (mindestens HTL oder technisches/naturwissenschaftliches Studium)
- Erfahrung in der pharmazeutischen Industrie
- Erfahrung im Bereich von Qualifizierung oder Validierung
- Entsprechende GMP Kenntnisse
- Teamfähigkeit, Kommunikationsfähigkeit
- Genauigkeit und Flexibilität
- Selbstständige, strukturierte, ergebnisorientierte Arbeitsweise
- Gute Englischkenntnisse
- Sehr gute EDV-Kenntnisse (Microsoft Office)

Es erwartet Sie ein angenehmes Arbeitsklima sowie ein hochinteressantes Aufgabengebiet. Wir bieten Ihnen eine verantwortungsvolle und langfristige Spezialisten-Position mit attraktiven Rahmenbedingungen und Entwicklungsmöglichkeiten innerhalb des Unternehmens. Für diese Position ist ein Jahresbruttogehalt von mindestens EUR 53.000,- vorgesehen. Je nach Erfahrung und Qualifikation ist eine Überbezahlung jedenfalls möglich. Bei Interesse freuen wir uns auf Ihre Online-Bewerbung.

Über uns ...

Merck & Co., Inc. mit Sitz in Kenilworth, New Jersey, USA ist in den Vereinigten Staaten, in Kanada und in Puerto Rico unter dem Namen „Merck“ bekannt. In Europa, dem Nahen Osten, Afrika, Lateinamerika und im asiatisch-pazifischen Raum kennt man uns unter dem Namen „MSD“. Wir sind eines der weltweit führenden biopharmazeutischen Unternehmen mit einem breit gefächerten Produktportfolio, das sich aus verschreibungspflichtigen Medikamenten, Onkologika, Impfstoffen sowie Produkten für die Tiergesundheit zusammensetzt.

Unser Bestreben ist es, innovative Produkte zu entwickeln und zur Verfügung zu stellen, die Leben retten und die Lebensqualität verbessern. Unsere 69.000 Mitarbeiter in über 140 Ländern arbeiten in den modernsten Labors, Betrieben und Büros. Diese schaffen ein Umfeld, in dem unsere Mitarbeiter sich inspiriert fühlen und gleichzeitig ihre Kompetenzen erfolgreich weiterentwickeln und ausbauen können. Wir sind stolz auf unsere 125-jährige Unternehmensgeschichte im Dienste der Menschheit und werden auch in Zukunft zu den Unternehmen mit den weltweit höchsten Investitionen in Forschung und Entwicklung zählen.

Unsere idealen Mitarbeiter ...

In einer durch rasante Innovationen geprägten Welt sind wir auf der Suche nach erfindungsreichen Köpfen, die in den unterschiedlichsten Bereichen unseres Unternehmens einen entscheidenden Beitrag zu bahnbrechenden Errungenschaften leisten möchten, von denen noch viele Generationen profitieren werden. Bringen Sie Ihre unkonventionellen Denkansätze, Ihren konsequenten Teamgeist und Ihren ganz eigenen Blick auf die Dinge in

unser Unternehmen ein. Gemeinsam werden wir auch in Zukunft innovative Entwicklungen hervorbringen, die Leben retten und die Lebensqualität verbessern. Gleichzeitig fördern wir so Ihr berufliches Fortkommen.

INVENT.
IMPACT.
INSPIRE.