

Die gempex GmbH unterstützt führende Unternehmen der Life Sciences Industrie bei der Umsetzung von Qualitätsanforderungen nach GMP – Good Manufacturing Practice. Hauptaktivitäten liegen in der professionellen Beratung und Unterstützung. Beginnend mit ersten Konzeptstudien über Qualifizierung und Validierung bis hin zur Begleitung der Routineaktivitäten.

Kurz: Die Betreuung bei allen Fragen rund um den laufenden GMP-Betrieb der Kunden.

Für unser Technisches Büro in Mannheim suchen wir einen **Senior Consultant (m/w) Life Sciences** **Schwerpunkt CSV und GMP**

Eine unbefristete Festanstellung und eigenverantwortliches Arbeiten sind für uns selbstverständlich. Freuen Sie sich auf abwechslungsreiche Aufgaben, spannende Projekte in der Life Sciences Industrie und auf Ihre individuellen Weiterbildungs- und Schulungsmaßnahmen.

Ihre Aufgaben

- Fachliche und kaufmännische Abwicklung von IT-Validierungsprojekten in Eigenverantwortung
- Validierung von IT- und Automatisierungssystemen
- Durchführung von IT-Systemanalysen mit Blick auf pharmazeutische Qualitätsanforderungen
- Themenspezifische Beratungen und Schulungen (intern und extern)
- Erstellung der zugehörigen Dokumentation nach Pharmastandard

Ihr Profil

- Hochschulabschluss im Bereich Informatik (z. B. Technische Informatik, Wirtschaftsinformatik) oder Automatisierungstechnik oder vergleichbare fundierte Erfahrungen
- Kenntnisse im Bereich industrierelevanter IT-Lösungen und der damit verbundenen Qualitätssicherung
- Mindestens 5 Jahre Berufserfahrung in der Abwicklung von IT-Validierungsprojekten
- Sehr gute schriftliche und sprachliche Ausdrucksformen in Deutsch und Englisch
- Flexibilität, Reisebereitschaft und eine hohe Dienstleistungsorientierung

Wir freuen uns auf Sie!

Elke Bonn | HR-Managerin
bewerbung@gempex.com | +49 621 819119-14