

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 **Consultant (m/w) IT-Validierung in der Life Sciences Industrie**

Neben einem sicheren und attraktiven Arbeitsplatz bieten wir Ihnen die Möglichkeit, durch Ihre eigenen Ideen die Weiterentwicklung des Fachthemas mitzugestalten.

Freuen Sie sich auf flexible Arbeitszeiten, ein modernes Gleitzeitmodell und ein tolles Team.

Ihre Aufgaben

- Unterstützung bei der Abwicklung von IT-Validierungsprojekten (Anforderungsspezifikationen, Risikoanalysen, Testprotokolle)
- Teilaufgaben mit Projektverantwortung
- Mitwirkung bei der Ausarbeitung und Optimierung von Werkzeugen (Templates, SOPs, Checklisten, Ablaufmodelle)
- Dokumentation nach GMP-Pharmastandard

Ihr Profil

- Naturwissenschaftlich-technische Ausbildung; Bezug zur Praxis erwünscht
- Erste Berufserfahrung im technischen Umfeld
- Gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- IT-Kenntnisse mit Bezug auf Microsoft-Werkzeuge und Steuerungssoftware
- Programmiersprachen sind von Vorteil
- Freude an der fachlichen Weiterentwicklung
- Reisebereitschaft

Wir freuen uns auf Sie!