



Wir suchen zum nächstmöglichen Zeitpunkt für unser Büro in Basel und unsere Projektstandorte in Basel, Bern oder Visp einen

## Qualifizierungs- / Validierungs-Projektingenieur (m/w) – Vollzeit (100%)

Leidenschaft für Pharma Engineering. Gegründet und entwickelt von zwei namhaften Pharmaunternehmen, können wir mit Stolz feststellen, dass alle regulatorischen und sonstigen spezifischen Anforderungen dieser Branche Teil unserer DNA sind. Wir sind bestrebt, unsere Dienstleistungen nur in der Welt der Pharma- und Biotechnologie anzubieten, neu unter der Dachorganisation der TTP AG. Erstmals 1974 in Deutschland gegründet folgten Schritte für Tochtergesellschaften in der Schweiz, Frankreich und Belgien. Heute bedienen wir mit 450 Mitarbeitern an 8 Bürostandorten auf dem europäischen Markt erfolgreich die Bedürfnisse unserer Kunden.

### Die Stelle

Sie führen die Qualifizierungs- und Validierungsaktivitäten von pharmazeutischen Prozessen und Anlagen vor Ort bei unseren Kunden durch. Aktiv stellen Sie die Einhaltung der aktuellen GMP Vorschriften mit den Kundenanforderungen sicher. Sowohl in Pharma- als auch in Biotechprojekten koordinieren Sie über alle Phasen hin die beteiligten Stakeholdern (Lieferanten, Ingenieuren und Betreibern).

Dazu gehören:

- Erstellung von Qualifizierungs- und Validierungsplänen
- Erstellung und Überprüfung von Spezifikationen und Risikoanalysen, Design Dokumenten, Projektprozessen
- Planung und Durchführung von DQ-IQ-OQ-PQ für aseptische Prozesse und Produktionsanlagen
- Erstellung von Qualifizierungsberichten
- Überprüfen von Lieferantendokumentationen und Koordinierung von Lieferantenaktivitäten
- GMP-konforme Dokumentation der durchgeführten Arbeiten
- Bearbeitung von Änderungen und Abweichungen
- Erstellen von Standard Operating Procedures
- Pflege und Archivierung von Dokumenten
- Schulungsstandards der Projektmitglieder sicherstellen

### Ihre Qualifikationen

- Abgeschlossenes Ingenieur-Studium, Studium der Naturwissenschaften oder Pharmazie
- Vertraut mit den GMP Vorschriften sowie den gängigen Industriestandards
- Idealerweise weisen Sie einige Jahre Berufserfahrung in der pharmazeutischen Industrie vor
- Sehr gute Deutsch- und gute Englischkenntnisse (Konzernsprache)

Sie schätzen eine leistungsorientierte Umgebung mit starkem Teamgeist, die von respektvoller Zusammenarbeit geprägt ist. Ihre Kommunikationsstärke und Begeisterungsfähigkeit setzen Sie nicht nur im Team, sondern auch in Kundenbeziehungen ein.

Persönlich zeichnen Sie sich durch eine schnelle Auffassungsgabe, hohe Einsatzbereitschaft und Belastbarkeit sowie Flexibilität aus.

Sowohl als Projektingenieur mit wertvoller Berufserfahrung als auch als Hochschulabgänger sind Sie uns willkommen.

### Wir bieten

- Spannende und abwechslungsreiche Aufgaben in einem dynamischen Umfeld
- Entwicklungsmöglichkeiten in einer stark wachsenden Unternehmung
- Vielfältige interne Schulungen und Weiterbildungsangebote
- Ein Arbeitsumfeld, welches offen gegenüber innovativen Ideen und Anregungen ist
- Attraktive Freizeitangebote und Teambuildingevents

### Kontakt

Um mehr über diese Stelle zu erfahren, wenden Sie sich bitte an Frau Susanne Buetikofer oder Frau Meret Schori unter der Telefonnummer: 0041 (0) 61 307-9670.

### Bewerbung

Bitte übermitteln Sie Ihre Bewerbung online inklusive der Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung und Ihrer Verfügbarkeit unter [Qualifizierungs- / Validierungs-Projektingenieur \(m/w\)](#)

PHARMAPLAN provides specialized experience in Pharma Consulting, execution of EPCMV and upgrade projects as well as local site support. It is our goal to always be as close as possible to our customers to ensure side by side developed tailored solutions. Our specialists offer state-of-the-art and future-proofed knowhow in aseptic filling, biotech, oral solid dosage as well as assembly and packaging technology – this process expertise is completed by pharma focused facility design and automation knowledge.

To learn more about our company, please visit [www.pharmaplan.com](http://www.pharmaplan.com)

