

## Senior Manager Quality (w/m/d)

*QMB gemäß DIN EN ISO 13485 und DIN EN ISO 9001*

**Hamburg, Deutschland**



Die Hamburger **EVP Group** verbindet und koordiniert die Kompetenzen & Ressourcen mittelständischer Consumer Health Care (CHC)-Unternehmen mit differenzierten regionalen und indikativen Schwerpunkten. Der Kernmarkt unserer stark wachsenden Gruppe ist Europa, doch vertreiben wir unsere Produkte teilweise auch weltweit.

Wir unterstützen Kunden aus Handel und Industrie bei der Entwicklung eigener CHC-Marken mit stetig neuen, trendgemäßen Produktentwicklungen. Unser Service umfasst dabei das gesamte Leistungsspektrum von der maßgeschneiderten Idee bis zum Regal. Mit unseren eigenen, individuell positionierten Marken bieten wir zudem differenzierten Consumer-Zielgruppen attraktive Lösungen für ihr persönliches Gesundheitsmanagement.

In der Gruppe liefern wir derzeit über 500 Artikel aller regulatorischen Kategorien (freiverkäufliche Arzneimittel, Medizinprodukte, Lebensmittel [Nahrungsergänzungsmittel] und Kosmetika) und decken damit die gängigen Indikationen von Erkältung bis Beauty und sämtliche Darreichungsformen von fest bis flüssig ab. Dabei setzen wir auf außerordentlich hohe Qualitätsstandards und innovative Technologien bzw. Inhaltsstoffe.

Zur Bereicherung unseres Teams am Standort Hamburg suchen wir so bald wie möglich eine versierte Verstärkung in Vollzeit als

## **Senior Manager Quality (w/m/d)**

### **Qualitätsmanagementbeauftragter gemäß DIN EN ISO 13485 und DIN EN ISO 9001**

In dieser Funktion unterstützen Sie uns im Bereich Quality & Regulatory Affairs bei der Überwachung und Weiterentwicklung unseres übergreifenden Qualitätsmanagementsystems (QMS) und der Sicherstellung aller regulatorischen Anforderungen an unsere Arzneimittel, Medizinprodukte, Lebensmittel (Nahrungsergänzungsmittel) und Kosmetika.

#### **Auf welche wesentlichen Aufgaben dürfen Sie sich freuen?**

- Verantwortung für die Zertifizierungen nach DIN EN ISO 13485 (bzw. MDD/ MDR) und DIN EN ISO 9001, einschließlich aller Wiederholungs- und Überwachungsaudits, und in Vertretung z. B. auch für die Zertifizierung gemäß IFS
- Interne Vermittlung der Qualitätspolitik und Qualitätsziele der EVP bzw. Sicherstellen der Einhaltung aller regulatorischen Anforderungen innerhalb des Unternehmens
- Verantwortung für das Dokumentieren der QMS-Prozesse und die Pflege des QM-Handbuchs sowie der Standardarbeitsanweisungen (SOPs) und des „Site Master Files“ für die firmeneigenen Arzneimittel
- Koordination und Dokumentation von Änderungen und CAPAs
- Überwachung aller Lieferanten, Lohnhersteller, ggf. Wirkstoffhersteller und der externen Dienstleister
- Vertragsmanagement zu unseren entsprechenden Qualitätsvereinbarungen / Verantwortungsabgrenzungsvereinbarungen
- Einberufung und Leitung des Qualitätssicherungskreises
- Kontinuierliche Weiterentwicklung unseres Qualitätsmanagementsystems:
- Monitoring seiner Wirksamkeit, regelmäßiger Bericht an die Geschäftsleitung, Aufzeigen der notwendigen Verbesserungen und Verantwortung für ein entsprechendes Umsetzen
- Unterstützung im Zusammenhang mit der internationalen Angleichung des Qualitätsniveaus innerhalb der wachsenden EVP Group
- Mitarbeit bei Projekten innerhalb der Abteilung und des gesamten Unternehmens

#### **Ihr Profil:**

- Abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium, z. B. in Chemie, Biologie oder Pharmazie
- Fundierte Kenntnisse im Bereich Qualitätsmanagement und Erfahrung als Auditor
- Gute Kenntnisse und praktische Erfahrung in der Umsetzung gesetzlicher Anforderungen an Arzneimittel und/oder Medizinprodukte
- Analytisches, prozess- und lösungsorientiertes Denken und Handeln
- Hohe Motivation, Hands-on-Mentalität, Gestaltungswillen und Zielorientierung
- Selbstständige, systematische und strukturierte Arbeitsweise; sehr gutes Organisationsvermögen
- Gute Team- und Kommunikationsfähigkeiten, Durchsetzungsvermögen
- Verhandlungssichere Deutsch- und Englisch-Kenntnisse in Wort und Schrift
- Erfahrungen im Projektmanagement

**Ihr Benefit:**

Freuen Sie sich auf eine unbefristete und vielseitige Position in einem zukunftssicheren Unternehmen mit hoher Innovationskraft, flachen Hierarchien und kurzen Entscheidungswegen.

Wir bieten ein kollegiales Umfeld mit eigenen Gestaltungsspielräumen und Weiterentwicklungsmöglichkeiten sowie

- ✓ eine attraktive und leistungsorientierte Vergütung
- ✓ flexibles Arbeiten durch gleitende Arbeitszeiten und einer Home-Office-Regelung
- ✓ eine vollständige Übernahme des HVV-Tickets oder Nutzen eines Parkplatzes
- ✓ eine betriebliche Altersvorsorge
- ✓ kostenlose Getränke und frisches Obst

Sie fühlen sich angesprochen? Dann senden Sie uns doch gleich Ihre aussagekräftige Bewerbung mit möglichem Eintrittstermin und Ihrer Gehaltsvorstellung an

[Recruiting@eurovitalpharma.com](mailto:Recruiting@eurovitalpharma.com)

Sie haben Fragen?

Ihre Ansprechperson ist Yvonne Kuster, People & Organisation, Telefon +49 40 529 5269 - 0



[yvonne.kuster@eurovitalpharma.com](mailto:yvonne.kuster@eurovitalpharma.com)

Wir freuen uns auf Ihre Kontaktaufnahme!

**Euro Vital Pharma GmbH** | Borsteler Chaussee 47 | DE-22453 Hamburg