

Support Qualified Person/ QP (w/m/d)

Leipzig, 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 auch weltweit.

Wir unterstützen Kunden aus Handel und Industrie bei der Entwicklung eigener CHC-Marken mit stetig neuen, trendgemäßen Produktentwicklungen. Unser Full 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, Nahrungsergänzungsmittel und Kosmetik) und decken damit die gängigen Indikationen von Erkältung bis Beauty und sämtliche Darreichungsformen von fest bis flüssig ab. Dabei setzen wir auf hohe Qualitätsstandards und innovative Technologien bzw. Inhaltsstoffe.

Zur Bereicherung unseres Teams am Standort Leipzig suchen wir so bald wie möglich einen neuen Kollegen (w/m/d) als

Support Qualified Person/ QP (w/m/d),

Teilzeit nach Rücksprache möglich.

In dieser Funktion unterstützen Sie uns im Bereich QRA zu vielfältigen Themen.

Auf welche wesentlichen Aufgaben dürfen Sie sich freuen?

- Unterstützung bzw. Assistenz der Sachkundigen Personen bei der Freigabe von Arzneimitteln
- Kontrolle der Muster von Arzneimittelchargen, Prüfung der dazu gehörenden Unterlagen und Erstellung der Fotodokumentationen
- Korrespondenz mit Lohnherstellern, Dienstleistern und Kunden
- Digitalisierung/ Archivierung aller entsprechenden Dokumente und der dazu gehörenden Muster
- Bearbeitung von Abweichungen und CAPAs
- Überwachung der Einlagerung für Stabilitätsprüfungen und erste Prüfung der Ergebnisse
- Erstellung und Pflege qualitätsrelevanter Dokumente (QM-System)
- Erstellung und Pflege von umfangreichen Übersichten und Listen
- Unterstützung bei der Erstellung der PQRs
- Bürotätigkeiten aller Art
- Mitwirkung an behördlichen, Lieferanten- und Kundenaudits bzw. Selbstinspektionen

Das zeichnet Sie aus:

- Idealerweise erste praktische Erfahrung in der Arzneimittelherstellung, -prüfung oder -freigabe
- Hohe Motivation, Gestaltungswillen, Sorgfalt und Zielorientierung
- Selbstständige, eigenverantwortliche, gewissenhafte und systematische Arbeitsweise
- Sehr gutes Organisationsvermögen
- Prozess- und lösungsorientiertes Denken und Handeln
- Gute Team- und Kommunikationsfähigkeiten
- Sichere Deutsch- und Englisch-Kenntnisse in Wort und Schrift
- Sicherer Umgang mit MS Office

Wir bieten Ihnen:

einen Arbeitsplatz in einem zukunftssicheren Unternehmen mit hoher Innovationskraft, das in einem stetig wachsenden und spannenden Markt agiert.

Sie erwartet ein abwechslungsreiches Aufgabengebiet mit vielfältigem Gestaltungsspielraum, sowie ein hochqualifiziertes, motiviertes und kollegiales Team. Unser Unternehmensumfeld ist geprägt durch flache Hierarchien, Vertrauen und kurzen Entscheidungswege. Wir sind ständig am Puls der Zeit und wünschen uns Kollegen (m/w/d), die sich mit ihren Ideen aktiv einbringen, abteilungsübergreifend ganzheitlich denken und die Dinge im Team voranbringen. Vom ersten Tag an übernehmen Sie Verantwortung und gestalten aktiv Prozesse mit. Dabei schenken wir Ihnen als Kollege (w/m/d) ebenso viel Wertschätzung wie wir dies gegenüber unseren Kunden tun.

Gerne versorgen wir Sie mit kostenlosen Getränken und frischem Obst. Wir unterstützen Sie auch im Alter mit einer betrieblichen Altersvorsorge über den gesetzlich vorgegebenen Rahmen hinaus und übernehmen vollständig die Kosten eines Tickets für den öffentlichen Nahverkehr.

Ihre Bewerbung:

Wenn Sie uns kennen lernen möchten, dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbung mit möglichem Eintrittstermin und Ihren Gehaltsvorstellungen.

Fragen zu der Position beantwortet Ihnen gerne Frank-Otto Stengel, Director Corporate Development & Implementation, unter

Mobil +49 172 74 66 889

eMail Frank-Otto.Stengel@evp.group

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