



**Familiär und
international in einem.**

Pascal Stalder

Es warten interessante Herausforderungen auf dem Weg zur Verwirklichung unserer Vision. Dazu suchen wir Sie als

Validation Manager CSV

Wolhusen

Ihre Aufgaben

In dieser Schlüsselposition übernehmen Sie Projektaufgaben in den Bereichen der Validierung von computergestützten Systemen (CSV) im Rahmen von Anlagenqualifizierungen und Requalifizierungen. Weiter planen Sie periodische Reviews CSV gemäss Jahresprogramm und in Koordination mit den Requalifizierungsaktivitäten. Sie unterstützen weitere Bereiche (Engineering, IT) in CSV-Fragen und arbeiten mit bei der Erstellung von Vorgabedokumenten für die CSV (unter Berücksichtigung der gesetzlichen Anforderungen, Normen, GMP, Standardisierung).

Ihre Qualifikationen

Für diese vielfältige Aufgabe haben Sie ein Studium FH/Uni in Verfahrenschemie, Pharmazie, Biotechnologie, Elektrotechnik oder Automatisierung bzw. äquivalente Berufserfahrung in diesen Bereichen. Sie verfügen über mindestens drei Jahre Erfahrung in der Validierung von computergestützten Systemen in einem (GMP-) regulierten Umfeld. Nebst Ihren fachlichen Qualitäten überzeugen Sie abteilungsintern wie -extern durch Eigeninitiative, Kommunikationsfähigkeit und Verbindlichkeit. Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse setzen wir voraus.

Wir verschreiben uns aus Tradition einem Pioniergeist, der die Mitarbeitenden in den Mittelpunkt stellt. Sie engagieren sich für das, was Geistlich zu Spitzenleistungen treibt: die Leidenschaft an Regeneration. Daraus entstehen innovative Medizinprodukte, die Knochen, Knorpel sowie Weichgewebe wiederherstellen. Unser motiviertes Team freut sich auf Sie und die gemeinsame Arbeit in einem modernen, dynamischen Arbeitsumfeld mit internationalem Flair.

Wir freuen uns auf Ihre vollständige elektronische Bewerbung via: recruiting@geistlich.ch
Kontaktperson bei Fragen zur Stelle: Patrick Häuptli, Director Quality Assurance, +41 41 492 55 55



www.geistlich-pharma.com

