

Quality Engineer QA (m/v)

Functiegroep:

Quality

Branche:

Farma / Biotech / Life Sciences

Locatie:

Neder-over-Heembeek

Opleiding:

Bachelor (technisch)

Vacature ID:

#1481

Ben je op zoek naar een job met lange termijn perspectieven? Wil je werken in een internationale, technologisch hoogstaande omgeving waar je een degelijke on-the-job training krijgt?

Dan is dit de job voor jou!

Onze klant is een nichespeler in de farmaceutische/medische sector. Ze zijn toonaangevend in hun vakgebied en leveren aan landen wereldwijd. Ze voorzien om in samenwerking met haar partners wereldwijd het volume nog verder uit te breiden, waardoor zij continu op zoek zijn naar gemotiveerde en getalenteerde medewerkers voor de verschillende afdelingen.

De functie / La fonction / The vacancy

Als Quality Engineer draag je zorg voor het waarborgen van kwaliteit door het opvolgen van en verzekeren dat alle handelingen op alle niveaus gebeuren volgens de toegepaste cGMP kwaliteitssystemen. Zodoende draag je ertoe bij dat de kwaliteit van de farmaceutische producten voldoet aan de Europese en Amerikaanse cGMP richtlijnen.

Belangrijkste verantwoordelijkheden en resultaatgebieden:

1. Je draagt zorg voor het waarborgen van de kwaliteit door het opvolgen en het verzekeren dat processen en

handelingen gebeuren volgens de toegepaste cGMP kwaliteitsnormen:

- Je beoordeelt geschreven events (deviaties, OOS/OOL);

- Je volgt geschreven documenten op zoals procedures, protocollen en rapporten betreffende

- kwaliteitssystemen van andere afdelingen;

- Je draagt zorg voor de correctie en autorisatie van deze procedures, protocollen en rapporten;

- Je zorgt voor het in handen houden van batch records en lab records.

2. Je werkt mee aan verschillende projecten die betrekking hebben op risico-analyses, kwalificatie en validatie:

Je draagt zorg voor het uitvoeren van risicoanalyses en bepaald corrigerende en preventieve maatregelen (CAPA's):

Je volgt wijzigingen op via Change control;

Je volgt initiële en routinematige validatie en kwalificaties op.

Je neemt deel aan of begeleidt kwaliteit gerelateerde projecten.

3. Je staat in voor het informeren, bewust maken en trainen van medewerkers:

Je draagt bij tot het borgen van het kwaliteitsniveau en je werkt mee aan continue

(kwaliteit)verbetering;

Je bent verantwoordelijk voor het informeren van collega's met betrekking tot kwaliteit, farmaceutische wetgeving en regels;

Je staat in voor het stimuleren van medewerkers om te handelen volgens de farmaceutische regels.

Het profiel / Profil souhaité / Profile

U beschikt over een Bachelor/Master diploma (voorkeur: Chemie, Industriële Farmacie, Biotechnologie,...);

U hebt minimum 2 jaar ervaring in een soort gelijke functie in de farmaceutische of voedingssector;

Kennis van kwaliteitssystemen is een vereiste, ervaring met Europese en Amerikaanse GMP-richtlijnen

(Good Manufacturing Practices) en SOP's (Standard Operating Procedures) is een troef;

U kan vlot overweg met MS Office pakket; kennis van SAP/ TRACKWISE is een troef

U kan zich vlot uitdrukken in het Nederlands en Frans en u beschikt over een goede kennis van het Engels (zowel mondeling als geschreven);

U bent analytisch en probleemoplossend ingesteld;

U bent resultaatgericht en besluitvaardig;

U bent klantgericht, overtuigend, communicatief en samenwerkend.

Het aanbod / Notre offre / What we offer

Onze klant biedt lange termijn perspectieven.

Je werkt in een internationale technologisch hoogstaande omgeving.

Zij investeren in degelijke (on-the-job) trainings.

Je ontvangt een competitief loon, groeps- en hospitalisatieverzekering, maaltijd- en ecocheques.

Bovendien is er een interessante verlofregeling met extra vakantiedagen.

To apply: please send your CV file mentioning reference 1481 at
info@phd-jobs.net Tel.: +44 20 8144 2822

Contact person: Vitaly Pryadka

Web: <http://www.phd-jobs.net>