

Senior Consultant - Computerized Systems Validation (m/w/d)

Die MAIN5 GmbH & Co. KGaA ist ein unabhängiges und erfolgreiches Management Consulting Unternehmen mit Hauptsitz in Frankfurt am Main. Wir lösen nachhaltig und zuverlässig Schlüsselthemen unserer Kunden, die jeweils von hoher Relevanz im wachsenden internationalen Wettbewerb sind.

Unser Fokus liegt auf den führenden Unternehmen aus dem Life Science Bereich. Das ist die Branche, in der wir zu Hause sind und in der wir nachhaltigen Erfolg durch die Definition, Umsetzung und Einführung zukunftsweisender Methoden, Strategien und Lösungen vorzuweisen haben. Unser Wissen setzen wir beratend ein.

Zur Verstärkung unseres Geschäftsbereiches Systems & Processes suchen wir eine/n

Senior Consultant - Computerized Systems Validation (m/w/d)

Ihre Aufgaben:

- Sie verfügen idealerweise über Berufserfahrung im Bereich Prozess- und Systemvalidierung in Clinical R&D, Regulatory Affairs und/ oder Quality in der pharmazeutischen Industrie
- Sie weisen bereits überzeugende Projekterfolge bei der Validierung regulatorischer Prozesse und entsprechender Systemlösungen vor.
- Sie beherrschen sowohl die Konzeption als auch die Umsetzung von Validierungsmaßnahmen mit Schwerpunkt in Research & Development (R&D) und für angrenzende regulatorisch relevante Business Lösungen.
- Sie moderieren, dokumentieren und präsentieren Ergebnisse im direkten Dialog mit unseren Kunden.
- Sie übernehmen Verantwortung für Ihre Aufgaben und führen diese selbständig zu den vereinbarten Ergebnissen

Ihr Profil:

- Sie haben ein Studium im technischen oder naturwissenschaftlichen Bereich z.B. Biologie, Chemie, Pharmazie, Bioinformatik, Informatik o.ä. mit einem Bachelor, Master oder einer Promotion erfolgreich abgeschlossen.
- Sie haben in mehreren Projekten Erfahrung in der Computersystemvalidierung (CSV) gesammelt.
- Sie haben Erfahrung in der Entwicklung von Validierungsplänen und deren Umsetzung und verstehen es, in einem Umfeld konkurrierender Interessen tragfähige Lösungen herbeizuführen und umzusetzen.
- Sie verfügen idealerweise über gute Kenntnisse der Prozesse und Systeme innerhalb der Life Sciences Industrie mit dem Schwerpunkt auf R&D, Regulatory Affairs und/ oder QA
- Sie verfügen über fundierte praktische Erfahrungen bei der Anwendung relevanter Regularien und verstehen es, hieraus praktikable Maßnahmen nach GAMP5 abzuleiten.

Unser Angebot:

- Wir bieten Ihnen eine individuelle Weiterentwicklung, methodisches und fachliches Coaching durch unsere erfahrenen Kolleginnen und Kollegen in einem dynamisch wachsenden Unternehmen.
- Wir bieten spannende Projekte und bereichernde Herausforderungen in einem interessanten Marktsegment mit hochkarätigen Kunden.
- Sie arbeiten in einem international geprägten Umfeld und gehören zu einem hochmotivierten und exzellenten Team.
- Wir bieten Ihnen flexible Arbeitszeiten, Homeoffice, „State of the Art“ Technologie für die vernetzte Zusammenarbeit in einer virtuellen Organisation, eine leistungsorientierte Vergütung, Fairness, Offenheit, Freiraum für Individualität, regelmäßige Team-Events, Schulungen und eine Menge Freude an der Arbeit.

Ihre Bewerbung:

Bitte richten Sie Ihre Bewerbung mit Anschreiben, Lebenslauf und ggf. relevanten Zeugnissen an Tore Bergsteiner, e-Mail: recruiting@main5.de.

MAIN5 GmbH & Co. KGaA <https://www.main5.de> | Schumannstr. 27 | 60325 Frankfurt am Main
info@main5.de | T +49 (0) 69 . 505 027 228 | F +49 (0) 69 . 505 027 229

MAIN5 GmbH & Co. KGaA | Schumannstr. 27 | 60325 Frankfurt am Main
info@main5.de | T +49 (0) 69 . 505 027 228 | F +49 (0) 69 . 505 027 229