

SPDL

SIEMENS PERSONALDIENSTLEISTUNGEN

**Für alle,
die mehr wollen.**

[siemens.at/spdl/jobs](https://www.siemens.at/spdl/jobs)



Quality Manager - GMP & Project Management (m/w/d)

6330 Schaftenu, Job-ID: jal85wo0, #GMP #Pharma #TRD

Bei SIEMENS Personaldienstleistungen (SPDL), einer Tochtergesellschaft der Siemens AG Österreich, erwartet Sie ein spannendes Arbeitsumfeld mit über 25 Jahren Erfahrung. Wir bieten anspruchsvolle Aufgaben innerhalb der vielfältigen Siemens-Gruppe sowie bei unseren namhaften Kund:innen in ganz Österreich. Wir glauben an faire Chancen, kulturelle Vielfalt und gemeinsame Erfolge.

Wir suchen ab sofort für die langfristige Überlassung an unseren Kunden, welcher zu den weltweit größten Pharmafirmen gehört, einen Quality Manager (m/w/d) auf Vollzeitbasis (38,5 Std/ Woche).

Ihre Aufgaben

- Verantwortung für komplexe, standortübergreifende Projekte zur Sicherstellung der Einhaltung der cGMP-Anforderungen
- Sicherstellung der Compliance mit internen und externen Qualitäts- und regulatorischen Vorgaben (cGMP, SOPs, Behördenanforderungen)
- Steuerung und Umsetzung von Qualitätsinitiativen über den gesamten Projektlebenszyklus
- Fachliche Unterstützung von Projekt- und Linienfunktionen in qualitäts- und GMP-relevanten Fragestellungen
- Selbstständige Durchführung von Due-Diligence-Aktivitäten sowie Bewertung von Qualitäts- und Compliance-Risiken

Ihre Perspektive

Je nach konkreter Qualifikation und Berufserfahrung ist ein Bruttomonatsgehalt von mindestens EUR 3.500,- vorgesehen (dieses übersteigt jedenfalls das kollektivvertragliche Mindestgehalt). Die letztgültige Gehaltsvereinbarung treffen wir im Rahmen eines persönlichen Gespräches.

Als Teil eines international agierenden Großkonzerns bieten wir Ihnen interessante berufliche Perspektiven und Weiterbildungsoptionen mit vielseitigen Möglichkeiten, Ihr Potenzial optimal zum Einsatz zu bringen.

Ihre Vorteile

Ihre Qualifikation

- Abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium mit langjähriger Erfahrung im pharmazeutischen Qualitäts-, Produktions- oder Operations-Umfeld
- Praxisbewährte cGMP-Expertise sowie Erfahrung in Technical Development, QA und/oder Produktion
- Fähigkeit zur Analyse, Bewertung und Entscheidungsfindung in komplexen cGMP- und Compliance-Fragestellungen
- Erfahrung in komplexen, standortübergreifenden Projekten sowie im Umgang mit globalen Stakeholdern
- Verhandlungssicheres Englisch, hohe Organisations-, Kommunikations- und Durchsetzungsstärke

Wie bewerbe ich mich?

Wenn Sie Interesse an dieser herausfordernden und abwechslungsreichen Position haben, dann freuen wir uns auf Ihre aussagekräftige Online Bewerbung!

Kontakt: Susanne Bruckner

Tel.: 0664 78942700

SIEMENS