

**Ihr Ansprechpartner**

**Frau Sarina von  
Schwartzenberg**  
Personalreferentin  
Fon +49 611 238775-0  
wiesbaden@ferchau.com

**Job-Link**

[ferchau.jobs/at/de/78816](mailto:ferchau.jobs/at/de/78816)

**Job-Kennziffer**

FE73-17069-WI

**Adresse**

FERCHAU GmbH  
Niederlassung Wiesbaden  
Alte Schmelze 18-20  
65201 Wiesbaden

Sie sind bereit für eine neue Herausforderung? Möchten Ihre Talente in einem innovativen Umfeld beweisen? Und von den Vorteilen eines zuverlässigen Arbeitgebers profitieren? Willkommen bei FERCHAU. Als Marktführer in Engineering und IT begleiten wir unsere namhaften Kunden mit Kompetenz und maßgeschneiderten Lösungen. Mehr als 8.400 Mitarbeiter an über 100 Niederlassungen und Standorten sind so in der ganzen Welt des Engineerings aktiv.

Geben Sie Ihrer Karriere das passende Umfeld und unterstützen Sie uns - als Qualitätsingenieur als Projektleiter (m/w/d) für die Qualitätssicherung im Pharma-Umfeld

## Qualitätsingenieur als Projektleiter (m/w/d) für die Qualitätssicherung im Pharma-Umfeld

Rhein-Main-Gebiet

Abwechslungsreich und komplex - Ihr Verantwortungsbereich ist vielfältig.

- Ihnen obliegt die Projektleitung für die Weiterentwicklung des Qualitätssicherungssystems
- Die Bearbeitung von Qualifizierungen, Abweichungen, Change Controls und System Review gehört zu Ihren Aufgaben
- Sie unterstützen bei Qualifizierungsaktivitäten (IQ/OQ/PQ) und Überprüfungen der Anlagen sowie der dazugehörigen Dokumentation
- Zu Ihren Aufgaben gehört die Erstellung der Review und die Genehmigung von SOPs
- Die Koordination und Dokumentation von Abweichungen und die Verfolgung der daraus resultierenden ableitenden Maßnahmen gehört zu Ihren Tätigkeiten
- Sie arbeiten mit anderen betroffenen Abteilungen wie Regulatory Affairs, Quality Control, Engineering, zusammen
- Sie führen interne Inspektionen, Lieferantenaudits und Schulungen durch

Technologie und Teamspirit - Ihr Arbeitsplatz wird spannend.

- Regelmäßige Mitarbeiterbefragungen
- Förderung fachspezifischer Kompetenz

Kompetent und vielseitig - Ihr Profil spricht für sich.

- Sie besitzen ein erfolgreich abgeschlossenes Hochschulstudium der Fachrichtung Naturwissenschaft, Pharmazie oder Ingenieurwesen oder eine vergleichbare Qualifizierung
- Einschlägige Berufserfahrung in den Bereichen Qualitätssicherung und/oder Fertigung von Medizinprodukten bzw. Arzneimitteln zeichnet Sie aus
- Gute Kenntnisse der grundlegenden Regelwerke GMP sowie des europäischen Medizinproduktrechts setzen wir voraus
- Erfahrung in der Projektleitung bzw. dem -Management sind zwingend erforderlich
- Gute Deutsch- und Englischkenntnisse runden Ihr Profil ab

Das ist die faszinierende Herausforderung, die Sie suchen? Dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbung - gerne online oder per Email bei Frau Sarina von Schwartzberg. Denn was für unsere Kunden gilt, gilt für Sie schon lange: Wir entwickeln Sie weiter.

” Warum nur ein Talent einbringen,  
wenn Sie alle entfalten können.