



Titel: Quality Assurance Specialist (m/w/d)

Unternehmen: MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Member of Mylan Group

Standort: Bad Homburg

Für uns ist es eine Mission

Wir sind ein weltweit führendes Healthcare-Unternehmen und halten branchenweit eines der größten und qualitativ hochwertigsten Portfolios in den Bereichen RX (verschreibungspflichtige Medikamente) und OTC (rezeptfreie Medikamente) das regelmäßig durch eine innovative und robuste Produktpipeline gestärkt wird. Mit rund 35.000 Mitarbeiter/-innen und unserem klaren Fokus auf Kundenservice und Qualität, haben wir eine verantwortungsvolle Position in den wichtigsten internationalen Märkten.

Wir arbeiten jeden Tag, um den weltweit rund 7 Milliarden Menschen Zugang zu qualitativ hochwertigen Medikamenten zu bieten. Wir schätzen Persönlichkeiten, die mit Leidenschaft, Begeisterungsfähigkeit und Mut, gemeinsam mit uns Großes bewirken wollen.

Machen Sie den Unterschied

Bei Mylan hat jeder Mensch die Fähigkeit, etwas zu bewegen. Von den Anbietern, die unsere Produkte verkaufen und vermarkten, über die Produzenten, die sie entwickeln und herstellen, bis hin zu unseren Geschäftspartnern, die die Anbieter und Produzenten unterstützen, spielen wir alle eine entscheidende Rolle.

Unser **Quality Assurance Team sucht ab sofort** eine/n Quality Assurance Specialist (m/w/d).

Ihre Kernaufgaben

- Implementierung und Aufrechterhaltung relevanter Qualitätssicherungssysteme gemäß cGMP
- Pflege der Qualitätssicherungssysteme (Systeme etablieren, aufrechterhalten und deren Wirksamkeit verbessern)
- Unterstützung der Leitung von Corporate Quality Assurance bei Projektarbeiten sowie eigenständiges Betreuen von Projekten
- Strukturierung des standortübergreifenden Qualitätssicherungssystems in Abstimmung mit den anderen Standorten
- Sicherung des Qualifikationsstatus der Lohnhersteller, Lohnlabore und Dienstleister. (Lieferantenqualifizierung, Requalifizierung usw.)
Pflege der entsprechenden Dokumentation am Standort Bad Homburg.
- Erstellung, Prüfung, Überarbeitung und Archivierung von GMP-Dokumenten, z. B. SOPs, Auditprogrammen usw.

Das bringen Sie mit

- Ausbildung im technischen Bereich oder Fachhochschule mit QA-Hintergrund
- Einschlägige Erfahrung im QA Bereich
- Gute Kenntnisse und Erfahrung im Umgang mit QM-Systemen
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift

Warum Mylan?

Wenn Sie Teil eines globalen pharmazeutischen Unternehmens sein wollen, das einen Unterschied macht und das Leben verändert, ist Mylan der richtige Ort für Sie. Mit mehr als 35.000 Mitarbeitern weltweit können wir etwas bewegen. Schauen Sie auf unserer Homepage www.mylan.com vorbei, um mehr über unsere Kultur, unseren Geschäftsansatz und unsere Pläne, zu erfahren.

Unseren Mitarbeitern bieten wir ein vielseitiges, interessantes Aufgabengebiet mit hoher Eigenständigkeit in Gestaltung und Umsetzung sowie ein internationales Unternehmensumfeld mit hoher Teamorientierung und umfangreichen Benefits.

Sie sind bereit Ihren nächsten Karriereschritt zu setzen? Dann freuen wir uns auf Ihre aussagekräftige Bewerbung elektronisch an Louisa Gabelmann, Mylan Germany GmbH, Email: recruitment.gis@mylan.com

Bitte beachten Sie unseren [Datenschutzhinweis](#) für die Verarbeitung personenbezogener Daten der Bewerberinnen und Bewerber.