

Spezialist Prozesstechnik & Prozessvalidierung (m/w/d) – GMP-Produktion

Beschreibung

Wir sind ein wachsendes Life-Science-/Biotechnologieunternehmen und stellen hochwertige Produkte nach GMP-Standards her. Zur Verstärkung unserer Produktion suchen wir in Vollzeit eine Fachkraft an der Schnittstelle zwischen Produktion, Qualität und Technik. Sie begleiten unsere Prozesse nicht nur am Schreibtisch, sondern direkt in der Produktion.

Dabei wirken Sie aktiv an Prozessverbesserungen, Validierungen und der Einführung neuer Herstellverfahren mit.

Zuständigkeiten / Hauptaufgaben

- Analyse und Optimierung von Produktionsprozessen
- Planung, Durchführung und Dokumentation von Prozessvalidierungen
- Ursachenanalyse- und behebung bei Abweichungen und wiederkehrenden Problemen
- Planung und Auswertung von Prozessversuchen
- Transfer neuer Produkte, Verfahren und Technologien in die Produktion
- Mitwirkung bei Scale-up, Anlagenqualifizierungen, Change Control und CAPA's
- Erstellung und Überarbeitung von SOPs, Arbeitsanweisungen und Prozessdokumentationen
- Auswertung von Prozessdaten und Trends
- Enge Zusammenarbeit mit Produktion, Qualitätssicherung, Labor und Instandhaltung

Qualifikationen / Anforderungen

- Abgeschlossenes Studium im Bereich Biotechnologie, Verfahrenstechnik, Pharmatechnik oder vergleichbar
- Alternativ eine abgeschlossene Ausbildung als Biologielaborant/in, BTA, CTA, Chemielaborant/in, Pharmakant/in oder vergleichbar, jeweils mit relevanter Berufserfahrung
- Erfahrung im GMP-regulierten Umfeld
- Gutes Verständnis für Produktionsprozesse
- Analytisches und lösungsorientiertes Denken
- Strukturierte und sorgfältige Arbeitsweise, insbesondere in der Dokumentation
- Eigeninitiative, Freude an Prozessverbesserungen und Teamfähigkeit über Fachbereiche hinweg
- Wünschenswert sind Erfahrung in Prozessvalidierung, Qualifizierung und Abweichungsmanagement, Kenntnisse der Reinraum- oder Sterilproduktion, Kenntnisse zu Zellkulturmedien, Puffern, Reagenzien oder Single-Use-Systemen sowie Erfahrung mit statistischer Prozessauswertung

Quereinsteiger aus einer biotechnologischen oder pharmazeutischen GMP-Produktion sind ausdrücklich willkommen, auch ohne Ingenieurstudium.

Arbeitgeber

PAN-Biotech GmbH

Arbeitspensum

Vollzeit

Arbeitsort

Am Gewerbepark 6, 94501,
Aidenbach, Niederbayern,
Deutschland

Veröffentlichungsdatum

24. September 2026

Gültig bis

30.11.2026

Bewerben Sie sich jetzt

JETZT BEWERBEN

Leistungen der Anstellung

- Abwechslungsreiche Fachposition an der Schnittstelle zwischen Produktion, Qualität und Technik
- Aktive Mitgestaltung von Prozessverbesserungen und neuen Herstellverfahren
- Praxisnahes Arbeiten direkt in der Produktion
- Kurze Entscheidungswege in einem stabilen Unternehmensumfeld
- Attraktive Vergütung

Kontakte

Über die Zusendung Ihrer vollständigen und aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen inkl. Gehaltsvorstellung freuen wir uns. Ihre Daten werden selbstverständlich vertraulich behandelt.

Die Bewerbung richten Sie bitte per E-Mail an Ricarda Hechemer unter personal@pan-biotech.de