



**YOUR STEP
FORWARD!**

Die TETEC AG in Reutlingen ist ein Unternehmen mit über 130 Mitarbeiter*innen aus der aufstrebenden Biotechnologie-Branche und gehört der B. Braun-Unternehmensgruppe an. Im Bereich der regenerativen Medizin entwickeln und fertigen wir Produkte für zellbasierte Therapielösungen – u. a. zur Behandlung von komplexen Schäden und Erkrankungen des menschlichen Stütz- und Bewegungsapparates, Arthrose und chronischen Krankheiten. Mit innovativen Biomaterialien und individualisierten Zelltherapien setzen wir hierbei neue Maßstäbe für die Gesundheit von morgen.

Zur Verstärkung unseres Teams ist zum nächstmöglichen Zeitpunkt folgende Stelle in Voll- oder Teilzeit zu besetzen:

Mitarbeiter Gerätequalifizierung (w/m/d)

IHRE AUFGABEN

- Sie sind zusammen mit dem Qualifizierungsteam für eine GMP-konforme Qualifizierung der Analysengeräte und der Herstellungsausrüstung in den Bereichen der Abt. Qualitätskontrolle und Abt. Herstellung verantwortlich
- Sie übernehmen in Absprache mit den Fachabteilungen das Koordinieren von externen Qualifizierungs-, Wartungs- und Kalibrierdienstleistern und prüfen deren Dokumentation
- Sie erstellen und prüfen interne Qualifizierungsdokumente und unterstützen die Fachabteilungen bei der operativen Durchführung von Qualifizierungsmaßnahmen
- Sie sind an der Beschaffung neuer Geräte aktiv beteiligt, indem sie Angebote einholen und Nutzeranforderungen gegen vorhandene Herstellerspezifikationen abgleichen
- Sie sind für die Pflege von Gerätelisten verantwortlich und überwachen den Qualifizierungsstatus der Bestandsgeräte
- Sie übernehmen die Bearbeitung und Erstellung GMP-relevanter Dokumente mit direktem Gerätebezug: Abweichungen, CAPAs, Änderungen (Change Control) sowie SOPs
- Sie sind an der kontinuierlichen Weiterentwicklung und Aufrechterhaltung des bestehenden Qualifizierungskonzepts beteiligt

IHR PROFIL

- Sie können eine abgeschlossene naturwissenschaftliche-, technische Ausbildung, ein naturwissenschaftliches-, technisches Hochschulstudium aus dem Bereich Biotechnologie, Biologie oder Pharmatechnik oder vergleichbare Qualifikationen vorweisen
- Sie haben Erfahrung im Umgang mit computergestützten Systemen und gute PC-Kenntnisse (MS-Office, SAP)
- Sie besitzen wünschenswerterweise Erfahrung in der Qualifizierung von Analysegeräten oder Herstellungsausrüstung mit Bezug zur Pharmabranche
- Sie haben einen Vorteil mit Berufserfahrung in einem GMP-regulierten Umfeld
- Sie verfügen über gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Sie bringen eine ausgeprägte Team- und Sozialkompetenz mit
- Sie verfügen über Zuverlässigkeit, organisatorisches Talent und Eigeninitiative

WIR BIETEN

- Flexible Arbeitszeiten
- Betriebliche Altersvorsorge
- Weiterbildungsmöglichkeiten
- Vielseitige und interessante Aufgaben in einem innovativen Unternehmen mit spannenden Produkten
- Flache Hierarchien
- Vorteile eines kleineren Unternehmens mit Einbettung in einen globalen Konzern

HABEN WIR IHR INTERESSE GEWECKT?

Dann bewerben Sie sich direkt online unter www.tetec-ag.de. Laden Sie bitte Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung und des möglichen Eintrittstermins hoch.