

Chemielaborant*in (m/w/d)

Die KD Pharma Group ist ein mittelständisches, international agierendes Unternehmen mit Hauptsitz in Bexbach, Saarland und ist spezialisiert auf die Herstellung von kundenspezifischen Produkten, die den vielseitigen Bedürfnissen des globalen Markts entsprechen. Die KD Pharma Group ist eines der weltweit wenigen Unternehmen, das Omega-3 Konzentrate in einer Reinheit von bis zu 99,5 % anbietet. Dies gelingt durch die alleinige Fokussierung auf Erforschung von und Technologieentwicklung für Omega-3-Fettsäuren. Das ermöglicht der KD Pharma Group, maßgeschneiderte Lösungen bereitzustellen, mit denen sich jeder Kunde im globalen Wettbewerb von seinen Konkurrenten abgrenzen kann.

Zur Verstärkung unseres Team suchen wir ab sofort einen Chemielaboranten (m/w/d) im Bereich Qualitätskontrolle.

Ihre Aufgaben:

- Analytik von Omega-3-Fettsäuren in Arzneimittelqualität entsprechend gültiger Arbeitsvorschriften (SOPs)
- Prüfung von Rohstoffen, Zwischen- und Endprodukten sowie von Stabilitäts- und Kundenmustern
- Mitwirkung bei der Entwicklung, dem Transfer und der Optimierung moderner Analysemethoden
- Durchführung aller Analysen und der zugehörigen Dokumentation entsprechend gültiger GMP-Richtlinien
- Analytik organischer Substanzen mittels nasschemischer und chromatographischer Analyseverfahren (vor allem GC, HPLC, UV/VIS, FTIR, NIR, ICP-OES und Titrationen)
- Allgemeine Labortätigkeiten (Bestellung von Verbrauchsmaterial, Reinigung der Glasgeräte, Ablage, etc.)
- Rückmeldung von Analyseergebnissen in das ERP-System (Microsoft Navision)
- Technische Betreuung, Wartung und Reparatur der analytischen Messgeräte (z.B. GC-MS/FID, HPLC, ICP-OES, UV/VIS, FTIR, NIR)

Ihr Profil:

- Abgeschlossene Ausbildung zum/zur Chemielaborant*in, Pharmazeutisch-technische*r Assistent*in, Chemisch-technische*r Assistent*in, o.ä.
- Vorzugsweise 2-3 Jahre Berufserfahrung
- Kenntnisse in instrumenteller Analytik (GC, HPLC, ICP-OES, UV, FTIR, NIR, etc.)
- Interesse an technischen Fragestellungen und Problemlösungen
- Kenntnisse in GMP-gerechter Dokumentationspraxis, bzw. Interesse daran, GMP-gerechte Dokumentationspraxis zu erlernen

- Selbstständige, proaktive, teamorientierte Arbeitsweise
- Freude sowohl an wechselnden Aufgaben als auch an Routinetätigkeiten
- Exaktes Arbeiten und sehr gute Beobachtungsgabe
- Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Sicherer Umgang mit den gängigen MS-Office-Programmen
- Bereitschaft zur Schichtarbeit im Zweischichtsystem (Früh- und Spätschicht in wöchentlichem Wechsel) sowie zur Wochenendarbeit

Ihre Benefits:

Eine abwechslungsreiche, vielseitige und herausfordernde Position mit hoher Eigenverantwortung. Ihre Einarbeitung erfolgt „on the job“ in einem engagierten und kompetenten Team.

- Individuelle Karriere- und Entwicklungsmöglichkeiten in einem international agierenden Unternehmen
- Attraktive Entlohnung mit Zusatzleistungen wie Weihnachts- und Urlaubsgeld
- Betriebliche Altersvorsorge
- Kostenloses Wasser und Kaffee
- Firmenprodukte zum Mitarbeiterpreis
- Firmenveranstaltungen

Arbeitsplatz: Bexbach

Startdatum: Ab sofort

Arbeitszeit: Vollzeit

Bitte senden Sie Ihre Bewerbung an

Kontaktperson: Frau Anina-Sue Fuchs

E-Mail: hr@kd-pharma.com