

## Chemielaborant/in (m/w/d)

Wir suchen Sie für unser dynamisches, mittelständisches Unternehmen zum schnellstmöglichen Zeitpunkt, befristet

Über 50 Jahre Erfahrung, modernste Produktionsanlagen und höchste Qualität: Artesan steht den Kunden als Lohnhersteller mit Full-Service von der Beratung bis zum fertigen Produkt zur Seite. Unser Spektrum umfasst die Lohnherstellung fester Formen im Bereich Arznei, Nahrungsergänzungsmittel, Tierarznei und weiterer Präparate wie Homöopathika.

Produktklassen: Arzneimittel, Medizinprodukte, Lebensmittel, NEM  
Darreichungsformen: feste Formen

### Aufgabengebiet:

- Durchführung von Validierungsanalytik mit Vor- und Nachbereitungen
- Probenvorbereitung und eigenständige Durchführung der Analytik entsprechend der erstellten Validierungspläne mit den im Labor vorhandenen Messgeräten insbesondere HPLC, GC, AAS, Titration, Dünnschichtchromatographie, photometrischen oder nasschemischen Methoden sowie Freisetzungstests
- Kritische Beurteilung der gemessenen Ergebnisse sowie Diskussion dieser und der analytischen Methode mit den Validierungsbeauftragten
- Vorbereitung von Validierungs- bzw. Transferplänen nach Vorgaben aus dem jeweiligen Projekt
- Vorbereitung der entsprechenden Berichte auf Grundlage der gemessenen Ergebnisse

#### Dabei im Detail

- Bearbeitung von interner und externer Auftragsanalytik im o.g. Bereich
- Optimierung von Prüfmethode
- GMP gerechte Durchführung und Dokumentation der Analysen
- Auswertung der Ergebnisse und Eingabe in das Labordatensystem
- Überprüfung der Geräte (Reinigung, Wartung, Kalibrierung)
- Erstellung und Validierung von Excelsheets
- Erstellung von SOP's
- Durchführung von OOS-Recherchen

### Standort/Einsatzgebiet:

Lüchow/Wendland

## KONTAKT

**Artesan Pharma GmbH & Co.KG**

Personal

Wendlandstr.1  
29439 Lüchow

E-Mail:  
personal@artesan.de

## Das sollten Sie mitbringen:

- Chemielaborant/-in, Chemikant/-in, Chemisch-technische(r) Assistent(in) (CTA) oder eine andere vergleichbare Ausbildung mit mehrjähriger Berufserfahrung in der pharmazeutischen Industrie
- Kenntnisse im Bereich Methoden- und/oder Prozessvalidierung
- gute MS-Office und EDV-Anwenderkenntnisse, technisches Verständnis
- gute Englischkenntnisse
- gute Kenntnisse zu pharmazeutischen Fragestellungen und Anforderungen (GMP, AMWHV, AMG)
- selbstständige und zielorientierte Arbeitsweise, verbunden mit guter Selbstorganisation sowie ein hohes Maß an Genauigkeit und Sorgfalt
- Kommunikationsstärke, verbunden mit Freude an der Teamarbeit
- ein hohes Maß an Flexibilität, Belastbarkeit und Einsatzbereitschaft
- Verantwortungs- und sicherheitsbewusstes Verhalten

## Wir bieten:

- eine abwechslungsreiche Arbeit in Voll- oder Teilzeit,
- die Förderung von Talenten,
- Vertrauen, Ehrlichkeit, Offenheit,
- teamorientiertes Arbeiten,
- eine leistungsgerechte Entlohnung und vieles mehr!

Wir freuen uns auf Ihre Bewerbung!

Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen (tabellarischer Lebenslauf, Zeugniskopien) senden Sie, gerne auch online, an:

### **Artesan Pharma GmbH & Co.KG**

Personal

Wendlandstr.1

29439 Lüchow

E-Mail: [personal@artesan.de](mailto:personal@artesan.de)