

Job Title: Pharmaziepraktikant Global CMC Compliance (m/w/d)

Requisition Number 35856 - Posted 02/03/2020 - Germany - Aachen - Quality Assurance - Apprentice / Student



**YOU'RE NOT A NUMBER -
YOU COUNT.**

Grünenthal ist ein weltweit führendes Unternehmen in der Behandlung von Schmerzen und verwandten Erkrankungen. Wir haben uns voll und ganz der Suche nach wirksamen, lebensverändernden Medikamenten und Lösungen für Patienten mit schwerwiegenden Erkrankungen und einem hohem medizinischen Bedarf verschrieben. All unsere Aktivitäten und Bemühungen zielen darauf ab, unsere Vision einer Welt ohne Schmerzen zu verwirklichen.

Grünenthal hat seine Konzernzentrale in Aachen und ist mit Gesellschaften in rund 30 Ländern in Europa, Lateinamerika und den Vereinigten Staaten vertreten. Unsere Produkte sind in mehr als 100 Ländern erhältlich. Im Jahr 2018 beschäftigte Grünenthal rund 4.900 Mitarbeiter und erzielte einen Umsatz von 1,3 Milliarden Euro.

Als Akteur in einem innovativen, schnelllebigen Markt bieten wir ein spannendes Arbeitsumfeld und breit gefächerte individuelle Entwicklungsmöglichkeiten. Unsere gemeinsamen Werte bilden die Grundlage für unsere Arbeit: Wir setzen auf Vielfalt, stellen den Patienten in den Mittelpunkt unserer Entscheidungen, handeln unternehmerisch, bündeln unsere Kräfte, sind leistungsorientiert und handeln mit Integrität.

Kommen Sie zu Grünenthal, entfalten Sie Ihr volles Potenzial und helfen Sie uns, das Leben von Patienten zu verbessern.

Pharmaziepraktikant Global CMC Compliance (m/w/d)

Diese Aufgabe wird Sie ausfüllen:

- Unterstützung bei der Bereitstellung und Pflege der regulatorischen, chemisch-pharmazeutischen Qualitätsdokumentation
- Mitarbeit bei der Überprüfung von z.B. Herstellenweisungen, Stabilitätsprotokollen, Prüfanweisungen und Validierungsplänen zur

Entwickeln Sie Ihre Talente weiter:

- Erfolgreich abgeschlossenes Studium der Pharmazie (2. Staatsexamen) gemäß AAppO
- Interesse an den Prozessen zur Qualitätssicherung von Herstellung, Prüfung und Beurteilung von Arzneimitteln

- Sicherstellung der Übereinstimmung mit der Zulassung
- Mitwirkung bei der Bearbeitung von Änderungsanträgen von Produkten oder Rohstoffen
- Unterstützung bei der regulatorischen Bewertung von Product Quality Reviews
- Eigenständige Projektarbeit zu einem aktuellen Thema mit anschließender Vorstellung der Ergebnisse im globalen Team
- Sehr gute analytische und kommunikative Fähigkeiten zur Bearbeitung komplexer Sachverhalte
- Hohes Maß an Eigeninitiative und Teamfähigkeit
- Gute Kenntnisse der gängigen MS Office-Anwendungen
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift

Weitere Informationen finden Sie unter: karriere.grunenthal.com

Folgen Sie uns auf:

LinkedIn: Grunenthal Group

XING: Grünenthal GmbH

Twitter: @grunenthalgroup

Instagram: grunenthal

Ihr HR Ansprechpartner: Rita Hugo-Olbertz