



Stellenausschreibung | Festanstellung | Vollzeit | m/w/d

## Head of Quality Assurance (Head of QA)

Wir sind ein kontinuierlich wachsendes Biotechnologieunternehmen, das sich der Arbeit mit Enzymen und mikrobiellen Produktionsstämmen verschrieben hat. Unsere Produkte bringen wir getreu dem Motto: „die besten Dinge aus der Natur zum Besten des Menschen“ zur Marktreife.

Als Head of QA verantworten Sie\* die Abläufe unserer operativen Qualitätssicherung bei der Herstellung biotechnologischer Produkte innerhalb des bestehenden Qualitätsmanagementsystems gemäß ISO 9001 sowie GMP für pharmazeutische Hilfsstoffe und für Lebensmittel. Unsere Prozesse und Standards entwickeln wir stetig weiter und freuen uns auf Sie als Teamleader. Sie sind positiv, proaktiv und haben eine optimistische, flexible und kreative Einstellung zu Problemlösungen? Dann sind Sie bei uns genau richtig!

### Ihre Aufgabenschwerpunkte

- Verantwortung der operativen Qualitätssicherung bei der internen und externen Herstellung biotechnologischer Produkte
- Sicherstellung der Produkt- und Prozesssicherheit durch die Organisation und Überwachung folgender Bereiche
  - Prüfung von Herstell-, Versand-, Prüfvorschriften und Chargen-Herstelldokumentationen
  - Risikobewertungen für Produktionsprozesse (z.B. FMEA, HACCP)
  - Abweichungsmanagement
  - Changemanagement
  - Lieferantenmanagement
  - Beschwerdemanagement
- Personalverantwortung für die Mitarbeiter der Qualitätssicherung
- Enge Zusammenarbeit mit den Abteilungen Produktion, Qualitätskontrolle und Versand sowie mit Auftragsproduzenten
- Erstellung von produktspezifischen Zertifikaten
- Unterstützung bei der Organisation und Umsetzung des internen und externen Auditwesens
- Unterstützung von Zertifizierungsprozessen und Qualifizierungen durch Kunden
- Berichterstattung an die Vice President Quality Operations

### Wir bieten

- Interessante und abwechslungsreiche Tätigkeiten in einem jungen, dynamisch wachsenden Unternehmen
- Flache Hierarchien
- Eine familiäre teamorientierte Arbeitsatmosphäre
- Eine langfristige berufliche Zusammenarbeit
- Eine faire Vergütung und zusätzliche Benefits
- Flexible Arbeitszeiten
- Individuelle Entwicklungs- und Weiterbildungsmöglichkeiten
- Und: Natürlich feiern wir gemeinsam. Am liebsten Erfolge!

## Ihr Profil

- mehrjährige Berufspraxis mit Personalverantwortung im Umfeld der Qualitätssicherung in einem produzierenden Unternehmen der pharmazeutischen Industrie
- Ein abgeschlossenes Studium im naturwissenschaftlichen Bereich (Biotechnologie, Pharmazie, Lebensmitteltechnologie, o.ä.)
- Kenntnisse und Interesse an biotechnologischen Produktionsverfahren
- Idealerweise Erfahrung in der Durchführung von Selbstinspektionen und/oder Lieferantenaudits
- Ausgeprägte Kommunikationsfähigkeit kombiniert mit einem starken zwischenmenschlichen und interkulturellen Denken
- Verhandlungssichere Englischkenntnisse (in Wort und Schrift) und sehr gute Deutschkenntnisse

*\* Wir wahren an dieser Stelle das „Sie“ und freuen uns darauf, dass aus dem „Sie“ hoffentlich bald ein „Du“ in unserem Team wird.*

## Bewerbung

Bitte schicken Sie uns Ihre vollständige und aussagekräftige Bewerbung mit Angabe Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung per E-Mail an:

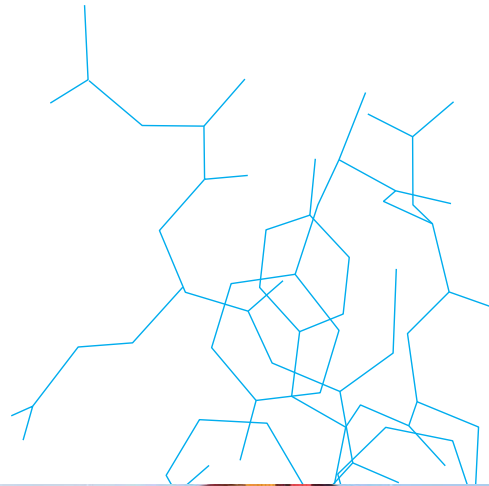
[jobs@c-LEcta.com](mailto:jobs@c-LEcta.com)



**Heike Kutschke**

*Head of HR*

*Phone +49 (0)341 35521414*



c-LEcta ist ein führender Entwickler und Produzent von biotechnologischen Produkten für regulierte Märkte wie die Lebensmittel- und Pharma-Industrie. Wir nutzen modernste Technologien, um maßgeschneiderte Enzyme und mikrobielle Produktionsstämme für kosteneffiziente industrielle Herstell-Prozesse bereitzustellen.

### c-LEcta GmbH

Perlickstr. 5 | 04103 Leipzig  
Phone +49 (0)341 3552140  
Mail [contact@c-LEcta.com](mailto:contact@c-LEcta.com)