



**CHEPLAPHARM** ist ein familiengeführtes deutsches Pharmaunternehmen mit starker europäischer Präsenz, das weltweit in mehr als 120 Ländern ein diversifiziertes Portfolio von Marken- und Nischenprodukten vertreibt. Wir verfolgen jeden Tag aufs Neue sehr verantwortungsvoll unsere **VISION**, die überaus erfolgreiche Position als Global Player weiter zu festigen und territorial auszubauen. Dieses Ziel erreichen wir, indem wir größten Wert sowohl auf die konstruktive Zusammenarbeit mit unseren Partnern als auch auf die aktive Betreuung unserer qualitativ hochwertigen Produkte durch kontinuierliches Life-Cycle-Management legen. Dadurch profitieren gleichermaßen unsere Patientinnen und Patienten, unsere Partner sowie unsere motivierten und engagierten Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter vom Unternehmenserfolg von **CHEPLAPHARM**.

Für unsere Unternehmenszentrale in Greifswald suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt genau Sie als:



## Sachkundige Person (m/w)

Kennziffer: 2018\_37

### Ihre Aufgaben:

- Wahrnehmung der Aufgaben einer Sachkundigen Person gemäß § 14 AMG für unsere bei externen Auftragnehmern gefertigten festen, halbfesten und flüssigen Arzneiformen, z. B. Endfreigabe von Chargen gemäß § 16 AMWHV
- Kontakt zu Überwachungsbehörden, Teilnahme an Behörden- und Kundenaudits
- Organisation und Durchführung von Audits bei Lieferanten und Lohnherstellern
- Kooperation mit den Fachbereichen (insbesondere Zulassung, Planung/Einkauf, Marketing) sowie extern mit Lohnherstellern und Auftraggebern bei nationalen und internationalen Projekten
- Mitwirkung im Change-Management und bei fachübergreifenden, qualitätsrelevanten Projekten
- Bewertung von Product Quality Reviews, Bearbeitung von Reklamationen und Abweichungen
- Bearbeitung komplexer pharmazeutisch-technischer und analytischer Fragestellungen

### Ihr Profil:

- Approbation als Apotheker oder eine vergleichbare Ausbildung mit der erforderlichen Sachkenntnis nach § 15 AMG
- Sehr gute Kenntnisse des Arzneimittelrechts sowie der aktuellen nationalen und internationalen GMP-Regularien
- Mindestens zweijährige Erfahrung in der Herstellung und Prüfung der oben genannten Arzneiformen
- Verantwortungsbewusste, strukturierte und zielorientierte Arbeitsweise
- Teamorientiertes, sicheres und engagiertes Auftreten
- Verhandlungssicheres Englisch in Wort und Schrift
- Anwendungsbereite EDV-Kenntnisse (MS-Office); SAP-Kenntnisse wünschenswert

### Unser Angebot:

Das Arbeiten bei CHEPLAPHARM basiert auf Miteinander, Vertrauen und Erfahrung. Wenn Ihnen ein sicherer Arbeitsplatz in einem äußerst erfolgreichen und kontinuierlich wachsenden Familienunternehmen mit einer direkten und offenen Unternehmenskultur zusagt, Sie Teil unseres ambitionierten Teams werden wollen und Wert auf echte berufliche Perspektiven legen, die wir durch die stetige Weiterbildung unserer Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter aktiv fördern, sollten Sie sich bewerben.

Wir freuen uns auf Ihre aussagefähige Bewerbung, einschließlich Angabe der Kennziffer, Ihrer Gehaltsvorstellung und Verfügbarkeit sowie einen Hinweis, wie Sie auf uns aufmerksam geworden sind:

[bewerbung@cheplapharm.com](mailto:bewerbung@cheplapharm.com)

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Jens Schmidt | Ziegelhof 24 | 17489 Greifswald | [www.cheplapharm.com](http://www.cheplapharm.com)