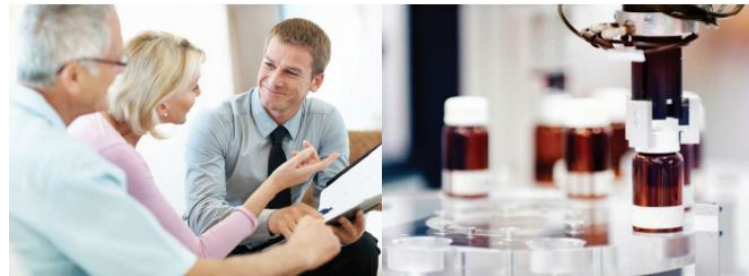


QV-Compliance A/S er en professionel og ambitiøs ingeniørvirksomhed, som hjælper Danmarks førende medicinal og medico virksomheder med at sikre "Quality of life" for alverdens medicinbrugere. Du vil blive en del af et fællesskab med gode kollegaer, og hvor alle er vigtige medspillere for vores mål. Hos os er der ingen bureaukrati og ingen politiske dagsordener, og de gode resultater skabes af vores dygtige konsulenter. Vores målsætning er, at være den foretrukne partner inden for kvalificering og validering.

Jobbet - en varierende hverdag

QV-Compliance er i rivende udvikling, og derfor søger vi en kandidat til et spændende job inden for kvalificering og validering. Stillingen byder på mange forskellige opgaver og projekter, da du bliver sendt ud som konsulent hos vores kunder. Du vil opleve en varierende hverdag og få udvidet dit kendskab til mange typer virksomheder.



I stillingen vil du:

- Koordinere, planlægge og udføre validerings- og kvalificeringsprojekter. Det indbefatter rengørings validering (CIP), sterilisationsprocesser (autoklaver, tørsterilisatorer, depyrogenisatorer, procesanlæg (SIP)), klimafaciliteter, produktions-, måle- og laboratorieudstyr.
- Få udvidet din viden om GMP og udarbejde GMP dokumentation (URS, DQ, IQ, OQ, PQ, SOP'er, protokoller, udarbejdelse af ændringssager, risikoanalyser, afvigelser m.m.)
- Medvirke til at udvikle QV-Compliance's interne processer og værktøjer indenfor kvalitetsstyring, træning og kursus aktiviteter.

Dine kvalifikationer - det er lysten, der driver værket

Du skal først og fremmest have lyst til at arbejde som konsulent, hvor hverdagene aldrig er ens og hvor opgaverne er varierende. Vi forestiller os, at du har min. 2 års erfaring, gerne indenfor validering, er en god kommunikatør, da hverdagen indeholder dialog og samarbejde med vores kunder og de teams, du vil indgå i. I jobbet vil der til tider være situationer, som kræver overblik, situationsafstemning og evne til at træde i karakter. Endvidere må du gerne være initiativrig, kvalitetsbevidst, proaktiv og have forretningsforståelse for vores kunders behov.

Du er uddannet farmaceut, ingeniør eller lignende. Kendskab til, og min. 2 års erfaring med, medicinal og medico branchen, GMP regler, dokumentation og diverse valideringsprojekter. En god portion humor, godt humør og lysten til at indgå i vores fællesskab er ligeledes en egenskab, vi sætter pris på.

QV-Compliance - det bedste af begge verdener

Hos os vil du få en fleksibel hverdag med plads til selvstændighed, egne projekter og videndeling med dine kollegaer. Der vil være muligt at planlægge sin arbejdsdag, så den passer til en travl hverdag.

Du vil få det bedste af begge verdener: du vil arbejde med førende medico og medicinal virksomheder og samtidig have dine rødder i QV-Compliance A/S med plads til kreative ideer, initiativer og en varierende hverdag. Et sted, hvor du følger dine projekter til dørs.

Er du interesseret?

Send din ansøgning og CV til info@QV-Compliance.dk. Har du spørgsmål til stillingen, er du velkommen til at kontakte Jan Granvig Dahl på 5055 6005

