

## Über Glenmark

Die Glenmark Arzneimittel GmbH mit Sitz in Gröbenzell bei München (Tochtergesellschaft der Glenmark Pharmaceuticals Ltd., Mumbai) konnte sich seit ihrer Gründung im Jahr 2010 mit qualitativ hochwertigen Arzneimitteln im deutschen Generikasegment unter den Top 20 Pharmaunternehmen etablieren.<sup>1</sup> Das Portfolio von Glenmark umfasst viele Indikationsgruppen, wobei der Schwerpunkt auf den Therapiebereichen Zentrales Nervensystem (ZNS), Herz-Kreislauf-System (HKS) und Respirationssystem liegt. Glenmark ist mit vielen Produkten Vertragspartner von großen Krankenkassen und leistet somit einen Beitrag für eine breite und bezahlbare Arzneimittelversorgung.

Glenmark Pharmaceuticals Ltd. ist ein internationales forschendes Pharmaunternehmen mit Sitz in Mumbai, Indien. Der Fokus des Unternehmens liegt auf der Erforschung innovativer chemischer und biologischer Wirkstoffe. Darüber hinaus bietet Glenmark ein breites Portfolio von patentfreien Arzneimitteln. Glenmark beschäftigt rund 13.500 Mitarbeiter in über 80 Ländern und betreibt neben 17 Produktionsstätten auch fünf hochmoderne Forschungszentren, eines davon in Neuchâtel in der Schweiz. Glenmark Pharmaceuticals Ltd. zählt zu den 75 umsatzstärksten Pharma- und Biotechnologieunternehmen weltweit.<sup>2</sup>

Weitere Informationen finden Sie unter [www.glenmark.de](http://www.glenmark.de).

Zur Unterstützung unseres Teams suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt einen

## Quality Assurance (QA) Specialist (m/w/d), Verantwortliche Person für den Großhandel

### Ihre Aufgaben

- Durchführung der Freigabe zur Distribution als Großhandelsbeauftragter und Sicherstellung der GDP-Konformität der Deutschen Niederlassung
- Handhabung von Retouren nach dem AM-HandelsV
- Prüfung bzw. Genehmigung von freigaberelevanten Änderungen, Abweichungen und CAPAs
- Unterstützung bei der Erstellung und Überwachung von Qualitätsverträgen mit externen Dienstleistern
- Mitwirkung bei regelmäßigen Quality Management Review als Großhandelsbeauftragter
- Unterstützung im Rahmen von Behördeninspektionen und Anfragen
- Durchführung von Audits und Selbstinspektionen sowie Schulungen
- Unterstützung bei der Koordinierung und Weiterentwicklung des Qualitätssystems (QS) und Qualitätsprozessen
- Erstellung, Review und Genehmigung von QS-relevanten Dokumenten (z.B. SOPs)

<sup>1</sup> INSIGHT Health, GKV Verordnungsmarkt, Nov. 2015

<sup>2</sup> 2015Evaluate Pharma, [www.evaluategroup.com](http://www.evaluategroup.com)

## Ihr Profil

- Abgeschlossenes Hochschulstudium der Pharmazie oder vergleichbare Qualifikation
- 2 Jahre Berufserfahrung zur Erfüllung der Anforderung nach §15 AMG
- Sehr gute Kenntnisse der nationalen und internationalen GxP-Regelwerke (EU)
- Mehrjährige Berufserfahrung in der Pharma-Branche
- Gute Kenntnisse im MS-Office Paket
- Sehr gute und sichere Ausdrucksweise in deutscher und englischer Sprache

## Ihre Persönlichkeit

- Leistungsorientierung, Durchsetzungsstärke, zuverlässiges und selbständiges Arbeiten
- Analytisches Denken, Liebe zum Detail und Interesse an Problemlösung
- Ausgeprägter Teamgeist mit starker Kommunikations- und Organisationsfähigkeit

Interessiert? Dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbung.

## Ihr direkter Draht zu uns

Ansprechpartner: Frau Stefanie Schmook  
Telefon: 08142 44392 136

E-Mail: [bewerbung@glenmark.de](mailto:bewerbung@glenmark.de)

Bitte reichen Sie bei Ihrer Bewerbung einen *Deutschen* sowie einen *Englischen* Lebenslauf mit ein und nennen Sie Ihr Wunschgehalt sowie Ihren möglichen Eintrittstermin.

Alle Bewerbungen sind per Email an die oben genannte Email-Adresse zu senden.