

Über Glenmark

Die Glenmark Arzneimittel GmbH mit Sitz in Gröbenzell bei München (Tochtergesellschaft der Glenmark Pharmaceuticals Ltd.) konnte sich seit ihrer Gründung im Jahr 2010 mit qualitativ hochwertigen Arzneimitteln im deutschen Generikasegment unter den Top 20 Pharmaunternehmen etablieren.¹ 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 11.000 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 80 umsatzstärksten Pharma- und Biotechnologieunternehmen weltweit.²

Weitere Informationen finden Sie unter www.glenmark.de.

Zur Unterstützung unseres Teams suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt einen

QA Specialist and RP (m/w/d) Austria & Germany

Ihre Aufgaben

- Funktion als Glenmark RP zur Einhaltung der GDP-Anforderungen in der österreichischen Tochtergesellschaft von Glenmark und als Backup-Ressource für die deutsche Tochtergesellschaft.
- Verantwortlich für die Überwachung der Einhaltung der EU-Richtlinien für gute Vertriebspraktiken, der Qualitätssicherungsstandards und der relevanten GxP-Vorschriften.
- Funktion als primäre Schnittstelle zwischen den regionalen Abteilungen für Qualität/Regulatory Affairs und den lokalen Betrieben, um eine effektive Kommunikation zu ermöglichen.
- Verantwortlich für die Implementierung von Qualitätsmanagementsystemen und relevanten SOPs in der österreichischen Niederlassung, um die Übereinstimmung mit den EU-GMP-, EU-GDP-Richtlinien und lokalen Gesetzen sicherzustellen.
- Mitwirkung bei regelmäßigen Quality Management Review als Großhandelsbeauftragter
- Unterstützung im Rahmen von Behördeninspektionen und Anfragen
- Durchführung von Audits und Selbstinspektionen sowie Schulungen

¹ INSIGHT Health, GKV Verordnungsmarkt, April 2025

² 2015Evaluate Pharma, www.evaluategroup.com

Ihr Profil

- Erfolgreich abgeschlossenes Studium im Bereich Life Science (Bachelor oder Master), wie z.B. Chemie, Biologie oder vergleichbar
- 3 Jahre Erfahrung im Bereich pharmazeutische Qualität und Vertrieb, vorzugsweise mit praktischer Erfahrung als RPi
- Kenntnisse der EU-cGMP- und EU-GDP-Vorschriften sowie anderer geltender regulatorischer Anforderungen
- Erfahrung in der Dokumentenkontrolle und -prüfung
- Sorgfältiges Arbeiten, analytisches Denken und Problemlösungskompetenz
- Fähigkeit zur eigenständigen Arbeit
- Belastbarkeit, Pragmatismus und strukturiertes Denken

Wir bieten

- Abwechslungsreiche und interessante Aufgaben
- Solide Einarbeitung und Weiterbildung
- Kollegiales, international ausgerichtetes Umfeld
- Flexible Arbeitszeiten und Company Benefits

Interessiert?

Ihr direkter Draht zu uns

Ansprechpartnerin: Frau Marina Ortner
Telefon: +49 160 90440954
E-Mail: bewerbung@glenmark.de

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

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