



Zwischen Labor & Produktion – Mitwirken in der pharmazeutischen Inprozesskontrolle (m/w/d)

Sie haben ein Auge fürs Detail, arbeiten strukturiert und interessieren sich für Qualitätsprozesse in einem hochregulierten Umfeld? Dann sind Sie bei uns genau richtig!

In einem modernen Produktionsumfeld der pharmazeutischen Industrie haben Sie die Möglichkeit, aktiv zur Qualität und Sicherheit lebenswichtiger Produkte beizutragen. Sie werden Teil eines engagierten Teams, das sich auf präzises Arbeiten, dokumentierte Abläufe und ein hohes Maß an Verantwortung verlässt.

Im Auftrag eines namhaften Unternehmens aus der Region suchen wir:

Zwischen Labor & Produktion – Mitwirken in der pharmazeutischen Inprozesskontrolle (m/w/d)

Das bieten wir Ihnen – Mehr als nur ein Job:

- **Start jederzeit möglich** – jeweils zum Monatsanfang
- **Attraktive Vergütung gemäß Entgeltgruppe E04:** ca. **3.498€ brutto/Monat** bzw. **21,44€/Stunde**
- **Tarifliche Leistungen nach BAP/DGB-Tarifvertrag**, u.a.:
 - **Urlaubsgeld** und **Sonderurlaub**
 - **Bis zu 30 Tage Jahresurlaub** (je nach Betriebszugehörigkeit)
 - **Unbefristeter Arbeitsvertrag** mit langfristiger Perspektive
 - **Pünktliche Lohnzahlung** sowie Möglichkeit zur **Abschlagszahlung**
- **Betriebliche Altersvorsorge** sowie **betriebliche Krankenversicherung (BKV)**



- **Attraktive Mitarbeiterrabatte** über exklusive Partnerportale
- **Persönliche Betreuung** durch feste Ansprechpartner bei der BS Benli GmbH
- **Flexible Arbeitszeitmodelle**, abhängig vom Einsatzbetrieb
- **Kostenfreie Services** wie Bewerbungsbefreiung, Lebenslaufoptimierung & Jobberatung
- **Eine Bewerbung – viele Chancen:** Wir vermitteln Sie gezielt an passende Unternehmen

Ihr Aufgabenbereich – Das erwartet Sie im Arbeitsalltag:

- Durchführung von **Linienfreigaben und Inprozesskontrollen** (visuell und physikalisch)
- **Überwachung von Produktionsparametern** gemäß Herstellvorgaben
- **Entnahme und Dokumentation von Proben** zur Qualitätskontrolle
- **Kontrolle von Zwischenprodukten** im laufenden Herstellprozess
- **Prüfung von Etiketten und Chargenkennzeichnungen**
- **Führen von Logbüchern, Chargendokumentationen und Reinigungsetiketten**
- **Meldung und Nachverfolgung von Prozessabweichungen**
- **Unterstützung bei der Ursachenklärung** von Qualitätsmängeln
- **Einhaltung und Kontrolle von GMP-Richtlinien** und Hygienestandards

Das bringen Sie mit:

- Eine abgeschlossene Ausbildung in einem einschlägigen Bereich, z.B.:
 - Pharmakant/in, Chemikant/in, Chemielaborant/in, PTA, BTA oder Biologielaborant/in
- Alternativ: **Berufserfahrung in der pharmazeutischen oder chemischen Produktion** bzw. **Qualitätskontrolle**
- Sicherer Umgang mit qualitätsrelevanten Abläufen und GMP-Vorgaben
- Strukturierte und sorgfältige Arbeitsweise
- Bereitschaft zur **Schichtarbeit** wünschenswert

Interessiert?

Dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbung oder ein kurzes Profil.

Gerne stehen wir Ihnen bei Fragen zur Verfügung – selbstverständlich vertraulich und unverbindlich.

Gerne stehen wir Ihnen unter Angabe der unten stehenden Referenznummer für Rückfragen zur Verfügung.

Referenz-Nummer: 101217A44995



Ihr Ansprechpartner:



BS Benli GmbH
Geiststr. 4
59320 Ennigerloh

Telefon: +49 2524 2679410
Telefax: +49 2524 2679419



Sayhan Kütük
Recruiter

bewerbung@bs-benli.de
bs-benli.de

