



Lipoid – wir investieren in Qualität

Unter dieser Verpflichtung setzen wir als wachsendes, international tätiges Unternehmen und Branchenpionier seit über 40 Jahren Maßstäbe im Bereich der Herstellung von Lecithinen und Phospholipiden. Natürliche Rohstoffe bilden die Basis unserer breiten Produktpalette.

Phospholipide sind amphiphile Moleküle und treten als Bestandteil der Membran jeder lebenden Zelle auf. Ihr natürliches Vorkommen und ihre funktionellen Eigenschaften machen sie zu idealen Hilfs- und Aktivstoffen. Der Nachhaltigkeitsgedanke prägt seit jeher unser Denken und Handeln und steht im Mittelpunkt unserer Philosophie.

Zu unseren Kunden gehören Unternehmen nicht nur aus dem pharmazeutischen Bereich, sondern auch aus den Bereichen Nahrungsergänzungsmittel und Kosmetik. Unsere Produkte erfüllen die strengsten Standards der pharmazeutischen Industrie und werden unter GMP-Bedingungen im industriellen Maßstab hergestellt.

Heute gehören über 400 Mitarbeiter und Vertriebsstandorte in acht Ländern zur weltweit tätigen Lipoid-Gruppe. Werden Sie Teil unseres innovativen, leistungsstarken Teams. Herausfordernde Aufgaben und spannende Themen warten auf Sie.

Zur Erweiterung unseres Teams am **Standort Ludwigshafen** suchen wir in Vollzeit einen

Diplom-Ingenieur Verfahrenstechnik / Chemieingenieurwesen oder Bioingenieur / Pharmaingenieur (m/w/d) für unsere Qualitätssicherung

Ihre Aufgaben:

- Unterstützung der technischen/produktionsseitigen Qualitätssicherung
- Mitarbeit im CAPA- und Abweichungsmanagement
- Mitarbeit bei der Überwachung und Koordinierung aller Qualitätssicherungsmaßnahmen
- Mitarbeit bei der kontinuierlichen Verbesserung unseres GMP-Systems in allen Bereichen
- Begleitung der Konzeption und der Realisierung von Projekten unter Qualitäts-/GMP-Gesichtspunkten

Damit überzeugen Sie uns:

- Abgeschlossenes Studium zum Bioingenieur (m/w/d), Pharmaingenieur (m/w/d), Chemieingenieur (m/w/d), Verfahrenstechniker (m/w/d) oder ähnliche Qualifikation
- Idealerweise erste Berufserfahrung in der Qualitätssicherung eines pharmazeutischen Unternehmens oder eines Herstellers von Hilfs- und Wirkstoffen für die pharmazeutische Industrie
- Erfahrung beim Erstellen und der Inbetriebnahme von pharmazeutischen Produktionsanlagen nach GMP-Richtlinien.
- Sehr gute Deutsch- sowie gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Sicherer Umgang mit den gängigen MS-Office-Programmen
- Sehr gute Umgangsformen, analytisches Denkvermögen und interdisziplinäre Kommunikationskompetenz
- Überdurchschnittliche Leistungsfähigkeit und ausgeprägter Teamgeist, sowie Empathie auf allen Hierarchiestufen

Wir bieten

Ihnen eine umfassende Einarbeitung und eine kollegiale Zusammenarbeit mit Perspektive in einer Arbeitsumgebung, bei der der Mensch im Vordergrund steht. Respekt und Entgegenkommen im Umgang mit Mitarbeitern und Kunden sind seit Firmengründung Voraussetzung für ein wertschätzendes Miteinander und ausgezeichnete Ergebnisse. Profitieren auch Sie von attraktiven wirtschaftlichen Bedingungen und werden Sie Teil unserer Erfolgsgeschichte.

Haben wir Ihr Interesse geweckt?

Dann schicken Sie bitte Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen an die unten genannte Adresse. Über eine Bewerbung per E-Mail freuen wir uns am meisten, weil so Papier gespart werden kann.

Sollten Sie eine zusätzliche Sicherheit wünschen, können Sie Ihre Bewerbung gerne verschlüsseln und uns den Code vorab telefonisch mitteilen. Mehr dazu unter <https://www.lipoid.com/de/datenschutz>