

Har du vad som krävs?

Vi söker en skärpt valideringsingenjör

Du brinner för kvalitetsarbete och stimuleras av att driva projekt, både på egen hand och tillsammans med andra. Du är sannolikt högskoleingenjör med produktionsteknisk inriktning. Du har några års erfarenhet av arbete inom produktion, där medicinteknisk erfarenhet är meriterande. Du bör vara en självgående problemlösare, vara driven och tycka om att arbeta i ett högt tempo. Vi ser gärna att du arbetat med kvalitetssäkrande verksamhet inom produktion samt har kunskap om QSR. För tjänsten krävs mycket goda kunskaper i engelska och svenska, både i tal och i skrift. God kommunikativ förmåga samt förmåga till lyhördhet och samarbete ses som mycket viktiga egenskaper.

Du ska ansvara för verksamhetens valideringsprojekt. Huvudsakligen skall du planera, driva, dokumentera och följa upp de olika projekten för att bidra till att utrustning, metoder och processer når företagets högt uppställda kvalitetskrav. Du kommer även att vara ett stöd i valideringsfrågor samt fungera som remissinstans vid utveckling och anskaffning av utrustning. Vidare kommer du att ansvara för interna miljökontroller, både sådana som utförs i egen regi och andra. Företaget är idag certifierat för ISO 9001, ISO 13485 samt följer cGMP.



Kontaktperson är kvalitetschef Petra Fridström, 0221-296 55, eller personalchef Cecilia von Hauswolff, 0221-296 52.

Vi hoppas att du kan påbörja ditt arbete hos oss så snart som möjligt. Vi vill ha dina ansökningshandlingar senast den 21 januari, 2012. Ansökan ska vara skriven på svenska och innehålla personligt brev, CV, studiebetyg samt löneanspråk. Du skickar den till Scandinavian Gene Synthesis AB, Personaladministrationen, Box 91, 731 22 Köping. Märk ansökan "Val.Ing_2012/01".

Du kan också skicka ansökan via mail, till work@sgsdna.com.

Välkommen med din ansökan!