



VI SØGER

Q-Ansvallig

07.02.2025

VIL DU VÆRE MED TIL AT KVALITETSSIKRE DEN FREMADRETTEDE AUTOMATION AF PHARMA-INDUSTRIEN?

Drømmer du om at være med til at bygge noget op fra bunden og sætte dit eget præg, og er du god til at inspirere, motivere og sikre, at kvalitetsprocesser og retningslinjer overholdes? Så har vi muligvis det helt rigtige job til dig.

Om jobbet

Vi søger en kvalitetsansvarlig til at understøtte vores projektafdeling, primært inden for pharma-industrien, som kan bidrage til sikring af vores kvalitetsprocesser og på sigt stå for opbygning og udvikling af vores kommende Dokumentations- og Valideringsafdeling, som der efterfølgende er mulighed for at få ansvaret for.

Organisatorisk kommer du til at referere til vores COO

"Vi søger én, der kan være med til at sikre de rammer og systemer, der gør, at vores udvikling sker struktureret og med høj dokumentationsgrad, og som samtidigt får dokumentationen og systemerne til at skabe værdi, uden at de begrænser den kreativitet vi lever af."

Thomas Heltzen, COO Technicon A/S

Dine nøgleopgaver bliver blandt andet:

- Opbygning af og dokumentation for vores Pharma Quality Management System, herunder processer og strukturer
- Opdatering og vedligeholdelse af ISO9001 (kvalitet), ISO14001 (miljø), ISO27001 (informationssikkerhed), ISO45001 (arbejds miljø)
- Support og facilitering til projektteams iht. kundekravspakker, GAMP-dokumentation, design reviews, tests og validering
- Opfølgning på samt udbedring af ISO-afvigelser
- Sikring af eksisterende kvalitetsprocesser og håndtering af eventuelle afvigelser
- Sikring af salgsaktiv i forhold dokumentation og SRV-validering
- Motivering af projektteams så kvalitet bliver en naturlig del af dagligdagen

HVEM ER VI?

Technicon er et privat ejet selskab med hovedkontor i Hobro. Siden etableringen i 2014 har vi oplevet en markant vækst og beskæftiger nu mere end 90 dedikerede medarbejdere. Virksomhedens succes kan primært tilskrives vores høje faglige standard og målrettede indsats for at gøre fleksibel automation tilgængelig for virksomheder inden for alle brancher. Vi tilbyder både standardløsninger, som vi selv udvikler, og skræddersyede løsninger, der er udviklet i tæt samarbejde med kunderne. Som teknologihus fungerer vi også som udviklingspartner. Vi udvikler og afprøver nye teknologier, designer koncepter og udvikler prototyper for at inspirere kunderne med henblik på fremtidige muligheder. Vi har en position, der gør, at vi er med til at sætte standarden for automation i pharma-industrien, både hvad angår løsninger og dokumentation.

Du bliver en del af et yderst kompetent team, hvor du bliver bindeled og kvalitetstovholder mellem de forskellige parter, der indgår i et projekt.

Kvalifikationer

- Du har stærke samarbejdsevner, da du skal fungere som bindeled på tværs af funktioner og samtidigt sørge for, at fokus på vores kvalitetssikring forankres i hele virksomheden
- Kendskab til og erfaring med ISO- og CE-systemer
- Indsigt i pharma dokumentation er en fordel men ikke et krav
- Teknisk forståelse for automationsløsninger
- Du må gerne være D4 Infonet superbruger
- Du er struktureret med et godt overblik, så processer optimeres og overholdes hele vejen igennem vores projekter
- Du er robust og vedholdende og evner at synliggøre værdien i en stærk kvalitetssikring på tværs af hele organisationen, så fokus herpå også bevares i en travl hverdag med mange interessenter

Kulturen i vores virksomhed er præget af dynamik, som afspejler branchens permanente fokus på udvikling. Vi defineres af et socialt, positivt og inspirerende samarbejde med kort vej fra tanke til handling.

Sådan søger du

Du kan søge stillingen direkte via JobIndex eller ved at sende en helt traditionel ansøgning og CV til application@technicon.dk.

Vi indkalder løbende til samtale, så vi vil gerne høre fra dig snart. Har du spørgsmål til stillingen, kan du kontakte Head of HR – Lars Dahl Vester på telefon 29 16 10 12 eller e-mail ldv@technicon.dk