



Als expandierendes Dienstleistungsunternehmen im Bereich Qualifizierung, Validierung und Qualitätsmanagement sind wir ständig auf der Suche nach qualifizierten Mitarbeitern. Für den Einsatz im süddeutschen Raum und in der Schweiz suchen wir zum nächstmöglichen Termin

## Projektingenieure (m/w)

Sie planen und koordinieren Qualifizierungs- und Validierungsprojekte nach cGMP-Anforderungen, einschließlich Testdurchführung und Erstellung der zugehörigen Dokumentation. Außerdem unterstützen Sie unsere Kunden bei der Lösung von Fragen und Aufgaben im Bereich Qualitätsmanagement. Sie erfüllen repräsentative Aufgaben im Bereich der Neukundenakquirierung.

Sie besitzen einen Studienabschluss im Bereich Pharmatechnik, Medizintechnik oder vergleichbares. Idealerweise haben Sie mind. zweijährige Berufserfahrung im GMP-regulierten Umfeld gesammelt. Sie sind es gewohnt, selbständig und eigenverantwortlich zu arbeiten und bringen ein hohes Maß an Flexibilität und Reisebereitschaft mit. Sie verfügen über gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift sowie gute EDV-Kenntnisse (MS-Office). Ein sicheres Auftreten, Motivation und Teamfähigkeit runden Ihr Profil ab.

Wir bieten Ihnen eine herausfordernde, abwechslungsreiche Tätigkeit in einem zukunftsorientierten und wachsenden Umfeld sowie die Möglichkeit, das Unternehmen aktiv mitzugestalten. Ein leistungsgerechtes Gehalt, flexible Arbeitszeiten und gute Sozialleistungen sind für uns selbstverständlich.

Wenn wir Ihr Interesse geweckt haben, dann senden Sie bitte Ihre aussagefähige Bewerbung mit möglichem Eintrittstermin und Gehaltsvorstellung per Post oder E-Mail an:

ValTec GmbH, Frau C. Pachl, Zentralstrasse 100, CH-8212 Neuhausen am Rheinfall, info@valtec-gmbh.com