



**Mit Siegfried als Partner dürfen  
Sie mehr erwarten**

**Die Siegfried Gruppe mit Hauptsitz in Zofingen (Schweiz) ist eine bevorzugte Produktions- und Dienstleistungspartnerin der weltweiten Pharmaindustrie. Unser Unternehmen schaut auf eine über 140-jährige Tradition zurück und vereint Chemie und Pharmazeutik unter einem Dach.**

Wir entwickeln und produzieren Wirksubstanzen, entsprechende Zwischenstufen und komplexe Darreichungsformen. Rund 2200 engagierte Mitarbeitende in der Schweiz, Deutschland, Frankreich, Malta, den USA und China arbeiten täglich für unsere Kunden an innovativen, integrierten Lösungen.

Unser Standort in Hameln, der seit 2014 zur Siegfried Gruppe gehört, ist seit mehr als 60 Jahren ein Spezialist für die Auftragsherstellung im Bereich Sterilabfüllung. Das Unternehmen fertigt für nationale wie für internationale Pharmaunternehmen flüssige Arzneimittel, die auf allen Gesundheitsmärkten der Welt eingesetzt werden.

Siegfried schafft für Mitarbeitende auf der ganzen Welt spannende Karrierechancen in einem internationalen Umfeld. Wir fördern die fachübergreifende Zusammenarbeit und Gestaltungs- und Einflussmöglichkeiten. Dies alles sowie das dynamische Arbeitsumfeld machen Siegfried zu einem attraktiven Arbeitgeber.

In Hameln suchen wir zur Ergänzung unseres Teams zum nächstmöglichen Termin einen

## **Experte zur Erstellung pharmazeutischer Dokumentation (w/m/d)**

### **Ihre wichtigsten Aufgaben:**

- Termingerechte und eigenverantwortliche Erstellung von Product Quality Reviews
- Beantwortung von Kunden- und Behördenanfragen
- Interne und externe Kommunikation im Rahmen der PQR-Erstellung
- Koordinierung der notwendigen Unterlagen firstgerecht und entsprechend der internen Vorgaben zur Erstellung von PQRs
- Fachliche Beurteilung der zu einem Produkt vorliegenden Dokumente und Daten im Rahmen der PQR Erstellung
- Repräsentierung des Unternehmens bei Behörden und Kunden

### **Ihr Profil:**

- Ausbildung und/oder Studium mit naturwissenschaftlicher oder technischer Ausrichtung
- Mindestens drei Jahre Erfahrung im pharmazeutischen GMP-Umfeld mit dem Fokus auf qualitätsrelevante Themen
- Erfahrung in der Bearbeitung und Erstellung von PQRs von Vorteil
- Sicher in deutscher und englischer Sprache (in Wort und Schrift)
- Strukturierte und zielorientierte Arbeitsweise
- Team- und Kommunikationsfähigkeit

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann senden Sie Ihre Bewerbungsunterlagen per E-Mail an **Friedrich Rieke, [jobs-hameln@siegfried.ch](mailto:jobs-hameln@siegfried.ch)**, unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung sowie der **JobID061-1931fri**.

Bitte beachten Sie unsere Datenschutzhinweise auf:  
[www.siegfried.ch/de/jobs-karriere/offene-stellen/](http://www.siegfried.ch/de/jobs-karriere/offene-stellen/)

### **Siegfried Hameln**

Langes Feld 13  
31789 Hameln

Weitere Informationen finden Sie unter  
**[www.siegfried.ch](http://www.siegfried.ch)**

**Wir freuen uns auf Sie!**