

Unser Kunde ist ein weltweit führender Hersteller biologischer Wirkstoffe und Arzneimittel in der Metropolregion Hamburg mit 600 Mitarbeitern und einem Umsatz in Höhe von € 100 Mio. Mittelständig geprägt und inhabergeführt bietet das Unternehmen den anspruchsvollen Kunden hochwertige Produkte und Dienstleistungen von der Durchführung klinischer Studien über die Entwicklung und Formulierung von Arzneimitteln bis zur Produktion und Qualitätskontrolle. Mehr als 90 Jahre Erfahrung, Entdeckergeist und Innovation machen das Unternehmen zu einem international geschätzten Partner.

Für die Leitung der Produktions-IT und die Einführung, Weiterentwicklung und den Betrieb GMP-relevanter IT-Systeme für das Unternehmen suchen wir für unseren Kunden eine

## **Leitung Produktions-IT / MES (m/f/d).**

Der Schwerpunkt liegt dabei aktuell auf dem Manufacturing Execution System (MES) für die Pharma- und Wirkstoffbetriebe.

In dieser Position übernehmen Sie folgende Hauptaufgaben:

- Konzeptionierung, Evaluierung, Implementierung, Validierung und Unterstützung von IT-Lösungen in der Produktion
- Koordination, Steuerung und Leitung von IT-Projekte in der Produktion
- Hauptverantwortung und Gesamtprojektleitung MES (Strategie, Implementierung)
- Teamleitung für ein kleines, engagiertes Expertenteam
- Strategische Ausrichtung und Weiterentwicklung der Produktions-IT des Unternehmens
- Enge Abstimmung mit der Geschäftsführung bezüglich der Ausrichtung der IT beim Unternehmen
- Stakeholder- und Lieferantenmanagement (intern & extern)
- Optimierung der Prozessabläufe durch moderne IT-Lösungen
- Bindeglied zwischen IT-Abteilung, Herstellbetrieben, Systemlieferanten und Integratoren
- Beratung und Unterstützung der Herstellbetriebe und Technik bei der Anschaffung und Einbindung neuer Produktionsanlagen und Umsetzung von Automatisierungslösungen
- Umsetzung, Definition und Absicherung unternehmensinterner Standards basierend auf Industrie-Standards und „Best Practice“-Ansätzen
- Erstellung von GMP- und IT-Lifecycle-Dokumentation wie Lastenhefte, Qualifizierungsdokumente, Change Controls, CAPA's und SOP's

Ihr Profil:

- Abgeschlossenes Studium der Fachrichtung (Wirtschafts-)Informatik oder mit naturwissenschaftlich-technischer Fachausrichtung, alternativ eine vergleichbare Ausbildung, z.B. zum Fachinformatiker
- Erfahrung in der Projektleitung, vorzugsweise IT-Projekte im GMP Umfeld
- Erfahrung mit MES und IT-Systemen im GMP-Umfeld, vorzugsweise Werum PAS-X
- Vertiefte Kenntnisse in der Systemintegration mit Standard-Software-Lösungen
- Ausgeprägtes Qualitätsverständnis und Kenntnis von Standardprozessen- und -abläufen im GMP- und Produktionsumfeld
- Sehr gute analytische und konzeptionelle Fähigkeiten und schnelle Auffassungsgabe

Spricht Sie diese Herausforderung an? Dann freuen wir uns auf Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen inklusive Ihrer Gehaltsvorstellungen und Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins, die Sie bitte an untenstehende Adresse senden.

**PP PHARMA PLANING**  
**International Executive Search & Specialist Recruitment Healthcare**

Dr. Bergauer + Partner GmbH

**Frau Doris Messing, Managing Partner, CMC (BDU)**

Bismarckallee 2a D-79098 Freiburg im Breisgau

Telefon: +49 761 2 9615-0 oder Direktwahl: +49 761 2 96 15-15

Email: [d.messing@pp-pharma-planing.de](mailto:d.messing@pp-pharma-planing.de)

[www.pp-pharma-planing.de](http://www.pp-pharma-planing.de)

*Diskretion ist selbstverständlich!*

