

	DEPARTAMENTO DIRECCIÓN GESTIÓN PERSONAS	<a href="http://www.leitat.org">www.leitat.org</a>
	<b>SELECCIONAMOS A:</b>	TRABAJA CON NOSOTROS
		<a href="mailto:seleccion@leitat.org">seleccion@leitat.org</a>

## **QUALITY ASSURANCE MANAGER GMP:**

Fundada en 1906, Leitat es una de las entidades de referencia a nivel estatal y europeo en la gestión de tecnologías. Cuenta con un equipo de más de 500 profesionales, experto en investigación aplicada, servicios técnicos y gestión de iniciativas tecnológicas y de innovación. Leitat aporta valor social, industrial, económico y sostenible, ofreciendo soluciones integrales en múltiples sectores y ámbitos: desarrollo de nuevos materiales, producción eco-sostenible, sistemas de prevención de salud laboral, revalorización de residuos y aprovechamiento de recursos naturales, interconectividad y digitalización de la industria, energía verde y maximización de la eficiencia energética. Leitat está reconocido por el Ministerio de Economía, Industria y Competitividad y es una de las principales entidades participantes del programa Horizon2020 de la Unión Europea

Actualmente buscamos **un/a Quality Assurance manager GMP:**

### **Principales Funciones:**

Garantía de Calidad del proceso productivo de ATMP y/o productos intermedios para su producción en un entorno farmacéutico o académico, con las responsabilidades y cualificaciones descritas en la normativa farmacéutica vigente.

Gestión integral de la Calidad, análisis y gestión de riesgos, control de cambios, no conformidades, acciones correctivas y acciones y planes de mejora. En coordinación con la Dirección Técnica y la Dirección de Producción, garantizando el cumplimiento de NCFs-GMPs en toda la cadena de valor.

Participación en la liberación de lotes de producción.

Participar en la adecuación y diseño de nuevos procesos y nuevas instalaciones y Salas Blancas.

Responsabilidad sobre los requisitos regulatorios referentes al cumplimiento normativo vigente para la producción de productos farmacéuticos de ATMP.

Asegurar la adecuación de la producción en Salas Blancas a los requisitos establecidos de Calidad.

Realización de informes técnicos y auditorías de control y mejora en los procesos de producción, logística y comercialización.

Gestión de Auditorías internas-externas e Inspecciones.

### **Formación requerida:**

Licenciado o Doctorado en farmacia. Máster en química, biología, medicina, farmacia o similares.

Formación y experiencia en entornos de fabricación GMP

Cualificación / Experiencia para ocupar el cargo de responsable de Garantía de Calidad.

### **Experiencia:**

Técnico de Calidad GMP en entorno farmacéutico o académico o similar

Experiencia previa en proyectos de producción GMP e implantación de sistemas de Calidad

Experiencia en laboratorios en el ámbito biotech

Experiencia en estructuras organizativas matriciales

Se valorará especialmente experiencia en la producción y gestión de calidad de ATMP

### **Competencias:**

Positividad, innovación, resiliencia, Profesionalidad, honestidad e integridad.

**Habilidades y conocimientos:**

Imprescindible dominio de los requisitos de calidad GMP en entornos biotech así como experiencia práctica en los mismos.

Elevada capacidad de trabajo.

Iniciativa propia, autonomía (principalmente en entornos de realidad líquida).

Capacidad de trabajar en equipo y de forma no jerárquica.

Forma de trabajar rigurosa y ordenada.

Planificación y organización. Capacidad de síntesis tanto oral como escrita.

Interés en las áreas científicas de biotecnología y medical devices.

Carácter eminentemente proactivo y con voluntad de mejora de procesos

**Idiomas:**

Imprescindible Castellano, inglés y catalán.

**Informática:**

Nivel usuario, office e internet.

**Ofrecemos:**

Incorporación inmediata

Catering subvencionado

Contrato indefinido

Salario según valía

Jornada flexible



Solicitar