

	DIRECCION GENERAL DESARROLLO GESTIÓN DE PERSONAS	www.leitat.org
	SELECCIONAMOS A:	TRABAJA CON NOSOTROS
		seleccion@leitat.org

TÉCNICO/A CONTROL DE CALIDAD

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 Técnico/a Control de Calidad:**

Principales Funciones:

- Organizar y gestionar las actividades del área de Control de Calidad, asegurando que se aplican los procedimientos de la compañía.
- Garantizar que los laboratorios e instalaciones, equipos y servicios del área de Control de Calidad se encuentran en las condiciones adecuadas de mantenimiento, limpieza y desinfección.
- Optimizar las operaciones de Control de Calidad de los productos fabricados, de modo que éstas se realizan puntualmente según la planificación establecida.
- Realizar y/o supervisar las acciones de muestreo que realizan el departamento de Producción.
- Asegurar que se realizan los análisis necesarios a los materiales, In-Process-controls (IPC), zonas y servicios y colaborar en la realización de aquellos que le sean asignados.
- Asegurar que los materiales y productos se muestrean y analizan de acuerdo con las instrucciones y procedimientos previstos.
- Realizar las tareas derivadas de control de calidad microbiológicos (control microbiológico ambiental, lectura de placas, gestión de muestras, análisis fisicoquímicos básicos entre otros).
- Participar en la aprobación del producto acabado fabricado tras la revisión de los registros de documentación de lote.
- Revisar, supervisar y monitorizar análisis realizados externamente
- Elaborar y/o revisar las especificaciones, instrucciones de muestreo, métodos de análisis y otros procedimientos de Control de Calidad.
- Asegurar que todos los métodos analíticos utilizados están validados, o verificados en el caso de que sean de farmacopea.
- Elaborar y/o revisar que las desviaciones y OOS se registran y evalúan e investigan conforme al procedimiento previsto, asegurando que sigue el proceso previsto y se elaboran los registros establecidos.
- Realización de control microbiológico ambiental (CMA) de áreas clasificadas

Formación requerida:

- CFGS de laboratorio o graduado en ciencias de la vida
- Conocimiento en Control de Calidad
- Conocimientos de laboratorio de microbiología.
- Conocimiento en Normas de Correcta Fabricación (NCF).
- Conocimiento en Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL).
- Conocimiento en validaciones y cualificaciones

Experiencia:

Valorable experiencia en:

- Empresas del sector Biotech
- Auditor de Calidad GMP en empresa biotech, farma o similar
- Control de Calidad en laboratorios farmacéuticos/ Biotech

Experiencia:

- 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
- Experiencia como Control de Calidad en los ámbitos biofarmacéuticos

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.
- Imprescindible experiencia en sistemas de Calidad
- 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. Seguimiento de la normativa como valor fundamental en el trabajo.
- 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
Ubicación: Barcelona

Solicitar