



Aconsil

Kvalificering-/Validerings -konsulent

Er du ingeniør, farmaceut eller lignende og udstyret med stærke kompetencer inden for kvalificering, validering, test og produktionsoptimering? Så er det måske dig, der skal være den nye konsulent i Aconsil ApS.

Vi søger en medarbejder, hvis mål bliver at sikre den højest mulige kvalitet i afviklingen af projekter hos kunder, der har brug for vores støtte til opbygning af nye produktionsfaciliteter. Aconsil ApS er en spændende vækstvirksomhed med opgaver indenfor bygherrerådgivning og projektledelse.

Aconsil ApS leverer rådgivningsydelser indenfor procesindustrien. Vi har gennem 20 år opbygget særlig erfaring indenfor farmaceutisk industri, fødevarerindustri, olie og gas.

Som vores valideringskonsulent bliver du en del af en mindre organisation i stor vækst, hvor du får gode muligheder for at bruge din erfaring. Dine arbejdsopgaver vil bl.a. bestå i

- Planlægning af valideringsaktiviteter
- Udarbejdelse af valideringsplan
- Skrivning af protokoller for IQ, OQ og PQ
- Kvalificering af udstyr
- Gennemførelse af test

Jobbet vil give dig en enestående mulighed for at udvikle dig såvel personligt som professionelt, idet du vil få et stort ansvar og vil blive stillet overfor udfordrende opgaver. Du vil have en central placering i virksomheden med din daglige gang i projekter ude hos vores kunder.

Du er formentlig ingeniør, farmaceut, laborant eller lignende, og du skal kunne dokumentere erfaring med GMP, validering og test. Du arbejder systematisk og struktureret og kan ikke forestille dig ikke at overholde en deadline. Derudover forventes det, at du behersker engelsk på højt fagligt niveau. Vi lægger vægt på gode samarbejdsevner og du må meget gerne have lyst til at bidrage til virksomhedens udvikling.

Du vil i **tæt samarbejde med kompetente samarbejdspartnere** have fokus på at skabe resultater i hverdagen. Du er drevet af faglige udfordringer og af at skabe værdi for vores kunder.

Tiltrædelse: Snarest muligt – efter aftale