

Pannoc zoekt voor onmiddellijke indiensttreding:

QP (M/V)

Pannoc NV is een Belgisch farmaceutisch familiebedrijf dat bijna 40 jaar gespecialiseerd is in het ontwikkelen, produceren en verkopen van hoogkwalitatieve geneesmiddelen, medische hulpmiddelen en dermocosmetica. Pannoc NV is nationaal en internationaal actief.

Jouw verantwoordelijkheden:

- Nagaan of alle operaties met betrekking tot het produceren van afgewerkte producten compliant zijn met GMP, registratiedossiers, nationale en internationale wetgevingen en het interne kwaliteitsbeleid.
- Controle van de batch productie ten einde enkel conforme batches vrij te geven
- Goedkeuren rond hertesten/herwerken of reprocessing van afwerkte product
- Goedkeuren van kritische product change control voor geneesmiddelen
- Goedkeuren van verpakingscomponenten en van de finale product specificaties.
- Herwerken en goedkeuring van verpakingsprocedures
- Herwerken en goedkeuren van validatiedocumenten.
- Versterken van de compliance van de QA activiteiten met de relevante kwaliteitssystemen en GMP in samenwerking met QA manager
- Organiseren en managen van interne relaties om tijdig follow up op te zetten rond afwijkingen, change controls, investigations, klachten, vrijgave... in samenwerking met QA Manager
- Actief bijdragen tot het vereenvoudigen en streamlinen van het proces om struikelpunten weg te halen en bij te dragen tot kwaliteitsverbeteringen
- Begeleiden van externe of FAGG audits
- In orde brengen / houden / verbeteren / updaten regulatory affairs van cosmetica, medische hulpmiddelen, grondstoffen, geneesmiddelen
- Uitvoeren van de verplichte trainingen rond vigilantie (pharmaco-vigilantie, materio-vigilantie...) en bijhouden van de training follow up reports
- Verantwoordelijke voor medische vragen van patiënten, artsen, apothekers en andere
- Verantwoordelijk vanuit het regulatory perspectief voor de informatie en medische advertising (mailings, verpakking) in samenwerking met marketing verantwoordelijke
- Contract manufacturing: service agreements opstellen, ...
- Pannoc vertegenwoordigen in de comités van professionele associaties
- Nauwe samenwerking met QA manager om QA te verbeteren

Jouw profiel:

- Je bent in het bezit van een master diploma Farmaceutische wetenschappen en een post master degree in industriële farmaceutische wetenschappen om zodoende de QP van het bedrijf te worden of je bezit reeds een QP registratie nummer (FAGG- Belgisch staatsblad).
- Meer dan 3 jaar ervaring in de farmaceutische sector, regulatory affairs ervaring is een pluspunt
- Je leert snel en kan vlot strategische doelstellingen omzetten in concrete actiepunten.
- Je kan goed zelfstandig werken en de juiste prioriteiten stellen voor je verschillende taken
- Op een vlotte manier kan je technische kennis in een verstaanbare manier overbrengen aan je collega's van andere departementen
- Je kan vlot aan de slag met bestaande wetgevingen (GMP/GDP) en kan deze vertalen naar een productieomgeving. Je kan om met complexe issues en bent in staat te zoeken naar oplossingen voor de grijze zone en om kordaat quality/compliance beslissingen te nemen waar nodig.
- Je bent vlot meertalig (Nederlands, Frans en Engels), goede kennis van het Engels is een must.
- Je hebt een goed aanvoelen van markt, klant, technologie en opkomende trends.
- Je communiceert vlot met anderen en brengt hen tot een hoger kwaliteitsniveau



- Je bent een echte teamplayer en kan werken in een dynamische en flexibele omgeving.
- Je bent daadkrachtig en lost problemen op.

Ons aanbod:

Een uitdagende en afwisselende functie in een dynamische en groeiende KMO bedrijfsomgeving, een eerlijk salaris, aangevuld met extralegale voordelen.

Locatie: Lammerdries Oost 23, 2250 OLEN

Indien u geïnteresseerd bent of u iemand kent die dat zou kunnen zijn, aarzel dan niet om uw cv door te mailen naar carolinespaas@pannoc.eu