



Unsere Manufacturing Division ist ein Team von engagierten, energiegeladenen Personen, die sich dazu verpflichtet haben, weltweit der vertrauenswürdigste Anbieter von Arzneimitteln und Gesundheitsprodukten zu sein. Unsere Einrichtungen, zusammen mit unseren externen Auftragnehmern, Lieferanten und Partnern, umfassen ein voneinander abhängiges globales Fertigungsnetzwerk, das sich zu einer konformen, zuverlässigen Versorgung von Kunden und Patienten pünktlich und jederzeit auf der ganzen Welt verpflichtet hat.

Für unsere neue Produktionsstätte in Krems suchen wir einen

Improvement Engineer (m/w)

Impfstoff Formulierung und aseptische Abfüllung

Vollzeit, ab sofort

Sie haben die Gelegenheit, Teil eines sich neu formierenden Teams zu werden. In den nächsten 4 – 5 Jahren installieren wir an diesem Standort eine moderne "State-of-the-Art" Produktionsanlage zur Herstellung von Vakzinen und Impfstoffen für die Tiergesundheit.

Zu Ihrem Aufgaben- und Verantwortungsbereich in dieser Position zählen:

- Kontinuierliche Verbesserung von Prozessabläufen mit Hilfe von Lean Management Werkzeugen (insbesondere im Bereich Automatisierung und Abfüllung)
- Unterstützung bei Entwicklung und Integration von Automatisierungslösungen im Bereich der Abfüllung und visuellen Inspektion
- Unterstützung bei Abnahme, Inbetriebnahme und Qualifizierung von Maschinen
- Kostenminimierung und Verringerung der Durchlaufzeiten im gesamten Wertschöpfungszyklus
- Durchführung übergreifender Analysen zu Kapazitäten, Effizienz und Anlagenlayouts (Zeitstudien, Arbeitsvorbereitung, Materialplanung, Produktionsablauf)
- Tägliches „Performance Management“ inklusive Problemlösungen am Shopfloor mittels Scientific Problem Solving Werkzeugen
- Coaching und Training der Linientechniker bei Problemlösungen
- Enge Zusammenarbeit mit Produktion, Production Support, technischer Instandhaltung und Qualitätseinheit

Für diese Tätigkeit bringen Sie folgende Voraussetzungen mit:

- Abgeschlossenes Studium im Bereich Mechatronik, Automatisierungstechnik, Anlagenbau oder Maschinenbau, Biotechnologie oder ähnlicher Fachrichtungen
- 2-3 Jahre Berufserfahrungen im Bereich der GMP Herstellung von sterilen Arzneiformen oder Biologika
- Solides Wissen im Bereich Lean Management/Production
- Strukturierte, kooperative und ergebnisorientierte Arbeitsweise

- Hohes Maß an Verantwortungsbewusstsein, Organisationstalent und Flexibilität
- Sicherer Umgang mit MS-Office-Applikationen sowie SAP-Kenntnisse notwendig
- Deutsch und Englisch fließend in Wort und Schrift

Wir bieten Ihnen:

- Spannendes und herausforderndes Arbeitsfeld mit modernen „State- of-the-Art“ Technologien in einer neuen, wachsenden Organisation
- Abwechslungsreiche Tätigkeit in einem international agierenden Unternehmen
- Gute Aus- und Weiterbildungsmöglichkeiten
- Mitarbeit in einem professionellen, ambitionierten und hoch motivierten Team und einer wertschätzenden positiven Arbeitsumgebung

Das Mindestgehalt beträgt Euro 37.024,82 brutto/Jahr, die Bereitschaft zu Überzahlung abhängig von Qualifikationsprofil und Berufserfahrung ist gegeben.

Sie sind kompetent, belastbar, zuverlässig, initiativ und wollen unseren Standort in dieser intensiven Start-Up Phase der Entwicklung einer großen Produktionsstätte aktiv unterstützen? Dann freuen wir uns auf Ihre aussagekräftige Bewerbung über unser Bewerbungsportal!

Personalberatungsvertreter, bitte sorgfältig lesen:

MSD akzeptiert keine unaufgeforderte Unterstützung von Personalberatungen für diese Beschäftigungsmöglichkeit. Bitte keine Anrufe oder E-Mails. Alle Lebensläufe, die von Personalberatungen per E-Mail, im Internet oder in irgendeiner Form und/oder Methode an einen Mitarbeiter von MSD gesendet werden, ohne dass eine gültige schriftliche Vermittlungsvereinbarung für diese Position besteht, gelten als alleiniges Eigentum von MSD. Für den Fall, dass der Bewerber von MSD aufgrund der Verweisung oder auf andere Weise eingestellt wird, wird keine Gebühr gezahlt.