



Hochschulpraktikum im Bereich Drug Product Clinical Supply Center (Parenterals), Manufacturing Compounding & Visual Inspection in Basel für 12 Monate

Basel, Basel-City, Switzerland

Pharma Technical Development Europe Biologics (PTDE) bringt bahnbrechende Therapien aus der klinischen Phase auf den Markt, um jeden Patienten zu bedienen - und dies jeden Tag. Unser Kerngeschäft ist die Entwicklung sicherer, innovativer und wirksamer Arzneimittel unter Einsatz modernster Technologien für Herstellungsverfahren (Wirkstoff und Arzneimittel), klinische Versorgung, Formulierung, Verpackung und analytische Entwicklung.

Das Drug Product Clinical Supply Center (PTDE-C) in Basel ist verantwortlich für die Herstellung und Abfüllung von sterilen Darreichungsformen aus dem globalen Forschungs- & Entwicklungsportfolio. Für die Belieferung der klinischen Studien in Phase I-III stehen am Standort Basel „state of the art“ Fertigungsanlagen in einem modernen Gebäude zur Verfügung.

Als Praktikant*in unterstützt du unser Chapter Manufacturing Compounding & Visual Inspection bei den Tätigkeiten im Zusammenhang mit der Lösungsherstellung vor der Abfüllung sowie der Visuellen Kontrolle der befüllten Vials und Spritzen.

Bei folgenden Tätigkeiten wirst du uns während deines Praktikums unterstützen:

- ◆ Unterstützung der Kollegen bei der Lösungsherstellung und visuellen Kontrolle
- ◆ Identifizierung, Evaluierung und Vorantreiben von Verbesserungen im Rahmen von Operational Excellence (Lean & Six Sigma), cGMP (Planned Events / Changes)
- ◆ Technische Bewertung und Implementierung von neuem Equipment
- ◆ Unterstützung der Teamkultur (New Ways of Working, Loop Approach)
- ◆ Erstellen und Bearbeiten von cGMP Dokumenten, z.B. Arbeits- und Bedienungsanweisungen
- ◆ Erstellung von Änderungs- und Abweichungsberichten
- ◆ Sicherstellung der Qualitätsanforderungen nach cGMP
- ◆ Erstellen von Prozess- / Durchsatz- / Produktübersichten, um daten-basierter Entscheidungen zu ermöglichen
- ◆ Unterstützung bei Selbstinspektionen, Audits, Gemba Walks

Wer du bist

Du bist offen für neue Ideen und hinterfragst konventionelle Denkmuster. Du schätzt es, in einer leistungsorientierten Umgebung zu arbeiten, die von gegenseitigem Respekt, Diskussion und Zusammenarbeit getragen wird.

Du bist an einer Universität oder Fach-/Hochschule immatrikuliert, vorzugsweise in einem Life Sciences-, Pharmazie-, oder Engineering-Bereich und bringst folgende Fähigkeiten mit

- ◆ Erste Erfahrung in der technischen Entwicklung / Herstellung und / oder Kontrolle von parenteralen Arzneiformen
- ◆ Erfahrung in der Pharma Industrie (cGMP) oder einem anderen regulierten Umfeld
- ◆ Hohe Teamfähigkeit mit sehr guten Kommunikationsfähigkeiten in Wort und Schrift in Deutsch /Englisch
- ◆ Sehr gute Dokumentationsfähigkeiten
- ◆ Routinierter Umgang mit IT-Systemen (z.B. Google-Anwendungen, MS Office, Smartsheet, Tableau, Minitab etc.)
- ◆ Engagement, Motivation sowie hohe Bereitschaft selbständig zu arbeiten

Das Praktikum startet sobald wie möglich. Die Praktikumsdauer ist 12 Monate.

Für die Bewerbung benötigen wir eine gültige Immatrikulationsbestätigung, ein Motivationsschreiben und einen Lebenslauf. Nicht-EU / EFTA-Bürger*innen müssen eine Bestätigung der Universität, dass ein Pflichtpraktikum Teil der Ausbildung ist, den Bewerbungsunterlagen beilegen. Bitte erwähne das gewünschte Startdatum und die Dauer in deinem Motivationsschreiben.

[Apply now!](#)