

<b>PERFIL DEL PUESTO DE TRABAJO</b>	
<b>Fecha: 26/05/2021</b>	
<b>DATOS DE CONTRATACIÓN</b>	
<b>Denominación del puesto de trabajo:</b> Técnico de Desarrollo Galénico	
<b>Número de puestos de trabajo ofertados:</b> 1	
<b>Área de Trabajo:</b> <div style="margin-left: 150px;"> <b>Empresa:</b> Laboratorio Reig Jofré S.A.  <b>División:</b> Reig Jofre Toledo  <b>Departamento:</b> Desarrollo Nuevos Productos y Trasferencia de Tecnología         </div>	
<b>Dependencia jerárquica /funcional:</b> Responsable de Desarrollo galénico	
<b>DESCRIPCIÓN DEL PUESTO DE TRABAJO</b>	
<b>Funciones generales del puesto:</b>  <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Junto con el Responsable de desarrollo galénico trabajará en las actividades descritas abajo para los proyectos de antibióticos beta-lactámicos asignados:           <ul style="list-style-type: none"> <li>• Desarrollo de la formulación de productos beta-lactámicos inyectables y orales (comprimidos, cápsulas, polvo para suspensión oral, ...)</li> <li>• Desarrollo del proceso de fabricación</li> <li>• Preparación de la documentación necesaria (protocolos, informes, evaluaciones, ...)</li> <li>• Ejecución de las pruebas junto con los analistas de laboratorio</li> <li>• Colaboración en otros proyectos del departamento de Desarrollo de Nuevos Productos y Trasferencia de tecnología</li> <li>• Búsquedas bibliográficas/consulta en farmacopeas y bases de datos del sector</li> <li>• Evaluaciones técnicas</li> </ul> </li> <li>2. Realización de todas las actividades necesarias según punto anterior en entorno GXP           <ul style="list-style-type: none"> <li>• Elaboración de Procedimientos Normalizados de Trabajo relativos al área</li> <li>• Seguimiento del cumplimiento de los procedimientos autorizados</li> <li>• Gestión de fuera de especificaciones (OOS), desviaciones y CAPA's</li> <li>• Gestión de Controles de Cambios: definir la documentación necesaria para la implementación de fábrica (control de cambios)</li> </ul> </li> <li>3. Colaboración en tareas adicionales del departamento de I+D.</li> </ol>	

--

<b>REQUISITOS</b>	
<b>• Formación:</b>	Licenciado en Farmacia (preferiblemente con formación galénica)
<b>• Experiencia:</b>	Se valorará experiencia en formulación de productos sólidos e inyectables.
<b>• Idiomas:</b>	Castellano Inglés: alto oral y escrito
<b>• Competencias:</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Iniciativa y carácter abierto e inquieto con interés en encontrar soluciones y alternativas a las funciones encomendadas.</li> <li>- Capacidad de organización</li> <li>- Capacidad de relación e interacción con los compañeros de equipo.</li> <li>- Responsabilidad e implicación en las funciones y funcionamiento del departamento</li> <li>- Capacidad de organización y planificación.</li> <li>- Metódica en la ejecución de las funciones.</li> </ul>
<b>• Otros:</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Conocimiento Galénico</li> <li>- Conocimiento de métodos HPLC, GC y software de tratamiento de datos cromatográficos (preferible Empower)</li> <li>- Conocimiento de herramientas tipo ERP</li> <li>- Herramientas estadísticas</li> <li>- Experiencia en entorno GMPs/BPLs y FDA</li> </ul>
<b>Horario: 8:15-17:00 h</b>	
<b>Herramientas a utilizar:</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofimática</li> <li>- Programas estadísticos</li> <li>- Navision</li> <li>- Farmacopeas /Bases de datos farmacéuticas</li> </ul>	

**Ubicación:** Departamento de Desarrollo de Nuevos Productos en Reig Jofre Toledo

**Disponibilidad para viajar:** Viajes puntuales

**Cambios de residencia previsibles:** Preferiblemente cerca del puesto de trabajo