

## **SJABLOON – Werken via KdG –**

Gelieve dit ingevulde sjabloon te mailen naar: [werken-via-kdg@kdg.be](mailto:werken-via-kdg@kdg.be)

Sollicitaties dienen verstuurd te worden naar de contactgegevens uit de vacature.

**Functietitel:** Validation engineer

**Bedrijfsnaam:** Laboratoria Wolfs –Westpoort 50  
2070 Zwijndrecht

Email : [fanias.dewyn@wolfs.eu](mailto:fanias.dewyn@wolfs.eu)

**Uiterste sollicitatiedatum:** 30/4/2019

## **Categorie:**

Juiste categorie aankruisen\*

Administratie en secretariaat	
Creatieve en artistieke beroepen	
Financiële en juridische sector	
Gezondheidszorg	
HR management	
ICT en multimedia	
Transport, logistiek en distributie	
Onderwijs	
Sales, marketing en communicatie	
Sociale en culturele sector	
Techniek, chemie en productie	x
Andere	
Jobevents	
Studentenjobs en vrijwilligerswerk	

### **Beschrijving**

1. Technische ondersteuning verlenen aan de afdelingen productie, kwaliteit, onderhoud
2. Uitwerken en presenteren van verbetervoorstellen, zowel op technisch als procesmatig gebied
3. Het ontwikkelen, implementeren en monitoren van de kwalificatie en verificatie strategie voor machines en utilities
4. Het opvolgen van het Validation Master Plan

### **Verantwoordelijkheden**

1. Inspecteren van machines en utilities ten einde problemen op te sporen, op te lossen en/of voorstellen tot verbetering te geven
2. Tijdig en uitgebreid rapporteren van de kwalificaties met als doel het succesvol beëindigen van kwalificaties binnen de vooropgestelde tijd. Hierdoor zal er bijgevolg voldaan worden aan de wettelijke en de interne vereisten rond de systemen binnen Wolfs als producent van farmaceutische producten.
3. Creatief denken door het ontwikkelen, ontwerpen of creëren van nieuwe toepassingen, ideeën of systemen binnen een Good Manufacturing Practices (GMP) context zodanig dat dit de efficiëntie en kwaliteit van produceren ten goede komt.
4. Plannen en uitvoeren van aanpassingen van machines, uitvoeren van kwalificaties, opstellen van Installation Qualification, Operational Qualification en Performance Qualification Protocollen
5. De planning bewaken en tijdig uitrollen voor her-kwalificaties met als doel doorheen de levenscyclus van een systeem op regelmatige basis het systeem evalueren of het nog steeds conform is (GMP, procedures,...).
6. Advies bij aankoop nieuwe machines
7. Opstellen van User Requirement Specification sheet alvorens het aankopen van nieuwe/tweedehands machines.
8. Uittekenen van bestaande piping en elektriciteit in diagrammen

### **Specifieke kennis**

1. Kennis van GMP en validaties (plus punt)
2. Kennis van elektriciteit en mechanica
3. Kennis van software en computersystemen
4. Kunnen werken met MS Office (Word, Excel, Powerpoint)

### **Opleidingsniveau**

Minimaal Bachelor in de ingenieurswetenschappen (preferentieel elektriciteit, mechanica of electro-mechanica)

### **Profiel**

1. Je hebt een Master diploma met technische of IT specialiteit of gelijkaardige opleiding
2. Je bent nauwkeurig, communicatief en assertief.

3. Je kan projecten plannen
4. Je spreekt & schrijft vlot Nederlands, Engels.
5. Je hebt goede communicatievaardigheden.
6. Je bent een zelfstandig persoon maar functioneert ook graag in teamverband.
7. Je bent ordelijk en systematisch.
8. Je staat open voor een snel veranderende omgeving.
9. Je bent een teamspeler en hebt een klantgerichte houding