

HIPRA es una empresa farmacéutica y biotecnológica enfocada en la prevención y diagnóstico para salud animal y humana, con una amplia gama de vacunas altamente innovadoras y un avanzado servicio de diagnóstico.

Tiene una sólida presencia internacional en más de 40 países con filiales propias, 11 centros de diagnóstico y 6 plantas de producción ubicadas estratégicamente en Europa (España) y América (Brasil).

La investigación y el desarrollo constituyen el núcleo de su conocimiento. HIPRA dedica el 10% de su facturación anual a actividades de I+D que se concentran en la creación y aplicación de los últimos avances científicos para el desarrollo de vacunas innovadoras de la más alta calidad. Para darle un valor añadido a su experiencia en vacunación, la empresa también desarrolla dispositivos médicos y servicios de trazabilidad.

Actualmente, tenemos una nueva vacante de **R&D Researcher dentro de la unidad de Desarrollo Industrial, para salud humana**, ubicada en Aiguaviva (Girona)

Buscamos personas que:

Tengan experiencia demostrable en diseño, optimización y caracterización de bioprocesos en el campo de los virus, bacterias o células de mamíferos, para la obtención de antígenos de salud humana y/o animal.

Aporten un doctorado (imprescindible) en áreas relacionadas con las ciencias de la salud.

Que aporten tanto experiencia académica como en industria farmacéutica (idealmente) Aporten nivel alto de inglés hablado y escrito para el desarrollo diario de las tareas encomendadas.

Puedan trabajar con equipos multidisciplinares, con gran capacidad de análisis y creatividad, además de capacidad de planificación, seguimiento de las actividades asignadas y proactividad.

En Hipra podrás encontrar:

Aprendizaje continuo.

Una empresa en plena expansión, multinacional.

Ambiente multicultural, abierto a nuevas ideas.

Posiciones de trabajo estables.

Tareas principales del puesto:

- Asumir las tareas y responsabilidades asignadas por su supervisor colaborando con el resto de los miembros del equipo para cumplir con los objetivos marcados.
- Planificar, programar y ejecutar los proyectos asignados.
- Asegurar el cumplimiento de la normativa GMP en cuanto a productos, procesos y procedimientos se refiere cuando sean de aplicación, y en cualquier caso trabajar siguiendo los estándares de calidad establecidos.
- Ocuparse de las tareas comunes para el mantenimiento del laboratorio, equipos o procedimientos generales que le sean asignados.

- Cumplir con los estándares de seguridad e higiene establecidos en las diferentes zonas de trabajo donde se desarrollan las diferentes fases de los proyectos.
- Complimentar correctamente la información requerida en los documentos internos específicos.
- Aportar e implementar ideas de mejora en su ámbito de actuación utilizando los canales de comunicación adecuados.
- Revisión de procedimientos e instrucciones relativos a su área de trabajo para asegurar que son técnicamente válidos.
- Asegurar el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) en la realización de los ensayos que las requieran. En el caso de los estudios que no entran dentro del ámbito de aplicación de las BPL, trabajar siguiendo los estándares de calidad establecidos.
- Aportar e implementar ideas de mejora en la realización de los nuevos proyectos utilizando los canales de comunicación adecuados.

Si te interesa esta vacante, gracias por apuntarte en nuestra página web a través del siguiente enlace:

<https://career2.successfactors.eu/sfcareer/jobreqcareer?jobId=5732&company=laboratoriP>