

# MANUFACTURING OPERATOR (BIOPHARMACEUTICAL MANUFACTURING PLANT)

## Job Summary:

Helvetic Biopharma SA is looking for a self-motivated and energetic technician. The individual must be a quick learner with a problem-solving attitude to properly carry on the main operations of a process that meets the GMP standards for production of recombinant proteins for human therapeutic use.

Job location: Mezzovico, Ticino, Switzerland.

**ABOUT HELVETIC BIOPHARMA:** Helvetic Biopharma SA ([www.helveticbio.com](http://www.helveticbio.com)) is a new Biopharmaceutical company located in Mezzovico, Ticino, Switzerland and has assembled a team of biotechnology professionals with expertise in development, manufacturing and analysis of recombinant proteins for therapeutic use. Lead products will mainly include biosimilars monoclonal antibodies and functional proteins active in different therapeutic areas.

## Tasks:

- Collaborate with a supervisor, process engineers and other personnel on bio-manufacturing and performance improvements.
- Strict adherence to current Good Manufacturing Practices (cGMP's), responsible to accurately complete process documentation, make calculations and perform the physical tasks associated manufacturing.
- Materials handling, weighing, and dispensing.
- Solution preparation and transfer in accordance with instructions
- Assembly, disassembly, cleaning, and steaming of portable and stationary tanks and associated equipment.
- Operation with autoclaves, oven, glass washers, ultra-filtration, and processing equipment
- Equipment and parts cleaning using manual and automated methods and equipment.

## Basic Qualifications:

- Lab Technician (Laboratorista) with at least secondary school qualification in technical/scientific subjects.
- At least 3 years of working experience in the field.
- Direct experience in a GMP environment
- Main language: Italian
- 

## Additional Qualifications and Competencies:

- Experience in biological/chemical manufacturing processes.
- Demonstrated knowledge of GMP principles.

- Ability to document process tasks in electronic formats.
- Ability to assemble, disassemble, operate, and understand simple to moderately complex equipment and procedures.
- Ability to do measurements, calculations, and the metric system.
- Ability to maintain focus during repetitious tasks over the course of a shift.
- Ability to work effectively in an individual and team setting.
- Capacity to follow written procedures, recognize and report malfunctions.
- Ability to perform assignments with a high degree of focus/attention to detail.
- Strong communication skills.
- Computer skills: must be able to learn new software for a variety of equipment and machinery- Working knowledge of Microsoft Office is required
- Working experience with Ultrafiltration, Chromatography and or Centrifugation is a plus
- Knowledge of English is a plus

Please send your CV at: [hbp-jobs@helveticbio.com](mailto:hbp-jobs@helveticbio.com)

# **OPERATORE DI PRODUZIONE**

## **(IMPIANTO DI PRODUZIONE BIOFARMACEUTICA)**

### **Sommario:**

Helvetic Biopharma SA è alla ricerca di un tecnico motivato e dinamico. Il candidato deve essere in grado di apprendere rapidamente ed avere capacità di problem solving per poter condurre correttamente le operazioni principali di un processo biologico, in accordo con gli standard GMP per la produzione di proteine ricombinanti per uso terapeutico umano.

Sede di lavoro: Mezzovico, Ticino, Svizzera.

**INFORMAZIONI SU HELVETIC BIOPHARMA:** Helvetic Biopharma SA ([www.helveticio.com](http://www.helveticio.com)) è una società biofarmaceutica con sede a Mezzovico, Ticino, Svizzera e sta completando la costituzione un team di professionisti nell'area biotecnologica con esperienza di sviluppo, produzione e analisi di proteine ricombinanti per uso terapeutico. I prodotti principali si collocano nell' area dei biosimilari con particolare attenzione ad anticorpi monoclonali e proteine funzionali, attive in diverse aree terapeutiche.

### **Mansioni:**

- Collaborare con i supervisori, ingegneri di processo e altro personale specializzato per l'implementazione, l'ottimizzazione e l' esecuzione di processi di produzione industriali.
- Rispetto rigoroso delle norme di buona fabbricazione (cGMP), responsabilità nel compilare e completare accuratamente la documentazione di processo, effettuare calcoli ed eseguire le attività di produzione in totale accordo con le procedure operative (SOP) e normative vigenti.
- Movimentazione, pesatura e distribuzione dei materiali di produzione.
- Preparazione e trasferimento di soluzioni e tamponi in base alle procedure operative.
- Assemblaggio, smontaggio, pulizia e sanitizzazione di serbatoi e delle apparecchiature annesse.
- Gestione di autoclavi, forni, lavavetriere, sistemi di ultrafiltrazione e apparecchiature di processo.
- Pulizia di apparecchiature e parti di esse utilizzando metodi e attrezzature sia manuali che automatizzate.

### **Competenze di base:**

- Laboratorista/Tecnico di laboratorio con attestato/diploma in materie chimico/biologiche o qualifica corrispondente.
- Almeno 3 anni di esperienza in ruoli simili.
- Esperienza operativa diretta in ambiente GMP

- Lingua principale: italiano

**Qualifiche e competenze aggiuntive:**

- Esperienza diretta in processi di fabbricazione chimici/biologici.
- Comprovata conoscenza dei principi GMP.
- Capacità di documentare le attività di processo in formato sia elettronico che cartaceo.
- Capacità di gestire in autonomia apparecchiature e procedure di processo con diverso grado di complessità.
- Capacità di eseguire misurazioni, calcoli scientifici e tecnici.
- Capacità di concentrazione e focalizzazione sui compiti assegnati, attenzione ai dettagli.
- Capacità di lavorare efficacemente in un contesto individuale e di team.
- Capacità di seguire procedure operative, riconoscere e segnalare malfunzionamenti e problemi tecnici.
- Capacità di comunicazione e interazione personale.
- Competenze informatiche per essere in grado di agire nell' ambito di software specifici di gestione degli strumenti. È inoltre richiesta una conoscenza pratica di Microsoft Office.
- Costituisce qualifica preferenziale una precedente esperienza lavorativa con sistemi di ultrafiltrazione, di cromatografia e / o di centrifugazione.
- La conoscenza di base della lingua inglese e' un titolo preferenziale.

Inviare il CV a: [hbp-jobs@helveticbio.com](mailto:hbp-jobs@helveticbio.com)