



**2 BRIDGE**  
Science to Life

2 Bridge is a Belgian-based consultancy company that provides advice and support on all key disciplines of healthcare product development (discovery, pre-clinical, clinical and product development, registration and life-cycle management). We work globally with startups, biotech, medtech, pharma, and investors. 2 Bridge typically operates via flexible and cross-functional teams, aligned to the project need. Our broad and multidisciplinary expertise allows to address the most complex and challenging tasks during development. For more information, please visit: [www.2Bridge.be](http://www.2Bridge.be).

### Job description

Are you interested to make a difference and contribute to realize our growth plans? We are looking for an experienced CM&C project director with experience in early phase large molecule development (proteins/antibodies) and/or cell & gene therapies to strengthen the CM&C team of 2 Bridge. You will work in a non-hierarchical environment that highly values teamwork and where you will have the freedom to shape your role. You will report to and work closely with the Head of CM&C of 2 Bridge.

The required expertise for the CM&C project director includes:

- Technical knowledge of biologics up and downstream process development and/or GMP production.
- Ability to create and implement biological and/or ATMP development strategies.
- Ability to develop and implement a regulatory strategy for biologics and/or cell & gene therapy products and authoring of regulatory documents.
- Ability to select and work with C(D)MOs for project execution.

Projects within the CM&C group can vary but usually fall within the following scope:

- Act as CM&C project lead in drug development team for large molecules/ATMP projects and support development projects within Chemistry and/or Pharmaceutical product development.
- Preparation of Scientific and Technical documentation within the area of CM&C.
- Preparation of Module 3 registration dossiers based on Chemistry and Pharmaceutical source documentation. Dossiers may be supportive of clinical trials (e.g. IMPD/IND), product registrations (e.g. MAA/BLA) or life-cycle management support projects (e.g. post-approval variations).
- Preparation of risk management strategies.
- Project management within commercial GMP environment.

### Desired profile

- MSc/PhD in Bio-medical sciences, Bio-engineering, Biology, Industrial Pharmacy, Chemistry, or equivalent.
- At least 5-10 years of experience within CM&C product development, registration and/or within a GMP production environment of large molecules and or cell/gene therapies.
- Proven track record of successful authoring and contribution to delivering CMC sections of investigational medicinal products for new biological and/or cell and gene therapy compounds.
- Experience in physicochemical analysis of biologicals and knowledge of different analytical techniques used for release and stability testing.
- Knowledge and interest in pharmaceutical legislation (ICH/GMP/ATMP,...).
- Team-player with the ability to work independently. Analytical, pro-active, flexible and with an eye for detail.
- Interest in the overall process of health care development is a must.
- Interested in working in a multidisciplinary team.
- Enthusiasm with a keen interest to learn new things.
- Good communication skills.
- Fluency in English is a must.

### What we offer

- You will be contributing to our ambitious growth plans.
- You will be part of an enthusiastic team where human interactions, teamwork and bringing together different perspectives are highly valued.
- You will work in a small, but growing organization with an informal and non-hierarchical way of working.



Nanocyl SA is the worldwide industry leader in the development, manufacturing and sales of multiwall carbon nanotubes (MWCNT) and MWCNT-based formulated products. Nanocyl focuses on the current challenges of the Energy, Transport and Electronic markets, and is doing so by delivering high quality products and providing unique technical support worldwide.

### About the Energy Storage Business Unit

MWCNT are used as performance conductive agent in electrode structure of various Energy Storage applications.

The Energy Storage Business Unit focuses on commercial and technical developments of CNT and CNT dispersions for all Energy Storage applications, including Lithium-ion batteries.

Dispersing MWCNT in the carrier solvent before incorporation in the electrode formulation is a key step for technical and commercial success.

Sambreville (BE)

### Your role and key responsibilities

- Based on the priorities and objectives defined with the BU manager, you are in charge of the product development, characterization and process improvement activities related to CNT liquid dispersions, including but not only for Lithium-ion battery applications.
- You conduct research and trials in the laboratory or at the pilot scale, to develop new formulations, new processes and implement practical solutions to known processing issues. You also coordinate and/or participate in demonstration or pilot trials externally.
- You report to the BU manager and make sound product and process improvement recommendations based on solid data and business rationale. You perform data analysis, interpretation, report-writing, and delivering presentations internally or externally with sound and timely recommendations;
- You support business development projects through direct interaction with customers to provide (online/on-site) technical assistance and resolution of customer issues.
- You work in collaboration with researchers and lab technicians to plan, coordinate and prioritize the development work. You contribute to lab technicians' supervision and training for liquid dispersion related activities.
- You set up DoE's and make on-the-floor decision based on the immediate outcomes of trials;
- You are responsible of various laboratory equipment (milling equipment, rheometer, etc.).

### The profile we are looking for

- You have a Master/Ph.D degree in material science, chemical engineering or (electro)chemistry, with ideally >2 years of experience in the chemical and/or lithium-ion battery industry. Preferred candidate has a strong technical background in materials processing and characterization of materials (rheological properties, particle size distribution, etc.).
- Experience in liquid dispersions/nanofluids formulation & processing, knowledge of surfactants and dispersants, used in reference industries (Energy Storage, Coating, etc.), Li-ion battery electrode coating or electrochemical analysis is a strong asset;
- You are familiar with continuous process improvement (CPI) and Design of Experiment (DOE).
- You have a complete knowledge of MS office products (Word, Excel, Powerpoint).
- You demonstrate excellence in application of theories and principle of technical specialty, with hands-on capability to set up experimental trials in the laboratory;
- You are able to ask probing questions to understand product and market requirements and to convey these customer technical requirements back to the internal organization in order to develop an approach and to implement a project which will be successful;
- You are able to work independently under general guidance and drive projects to completion; you are well organized and have excellent planning skills.
- You are a good communicator with the ability to present to and interface with different departments (commercial, quality control and production)
- You thrive on making a difference and display a high degree of self-motivation, maturity, honesty and integrity; you are also a compassionate and true team player with strong interpersonal skills

- You foster a strong commitment to safety and overall environmental responsibility;
- You are fluent in English and French, both verbal and written;
- Ability to travel up to 20%, if necessary;
- No strict "nine-to-five" mentality (we work with the US, Europe and Asia).

**What we offer**

- At Nanocyl, we provide a supportive working environment in a highly technical industry, and a range of development challenges and opportunities.
- We also offer competitive salary package and benefits.



The Max Planck Institute for Brain Research (MPI for Brain Research) in Frankfurt/Main is a vibrant research institution in the field of basic biological and medical research, with a focus on understanding the functions of the brain's circuits. Our institute has approximately 300 employees in three research departments and several research groups, as well as several service units.

Frankfurt am Main, Germany

#### Your responsibilities

- Development of MS-based methods for scientific projects and acquisition, evaluation and analysis of data (shotgun proteomics [DDA, DIA], PTM / phosphoproteomics, low-input proteomics, top-down analyses, metabolomics, HDX-MS, MS imaging).
- Support and maintenance of LC-MS instruments, routine performance monitoring (calibration, QC measurements), instrument trouble shooting and cleaning
- Training of lab members (PhD students and staff)
- Routine service measurements (e.g. gel band analyses, protein identification)

#### Your profile

- Completed university education as Engineer or Master / Diploma in Chemistry, Biochemistry or Biophysics or equivalent qualification with work experience
- Comprehensive, hands-on experience using mass spectrometers and nano-H / UPLC systems is mandatory; experience using Thermo, Bruker and Waters instruments is advantageous. Knowledge of MS software (Thermo, Bruker, Waters), database search and evaluation software (MaxQuant, Perseus, Proteome Discoverer) and associated bioinformatics tools (R, Python, Pymol) is advantageous
- Excellent knowledge of written and spoken English for evaluation and presentation of scientific data and for exchange with our international colleagues
- Open-minded and motivated personality with a focus on teamwork
- Ability to work accurately and independently as well as excellent communication skills

#### We offer

- Working on interesting and diverse projects in an international lab and research environment:
- <https://brain.mpg.de/services/scientific-services/proteomics.html>
- <https://www.biophys.mpg.de/2126817/proteomics>
- A friendly working atmosphere with outstanding, state-of-the-art infrastructure
- Position with payment according to German TVöD (Collective Wage Agreement for Government Service Workers – Federal Government) with all benefits of the public service
- A corporate pension plan
- Extensive scientific and personal training programs as well as scientific exchange on workshops and conferences
- Family service (in-house baby and kids room, on-campus child day care center)
- Corporate health management (e.g. sports courses)
- Cafeteria and Bistro in the institute
- Free parking on institute's premises

Voor een bedrijf in coatings regio Waregem zoeken we een expert in kleurformulaties.

**Taken**

- Je bent expert in kleurmengsystemen, kleurformulering en kleurresearch. Je kan je hierin verdiepen en bouwt dit verder uit
- Je analyseert data en formules om je inzichten op te bouwen
- Je stuurt R&D laboranten technisch aan (kleur) en deelt jouw kennis over kleurtechnieken.
- Je adviseert collega's (R&D, Product Management) omtrent vernieuwing en verbetering binnen kleurtechnische thema's
- Je bouwt actief technische kennis op rond kleursystemen en -research
- Je bent verantwoordelijk voor alle databeheer rond kleurformulaties.

**Wie zoeken wij?**

- Je hebt een master in een wetenschappelijke richting chemie, materialenleer,.. of bent gelijkwaardig door ervaring
- Je bent analytisch ingesteld en sterk in databeheer
- Je beheerst het systeendenken
- Je bent teamgericht en collegiaal en staat open voor overleg en feedback
- Je hebt oog voor kwaliteit en bent vaardig in kleurwaarneming en -beoordeling
- Je bent gedreven en gaat actief op zoek naar nieuwe technische kennis
- Je slaagt er in jouw kennis en inzichten helder over te brengen naar jouw collega's

**Wat kun je verwachten van het bedrijf?**

- Je komt terecht in een zeer dynamische omgeving met kansen op verdere ontwikkeling.
- Vaste functie in dagdienst
- Zeer aantrekkelijk salarispakket met firmawagen, hospitalisatie- en groepsverzekering, maaltijdcheques, gsm, internetvergoeding,..



Je komt in een cultuur terecht waarbij ownership een essentieel kenmerk is van elke collega. We willen vandaag uitblinken maar al denken aan morgen en daar pro-actief op inspelen. Bij Pfizer geloven we ook heel sterk in teamwerk. Om je werk te realiseren hebben we elkaar nodig, helpen we elkaar, dagen we elkaar uit en delen we kennis. "Hoge kwaliteit" is de rode draad in alles wat we doen.

### **Functie omschrijving**

Als Lead Engineer Lab Operations stuur je rechtstreeks +/- 10 Project Engineers aan, en indirect analisten die validatietesten uitvoeren in het labo.

Als Lead van het compliance & validation team ben jij verantwoordelijk voor de kwaliteit, efficiënte en tijdige oplevering van de projecten die door het team worden gedragen, enkele voorbeelden van deze projecten zijn:

- validaties van testmethodes
- monitoren van compendial updates
- beheren van QC kritische processen zoals test methode validatie
- beheer van het risk register van de afdeling
- uitwerking van mitigatieplannen

Je rapporteert aan de Lab Support Manager en maakt deel uit van het Lab Support Staff team.

### **Jouw verantwoordelijkheden**

- Aansturen en coachen van je team (+/- 10 Project Engineers als direct reports)
- Het inschatten van project workload en commitments tav je klanten
- Scope management van de projecten van jouw team
- Eindverantwoordelijk voor de kwaliteit en tijdige afwerking van de deliverables
- Team KPI's (on budget/on time delivery, RFT, Quality-KPI's, IVV's,..)
- Stakeholder management (team leads in operaties, PAT project leads, GMP CT, lab ops staff, ..)
- Je onderhandelt waar nodig met de team leader van het analystenteam voor tijdige ter beschikking stellen van analisten en planning van testen
- Je debrieft progress en escalaties aan de klanten van de projecten binnen je team
- Je verzorgt correcte resource allocatie van je team tav de projecten, gealigneerd met de site priorities
- Je faciliteert het oplossen van issues en bewaakt de kwaliteit van het onderzoek en CAPA's (DMAIC)
- Je bent eindverantwoordelijke voor kritische documentatie (AMTP/R, AMVP/R, ..)
- Je helpt mee denken aan procesverbeteringen ism de process owners (continuous improvement)

### **Functieprofiel**

#### *Must*

- Master diploma (industrie)apotheker, bio-ingenieur chemie/cel-en genbiotechnologie, industrieel ingenieur chemie/biochemie, analytische chemie, biochemie
- Minimum 5 jaar ervaring in farma en met GMP en minstens 1 jaar ervaring in quality control
- Goede project management skills
- Kennis van (bio)-analytische chemische technieken: HPLC, UPLC, SEC, IC, GC, Karl Fisher, AAS, SDS, CE, IEF, Slot Blot, ICP-OES, ELISA, ...
- Je bent communicatief sterk en beslissingsvaardig
- Je kan prioriteiten stellen en werkt gestructureerd naar deadlines
- Je bent positief ingesteld en hebt een can-do mentaliteit

#### **Nice to have**

- PMO certified
- Ervaring als leidinggevende
- Ervaring met methodevalidatie en PAT

## **Aanbod**

- Contract van onbepaalde duur
- Competitief salarispakket met tal van extralegale voordelen: hospitalisatieverzekering, pensioenplan, fietslease, ecocheques, bedrijfsrestaurant, aandacht voor work-life balance, bovengemiddeld aantal verlofdagen
- Een cultuur van respect, ondernemerschap en innovatie
- Een job met een groot maatschappelijk belang
- Grootste productie- en verpakingsite van Europa binnen het Pfizer netwerk
- Hoog investeringsritme
- Hoogtechnologische omgeving
- Levenslang leren & ontwikkelen
- Organisatie met de nodige aandacht voor duurzaamheid

ESA is an equal opportunity employer, committed to achieving diversity within the workforce and creating an inclusive working environment. For this purpose, we welcome applications from all qualified candidates irrespective of gender, sexual orientation, ethnicity, beliefs, age, disability or other characteristics. Applications from women are encouraged.  
ESTEC, Noordwijk, The Netherlands

### Description

Materials Physics and Chemistry Engineer in the Materials Physics and Chemistry Section, Technical Reliability and Quality Division, Product Assurance and Safety Department, Directorate of Technology, Engineering and Quality.

The Materials Physics and Chemistry Section provides functional support to ESA projects and carries out technological research (R&D) in the fields of Materials Physics and Chemistry, associated processes and environmental effects.

The Section supports project-specific activities in the selection, characterisation, verification, approval and application of metallic and non-metallic materials & processes for ESA programmes with a focus on the process and environmental verification. Environmental verification covers the ground as well as the space environment.

### Duties

Reporting to the Head of Section and within the technical fields described above, your main tasks and responsibilities will include:

- providing expert technical support and consultancy to ESA projects, programmes and general studies in the field of materials physics and chemistry throughout all project phases, with a focus on the verification of the manufacturing processes, logistics and space environment compatibility, including the effects on the physical and chemical properties of the product impacting the space system reliability and life expectancy;
- ensuring materials and processes and sub-assemblies are compatible with mission requirements in terms of space and ground environmental effects (vacuum, temperature, contamination, etc.) as well as with storage and launcher requirements;
- participating in feasibility studies, project reviews and evaluations of procurement proposals;
- supporting project-specific activities in the selection, characterisation, verification, approval and application of metallic/non-metallic materials and processes for ESA programmes, focusing on materials physics & chemistry, critical processes and environmental effects;
- identifying critical development problems and assisting in their resolution via e.g. NRBs, auditing, etc.;
- coordinating and supporting non-conformance investigations and failure analysis in the required fields of competence above;
- developing and implementing procedures for new laboratory test methods and materials analysis techniques with a focus on the characterisation of physical and chemical properties and environmental effects; this includes analysing future mission requirements (in cooperation with the Space Environment and Effects Section for the definition of the mission environments) and preparing appropriate evaluation techniques as well as predictive modelling;
- contributing to the definition and implementation of technology development requirements and work plans for the Agency's technology programmes;
- defining, initiating and managing R&D activities covering both long- and short-term needs;
- contributing to implementation of Agency-wide initiatives such as CleanSpace, Space & Energy, etc., focusing on materials' physics & chemistry, associated processes and environmental effects;
- supporting and contributing to the establishment and implementation of requirements, handbooks and standards regarding space materials (Q-70 series) in the domain of competence;
- maintaining and developing ESA's competence in materials physics & chemistry, associated processes and environmental effects, promoting achievements and concepts through conferences, workshops and training;
- fostering new application areas for multidisciplinary activities, placing emphasis on innovative concepts, cutting-edge technologies and system architectures;
- laboratory activities, as required;
- monitoring applicable scientific and technological trends and maintaining state-of-the-art expertise;
- contributing to the dissemination of the results of the activities performed and the transfer of knowledge across the Agency.

Duties may also include supporting other activities within your field of competence.



**Technical competencies**

- General background and specific experience in the technical domains covered by the position
- Understanding of related technologies, R&D trends and the industrial landscape
- Project support experience in technical domains covered by the position
- Spacecraft systems knowledge and materials engineering aspects for space missions
- Hands-on laboratory experience with characterisation techniques aimed at evaluating physical and chemical properties and environmental effects on materials and related processes
- Proven experience in establishing and executing complex test plans as well as setting up and performing predictive modelling and correlation analyses, this also requires experience in discussing with customers their needs and in translating them into test requirements and goals
- Experience in the preparation of procurement activities for technology development and innovation (statements of work, proposal evaluation, etc)
- Experience in the management and monitoring of industrial activities, including participation in reviews
- Experience with materials & processes engineering and quality standards, possibly including their preparation and implementation

**Behavioural competencies**

- Result Orientation
- Operational Efficiency
- Fostering Cooperation
- Relationship Management
- Continuous Improvement
- Forward Thinking

**Education**

A Master's degree in materials science or engineering, materials physics or chemistry, applied physics or similar field related to the position is required.

**Additional requirements**

Understanding of how materials and their associated processes are affected by the environment (ground and space) and how test methods are developed to characterize such effects is required.

Familiarity and knowledge of environmental modelling software like SPENVIS is an asset.

Voor een voedingsbedrijf regio Gent, zoeken we een productie planner voor een vaste functie.

#### Taken

- Je verzorgt een correcte productieplanning. Je maakt een wekelijkse productie- en behoeftenplanning op in functie van de hoge kwaliteitsvereisten en timing vooropgesteld door de klant. Je houdt hierbij ook rekening met de vooropgestelde KPI's en volgt deze op.
- Je bent een scharnierpunt tussen R&D, aankoop, verkoop, productie en logistiek. Je organiseert een vlotte doorstroming van communicatie en verzoent de uiteenlopende belangen.
- Je werkt je grondig in de bestaande productie- en planningsprocessen in.
- Je plant met de bedrijfseigen tools (interfaces en SAP) en beheert mee stocks van grondstoffen, intermediaire producten, hulpgrondstoffen, bulk- en verpakte eindproducten.
- Je zal bij de SAP upgrade betrokken worden.
- Je maakt deel uit van de kaderpermanentie.
- Je rapporteert aan de Production Manager.

#### Wie zoeken wij?

- Diploma Master/Bachelor in chemie, voedingsmiddelentechnologie, biochemie... of gelijkwaardig door ervaring.
- Je werkt accuraat, bent stressbestendig, hebt een 24/7 mentaliteit, met een pragmatische aanpak waarbij je helicopterview steeds blijft primeren. Jij verliest je niet in details, maar houdt het grote raamwerk voor ogen. Je kan hierbij makkelijk prioriteiten stellen, links leggen en de nodige communicaties doen zodat iedereen mee is in de flow.
- Je beschikt over kennis van logistieke processen en hebt oog voor kritische voedingsissues: hygiëne, voedselveiligheid, contaminatie en natuurlijke variatie van kwaliteit van componenten.
- Ervaring: je hebt idealiter reeds een paar jaar ervaring met planning binnen een productieomgeving.
- Je bent vertrouwd met IT systemen. Kennis van SAP, WMS, LIMS, Scheduling vormen een pluspunt. Algemeen inzicht in IT-interfaces is noodzakelijk.
- je hebt een goede kennis Nederlands en Engels.
- Je beschikt over een open, constructieve communicatiestijl met grote luisterbereidheid (welke belangen hebben anderen) en de gepaste assertiviteit (wat kan en wat kan niet, rekening houdend met objectieve info ivm grondstoffen, levertermijnen...). Jouw kritische blik is noodzakelijk.
- Je stelt klantgerichtheid en kwaliteit altijd voorop.

#### Wat kun je verwachten van het bedrijf?

- Je komt terecht in een dynamisch en groeiend bedrijf.
- Mogelijkheid om bij te leren en te groeien in de job
- Competitief salarispakket met groeps- en hospitalisatieverzekering, maaltijdcheques,..
- 40 u week met 12 ADV dagen



PAION is a publicly listed specialty pharmaceutical company focused on developing and commercializing innovative drugs for out-patient and hospital-based sedation, anesthesia and critical care services. PAION's lead compound is remimazolam, an intravenous, ultra-short-acting and controllable benzodiazepine sedative/anesthetic. Remimazolam is partnered in multiple territories outside of Europe. Remimazolam is approved in the U.S. and China for procedural sedation and in Japan and South Korea for general anesthesia.

In Europe, PAION is seeking approval of Byfavo® (remimazolam) for general anesthesia and for procedural sedation. PAION submitted a Marketing Authorization Application (MAA) for procedural sedation in November 2019. It is planned to commercialize Byfavo®, once approved in Europe, together with GIAPREZA™, a vasoconstrictor indicated for the treatment of refractory hypotension in adults with septic or other distributive shock who remain hypotensive despite adequate volume restitution and application of catecholamines and other available vasopressor therapies, and XERAVA™ for the treatment of complicated intra-abdominal infections in adults.

Aachen (DE)

### Your responsibilities

- Together with PAION QA, review manufacturing documentation and ensure manufacturing activities are conducted in-time and in accordance with current GMP guidelines, PAION specifications and PAION procedures
- Drawing up of Manufacturing Specifications in coordination with relevant PAION departments and CMOs
- Support drawing up and review other relevant specifications, e.g., release specifications
- Perform Life Cycle Management and Continuous Improvement of manufacturing processes by establishing and executing a manufacturing process validation master plan and follow up of required periodical and ad-hoc measures in cooperation with other departments and PAIONs CMOs
- Review and update / improve manufacturing processes as appropriate, including changes / updates of EU GMP guidelines and GMP guidelines of other territories in the interest of PAION (for example territories of licensees)
- Ensure overall compliance of PAION with ICH requirements, especially ICH Q3, ICH Q7, ICH Q8, ICH Q9, ICH Q11, ICH Q12
- Manage API and Drug Product materials together with Supply Chain and external partners
- Manage production related change controls and deviations internally as well as externally with PAIONs vendors
- Provide support to PAION's licensees in production related topics where applicable, including the organisation and support of manufacturing process transfer programs if applicable
- Draw up, review and maintain internal and external production-related documents i.e., validation reports, risk assessments, master and executed batch records, as well as SOPs
- Provide technical support with the drawing up and maintenance of PAION's registration documentation
- General management and control of external vendors of PAION and co-ordination of interactions with these vendors in all production related topics
- Provision of subject matter expertise to support audit of manufacturing / testing facilities in accordance with GMP, current guidelines and PAION procedures
- Occasional travel

### Your profile

- At least Master's degree in Pharmacy, Pharmaceutical Sciences, Chemistry or Life Sciences, preferably with a focus on process chemistry
- At least 5 years practical industrial experience working in pharmaceutical or biotechnology industries and in three or more of the following areas associated with industrialization and manufacturing of pharmaceutical products: process chemistry, process development and validation, manufacturing of APIs, manufacturing process lifecycle management, quality control
- Deep-rooted knowledge of GMP requirements, including ICH requirements and national EU / US regional requirements
- Proven knowledge of Good Manufacturing Practises and of working within a Quality Management System. Experience in managing change controls and deviations.
- Proven Experience with commercial manufacturing and on-time manufacture of API and Drug Products as technical expert in cooperation with a QA team
- Proven knowledge of process validation and commercial manufacture
- Knowledge of risk management
- Fluency in English and in German

**We offer**

- Knowledge of additional national regulatory requirements outside EU / US (e.g. Japan, Korea, Brazil) as well as their national GMP and manufacturing requirements
- Experience of technical managements and direction of external vendors would be extremely beneficial as the company works with a network of vendors
- Manufacturing of sterile products



In de productieafdelingen in Puurs worden grondstoffen omgevormd tot afgevulde geneesmiddelen. Het product doorloopt hierbij verschillende productiestappen (materiaalpreparatie, wegen, formuleren, afvullen in containers, vriesdrogen, cappen, inspectie, opslag en transport). Verder in het productieproces zal het medicijn nog van een label voorzien en verpakt worden om vervolgens via de distributieketen tot bij onze patiënt te geraken.

### Functieomschrijving

Deze functie van Project Engineer Operations Support situeert zich binnen het Chemisch Labo. Je focust hierbij op het continu verbeteren van de analyses en de werking van de lab toestellen.

### Jouw verantwoordelijkheden

- Eerste aanspreekpunt als support voor het labcenter om problemen op te lossen gelinkt aan bestaande routine analytische methoden en lab toestellen: validatie van analytische methoden en lab toestellen, analytische methodologie voor cleaning validatie, parameters die methode ontwikkeling/performance bepalen, kalibratie/maintenance van lab toestellen
- Indien een wijziging van analytische methoden of lab toestellen nodig blijkt zorg jij voor de finale oplevering: opstellen documenten volgens Pfizer richtlijnen en coordinatie/opvolging van de praktische uitvoering door analist
- Je supporteert afwijkingen die zich voordeden in het kader van je technische operationele support.
- Indien de nood dit vereist, voer je zelf analytische testen of toestel validatie/installatietesten uit volgens cGMP/Pfizer richtlijnen.
- Je bent eindverantwoordelijke voor je project, en voorziet, indien nodig, ook kostenramingen voor personeel/toestel budget.
- Wanneer je project is afgerond, blijf je aanspreekpunt voor eventuele nazorg.
- Je stuurt analisten aan die toegewezen zijn aan jou projecten en je bent verantwoordelijk voor de betrouwbaarheid van alle resultaten.
- Jij bent aanspreekpunt voor je project zowel binnen het lab als erbuiten. Je coordineert, indien van toepassing, activiteiten met andere Pfizer Puurs departementen, Pfizer plants en contractor firma's. Indien nodig, zetel je in overkoepelende teams (Pfizer of Puurs), gelinkt aan je project.
- Je zorgt ervoor dat iedereen, je team, je labcenter, je leidinggevende en klanten, de nodige informatie/communicatie krijgen om een succesvol resultaat neer te zetten, dit op een efficiënte en effectieve wijze. Je brengt aan hen op regelmatige basis verslag uit: successen, problemen en progressie. Je escaleert tijdig het niet halen van een milestone.
- Je verbetert productiviteit en vermijdt onnodige kosten. Je plant voor tijdige implementatie.

### Functieprofiel

- Master opleiding in de chemische, farmaceutische, bio engineering of wetenschappelijke wereld
- Minimum 3 jaar ervaring in analytische (bio)chemie (bij voorkeur in troubleshooting & equipment/methode validatie) in de industrie of gelijkaardig wetenschappelijk onderzoek of een doctoraatservaring
- Ervaring in een GMP omgeving.
- Goede kennis van analytische chemische technieken en vertrouwd met statistische evaluatie van resultaten
- Sterk analytisch en probleemoplossend vermogen, accuraat en georganiseerd
- Sterk in communicatie
- Flexibel, resultaatgedreven, creatief en klantgericht
- Excellent in het technisch objectief documenteren
- Vloeiend Nederlands en Engels sprekend
- Goede Kennis van MS Office toepassingen

### Aanbod

- Contract van onbepaalde duur met tal van extralegale voordelen
- Een cultuur van ondernemerschap en innovatie
- Grootste productie- en verpakkingssite van Europe binnen het Pfizer netwerk
- Hoog investeringsritme
- Hoogtechnologische omgeving

## RA CMC ASSOCIATE MANAGER

Are you looking for a RA CMC position, with the opportunity to provide high-quality CMC regulatory documentation and contribute to global regulatory submissions and strategies? You have a scientific background, experience in this role, you speak fluently Dutch and English and have excellent written and communication skills? Then this job must be for you!

### Job Description

Under supervision, provide timely preparation of high quality CMC regulatory documentation and support to contribute to global regulatory submissions and strategies.

### Responsibilities

- Author high-quality CMC documentation for HA submission, with support and guidance, applying agreed CMC global regulatory strategies, assuring technical congruency and regulatory compliance, meeting agreed upon timelines and e-publishing requirements throughout project lifecycle.
- Prepare CMC responses to health authority questions during development, registration and product lifecycle.
- Identify the required documentation for global submissions and negotiate the delivery of approved technical source documents in accordance with project timelines.
- Identify content, quality and/or timeliness issues with source documents, or any other potential authoring issues that may impact submission quality or timelines, as early as possible.
- Keep knowledge up to date with regard to regulatory guidelines and requirements in all global regions as well as for new technical trends.
- Actively participate as a member of the global team by contributing to the regulatory strategy, identifying the critical issues and lessons learned.
- Establish and maintain sound working relationships with partners and customers.
- Assume activities in support of the general department such as DRAGON support, annual and product renewal writing, coordination/collection/storage of source documentation needed for direct submission to HAs, other database entry activities (specialized department functions).

### Your profile

- Degree in Science (e.g. Chemistry, Pharmacy, Biochemistry, Biotechnology, Biology) or equivalent
- Fluent in English and Dutch required (oral and written).
- Regulatory experience preferred, and/or experience in drug/biopharmaceuticals
- Working knowledge of chemistry/biotechnology, analytics or pharmaceutical technology. Knowledge of the drug development process desirable. Ability to critically evaluate data from a broad range of scientific disciplines.
- Knowledge/experience of regulations, guidelines for NCEs and product life cycle maintenance desirable.
- Ability to work successfully with extended, multinational project teams and coordinate activities simultaneously on multiple projects under pressure of time and workload.
- Effective planning, organizational and interpersonal skills.
- Reasonable approach to risk assessment.
- Excellent written/spoken communication and negotiation skills.
- Computer literacy.



Het R&D labo werkt zowel proactief, aan de ontwikkeling van nieuwe en verbetering van bestaande producten, als ondersteunend naar verschillende diensten van het bedrijf. Naast het onderzoeken van specifieke klanten vragen onderzoekt men allerlei problemen en technisch-wetenschappelijke vragen vanuit de productie en het Quality Control labo.

### Jobomschrijving

Als R&D Chemist ben je verantwoordelijk voor:

- Het ontwikkelen van nieuwe producten binnen het kader van de bedrijfsstrategie
- De ontwikkeling, screening en optimalisatie van synthetische routes
- Het opstellen van de nodige verslagen voor de opschaling naar piloot- en industriële schaal
- De ondersteuning van de productontwikkeling door het uitvoeren van applicatietesten

### Resultaatsgebieden

- Zelfstandig uitwerken van onderzoeksopdrachten in samenwerking met de R&D project managers.
- Uitvoeren en/of opvolgen van complexe labo-, piloot- en industriële proeven.
- Bedienen van complexe apparatuur en ontwikkelen en op punt stellen van analytische methodes.
- R&D Laboranten en R&D Specialist coachen en begeleiden bij het uitvoeren van laboproeven.
- Bijdragen tot de verdere kennisontwikkeling en kennisdeling binnen USMB.
- Actief bijdragen tot veiligheid, orde en netheid in R&D labo en pilot.

### Profiel vereisten

#### *Kundigheid*

- Heeft gedegen chemische kennis waaronder organische en anorganische synthese, analytische chemie, instrumentele analyse, statistiek en data verwerking (in labo omgeving).
- Heeft basis kennis materiaalleer, procestechnieken en procesturing.
- Kan oplossingen formuleren inzake proefopstelling en -uitvoering van complexere proeven.
- Beschikt over kennis binnen het specifieke technologie- of onderzoek domein.
- Kent en gebruikt alle methodes en kan deze optimaliseren en aanpassen indien er geen standaardmethode beschikbaar is.
- Heeft zin voor orde en nauwkeurigheid.
- Kan duidelijk en gestructureerd rapporteren

#### *Zelfstandigheid*

- Kan zelfstandig onderzoeksopdrachten uitvoeren in labo & piloot
- Formuleert voorstellen, in overleg met R&D project managers, over het praktische verloop van onderzoeksopdrachten
- Is creatief in het formuleren van oplossingen en het aangeven van adviezen voor complexe problemen (uitvoeren of opstellen) en in het aanpassen en optimaliseren van de experimentele procedures indien er geen standaardprocedure beschikbaar is.
- Identificeert en anticipeert systematisch alle mogelijke oorzaken van abnormaliteiten en communiceert hierover met de R&D project managers.
- Stelt prioriteiten tussen de uit te voeren onderzoeksopdrachten en stuurt deze bij waar nodig.
- Kan complexe data en metingen interpreteren

#### *Communicatievaardigheden*

- Is contactvaardig en mondig t.o.v. medewerkers van R&D, Quality Control, management, productie, onderhoud en externen in het kader van onderzoeksopdrachten.

### Vereiste studies

- Master Ingenieurswetenschappen: Chemie en materialen
- Master Industriële wetenschappen: Chemie
- Master Chemie
- Master Bio-ingenieur: Chemie
- PhD Chemie is een voordeel

### **Persoonsgebonden competenties**

- Samenwerken
- Sociaal vaardig zijn
- Zelfstandig werken
- Nauwkeurig werken
- Creatief zijn

### **Jobgerelateerde competenties**

- Rapporten, publicaties en scripties opstellen
- Wetenschappelijke, technologische, reglementaire... informatie opvolgen en actualiseren
- Onderzoeksmethodes en - analyses bepalen en ontwikkelen
- Onderzoeksgegevens en -resultaten bestuderen en analyseren
- Opvolgen, leiden en controleren van wetenschappelijke experimenten en observaties
- Berekeningen, metingen, experimenten en observaties uitvoeren. Resultaten controleren.
- Discipline: Chemie en materiaalkunde
- Wetenschappelijk onderzoek en ontwikkelingen voorstellen en verklaren
- Talenkennis: Engels (goed), Nederlands (zeer goed)
- Werkervaring: Een eerste professionele ervaring in een R&D Labo is vereist of een academische ervaring in een onderzoek labo als PhD
- Rijbewijs: B

### **Aanbod**

Om de toekomst vorm te geven, tonen we vandaag al de weg. Als bedrijf én als werkgever. Onze bedrijfscultuur garandeert dat iedereen ideeën kan uitwisselen en expertise opbouwen. We bieden een competitief loon en alle voordelen zoals maaltijdcheques, hospitalisatieverzekering, pensioenplan, fietslease ... die je mag verwachten van een top employer.



Onze opdrachtgever is een toonaangevende speler in de chemische industrie, gelokaliseerd in Antwerpen. Dankzij hun ondernemingszin en een focus op innovatie hebben ze zich opgewerkt tot een referentie in de markt.

### **Jouw verantwoordelijkheden**

- Je optimaliseert de bestaande producten en innoveert waar nodig.
- Daarnaast ga je op zoek naar nieuwe mogelijkheden en lanceer je initiatieven
- Je gaat planmatig, grondig en analytisch aan de slag
- Je staat in contact met leveranciers en houdt rekening met de budgetten en levertermijnen
- Je voert haalbaarheidsstudies uit en controleert of producten voldoen aan de normen
- Verder ben je verantwoordelijk voor kwaliteit en indien nodig werk je nieuwe procedures en processen uit

### **Jouw profiel**

- Je behaalde een Bachelor of Master diploma in de Scheikunde of gelijk door ervaring
- Je kan terugkijken op een eerste relevante ervaring binnen de sector, bij voorkeur in een R&D of Labo functie
- Kennis van polyurethaan, epoxy, coatings of paints is aangewezen
- Je spreekt vloeiend Nederlands en Engels

### **Ons aanbod**

- Een uitdagende functie binnen de chemische sector met focus op innovatie en teamwork
- Je gaat aan de slag bij een dynamische en ambitieuze werkgever
- Je kan rekenen op een competitief salaris
- Wagen + Tankkaart
- Een compleet verzekeringspakket
- Maaltijdcheques en diverse extra's

## R&D INGENIEUR – CHEMIE

Laat jij mensen versteld staan door je sterke oog voor productinnovatie- en optimalisatie? Spring je eruit door je sterke technische inzicht, in processen en heb je een passie voor kwalitatieve producten? Beschik je tenslotte over een masterdiploma in een chemie gerelateerde richting en kijk je ernaar uit een sleutelrol te vervullen in R&D? Dan is deze uitdaging echt iets voor jou!

Onze partner is op zoek naar een R&D Ingenieur voor hun site regio Waregem.

Dit state-of-the-art bedrijf is een gerenommeerde speler binnen de chemie sector, dat producten ontwikkelt en produceert. Onze partner blinkt uit door zijn hoge level van expertise, zijn innovatieve en kwalitatieve producten en legt een grote focus op duurzaamheid, kwaliteit en innovatie.

### **Jouw verantwoordelijkheden?**

Als R&D Assistant zal je een sleutelrol vervullen binnen onderzoek & ontwikkeling. Je bent open en leergierig ingesteld en gaat creatief te werk.

Je takenpakket bestaat o.a. uit:

- Je bent verantwoordelijk voor een aantal R&D projecten, van idee naar industrialisatie. Onderweg werk je nauw samen met het Product Management, jouw R&D collega's, labo-technici, collega's in productie, Quality Manager en ingenieurs,... met als doel het nieuwe product met zijn unieke eigenschappen in de markt te krijgen.
- Sommige testen doe je zelf, voor andere testen zal je ondersteund worden door collega's
- Met jouw opgebouwde expertise in een specifiek domein ondersteun je jouw R&D collega's
- Je optimaliseert en ondersteunt productieprocessen en lanceert verbetering waar mogelijk
- Je komt met nieuwe ideeën / innovaties die onze business ondersteunen

### **Wie ben je?**

Om bovenstaande taken en verantwoordelijkheden succesvol uit te oefenen, beschik je als R&D Assistant over een grote affiniteit met de chemische en/of analoge sector, en heb je bij voorkeur een masterdiploma of gelijkaardig door ervaring. Idealiter heb je minstens 5 jaar ervaring binnen de chemie sector in een productieomgeving. Tenslotte kan je autonoom werken en beschik je over sterke vaardigheden om in een plantomgeving te werken. Je bent een dynamisch en flexibel persoon en door jouw drive en jouw sterke oog voor innovatie til je de R&D afdeling naar een hoger niveau.

### **Wat kan je verwachten?**

Als R&D Ingenieur kom je terecht in een uitdagende en afwisselende functie bij een groeiend en innovatief bedrijf, waar je elke dag gestimuleerd en uitgedaagd wordt. Je start op in een dynamische en open werkomgeving met aangename collega's. Bovendien krijg je een aantrekkelijk brutosalaris aangevuld met een uitgebreid pakket aan extralegale voordelen en een onmiddellijk vast contract van onbepaalde duur. Je start op bij een bedrijf waar kwaliteit & technologie centraal staan.



**HENKEL IS FOR THOSE WHO STEP UP. DO YOU?**

At Henkel, you can make a difference and craft your career. That's why you own your projects and take full responsibility from an early stage. Our unique brands in markets around the world open up countless opportunities to follow your convictions and explore new paths. If you have an entrepreneurial mindset that allows you to always think out of the box - take the chance and shape the digital future together with us.

**Your responsibilities**

- Technical lead of product development projects according to ADP process, including being the key technical contact and project lead for selected key accounts
- Performing the formulation, characterization and scale up of developed products including providing business team with periodic updates on progress and attendance at customer trials to support product launches
- Supporting the product maintenance and optimization of existing product portfolio through collaboration with the production, quality, supply chain and procurement functions, and through developing relationships with key suppliers
- Scouting of new raw materials, patents, formulation and process technologies, and the development and improvement of standard test methods and analytical characterization
- Responsibility for the assigned lab area and actively executes Safety, Health & Environmental improvements in order to improve the safety and 5S standards in the lab

**Your profile**

- University degree in Chemistry
- At least 5 years business experience in hotmelt formulating and product development
- Highly driven, experienced manager with at least 5 years of significant experience of hotmelt adhesive development
- Proven track record of delivering innovative new products for the packaging and labeling market areas
- Established network within the hotmelt adhesive raw material industry
- Fluent English language skills; German and other languages are advantageous
- MS Office skills



VITO bouwt haar onderzoeksprogramma 'Duurzaam materialenbeheer' verder uit. Daarbij zetten we in op onderzoek gericht op het opwaarderen van laagwaardige materiaalstromen naar hoogwaardige producten. In samenwerking met industriële bedrijven en andere kennisinstellingen ontwikkelen we toepassingen op dit gebied en brengen ze naar de markt. Onze focus ligt op het verwerken van anorganische stromen

zoals assen en slakken. Door middel van innovatieve technieken halen we de waardevolle elementen (bv. metalen) eruit en zoeken we nuttige toepassingen voor de resterende matrix, zoals duurzame bouwmaterialen.

Voor dit innovatief en toekomstgericht onderzoeksprogramma, zoeken we een ervaren onderzoeker om ons team te versterken. De focus van het onderzoek ligt op het onderzoeken en ontwikkelen van nieuwe bouwmaterialen en grondstoffen voor de bouw (fijne/grove granulaten, additieven, nieuwe binders,.....) uit industriële reststromen.

### Taken

Je staat in voor het werven, uitvoeren en coördineren van wetenschappelijke onderzoeksprojecten. Als VITO-expert in dit onderzoeksdomein verzorg je presentaties op (internationale) fora en publiceer je in wetenschappelijke tijdschriften. Je bouwt een (internationaal) netwerk van high-level partners uit en zoekt opportuniteiten om concrete projecten met de industrie op te zetten. Kortom, je draagt ertoe bij dat VITO verder groeit tot een erkend leider in dit veld, ook op internationaal vlak.

### Kwalificaties

- Je behaalde een Masterdiploma in de (Toegepaste) Wetenschappen (Bio-ingenieur Milieutechnologie, Bio-ingenieur scheikunde, Burgerlijk ingenieur materiaalkunde, Burgerlijk ingenieur bouwkunde, Burgerlijk ingenieur scheikunde, Geologie, Scheikunde,...). Dit vulde je bij voorkeur aan met een doctoraat.
- Je hebt een brede chemische achtergrond. Specifieke expertise op het vlak van anorganische chemie (bouwmaterialen), materiaalkarakterisatie en/of mineral processing en recycling is een meerwaarde.
- Je hebt onderzoekservaring, bij voorkeur in een industriële/industrialiegerichte R&D-omgeving.
- Je hebt sterke communicatieve vaardigheden en begeeft je vlot in (internationale) netwerken.
- Je hebt een klantgerichte houding en oog voor opportuniteiten. Ondernemerschap en initiatiefname zijn eigenschappen die jou typeren.
- Je hebt goede project management vaardigheden en een sterk organisatievermogen.
- Je bent een flexibele teamspeler, die ook vlot zelfstandig kan werken.

### Aanbod

- Een competitief salaris
- Verschillende extralegale voordelen waaronder vergoedingen, verzekeringen, een moduleerbaar pakket vakantiedagen
- Flexibiliteit in werkuren en werkplaats
- Innovatie is onze troef, we geven onze medewerkers de kansen om zich bij te scholen en bij te blijven binnen hun vakgebied, meer nog; we verwachten dit.
- De mogelijkheid om deel uit te maken van een internationaal belangrijke speler, gekend voor zijn vooruitstrevend technologisch onderzoek en wetenschappelijke consultancy
- De kans om actief bij te dragen aan lokale, nationale en mondiale duurzame ontwikkelingen



Als R&D Scientist Surfactants sta je in voor het ontwikkelen van nieuwe surfactants toepassingen zoals personal care producten, wasmiddel, zepen, detergenten, ... Je werkt zelfstandig op verschillende projecten. Je staat in voor de optimalisatie of aanpassing van bestaande producten op vraag van de klant. Je maakt nieuwe samenstellingen van producten en zoekt alternatieven op laboschaal. Na goedkeuring maak je de formulaties in de pilot plant om vervolgens na te denken hoe je deze kan overzetten naar de productie op grotere schaal. Daarnaast ben je verantwoordelijk voor het bijsturen van de (nieuwe) productieprocessen op chemisch vlak en vang je eventuele problemen op. Je leidt zelfstandig een project, maar communiceert wel grondig met collega's van andere afdelingen zoals productie, engineering en purchase om het door jouw ontwikkelde product succesvol te kunnen upscalen naar productie. Je houdt rekening met alle vooropgestelde kwaliteits-, milieu-, en veiligheidsvoorschriften en de wensen van de klant. Je staat de klanten bij in het zoeken naar oplossingen van technische problemen. Je breidt je kennis uit door actief beurzen of conferenties bij te wonen (sporadisch in het buitenland). Daarnaast zal je een trekkersrol hebben in het opbouwen van nieuwe relaties in de academische of industriële wereld om up-to-date te blijven met nieuwe technieken.

#### **Jouw profiel**

Als R&D Scientist Surfactants beschik je idealiter over een masterdiploma Industrieel Ingenieur Chemie of Chemische Procestechnologie aangevuld met minimum drie jaar relevante werkervaring. Behaalde je een PhD in organische chemie dan kom je ook in aanmerking voor deze functie. Je bent bekend met organische chemie en je hebt een sterke interesse en motivatie voor de onderzoek en ontwikkeling (R&D). Kennis van analytische chemie en surfactants is een grote meerwaarde. Zelfstandigheid, nauwkeurigheid en creativiteit behoren zeker tot jouw kenmerken om deze functie succesvol uit te voeren. Daarenboven ben je vlot, communicatief en sociaal ingesteld. Het leggen van nieuwe contacten schrikt jou niet af en je bent een echte netwerker op gespecialiseerde events. Tot slot ben je vlot in het Nederlands en Engels. Verder schrikken sporadische reizen naar het buitenland je niet af.

#### **Ons aanbod**

Deze internationale organisatie met familiale en toffe werksfeer biedt je een uitdagende functie in een dynamische werkomgeving. Je kunt rekenen op een aantrekkelijk salarispakket aangevuld met extralegale voordelen en 12 adv-dagen. Tot slot voorziet onze klant een intensieve opleiding en de mogelijkheid om af en toe internationaal (voornamelijk binnen Europa) te reizen.



**Eurofins CDMO** is one of the leading CDMOs in Europe providing high-quality, customized drug development solutions for specialty and biopharma clients. Our focus is to support clients on the earliest phases of their development pathway (from API to the clinical packaging). Its Belgian subsidiary, Eurofins Amatsigroup NV, is based in Ghent, offering a complete drug development

package for new drug entities (biological and chemical) up to early clinical phases to third parties to help them in speeding up the development and manufacturing of their drugs.

### Job Description

Eurofins CDMO wishes to enforce its Analytical Development Biologics team with a Senior Scientist. He/She will be part of an analytical R&D team responsible for conducting activities in support of process development and manufacturing of biologicals. The activities are related to analytical method development and testing. We are looking for a person that collaborates with the Eurofins Amatsigroup team in expanding the growth of the company. He/she will report to the assistant analytical development manager of the Biologicals team.

His/her main responsibilities are:

- Design and follow up the development of analytical methods required to analyze the biological products in an R&D environment.
- Provide accurate and reliable test results by processing the analysis outcome data.
- Your objectives and tasks are set according to a customer project plan. You work under the supervision of an assistant analytical development manager to whom you report.
- Drafts and/or critically review method descriptions, development and test result reports.
- Assist in the creation and maintenance of laboratory SOP's.
- Assist in writing of records for the testing documentation of the product (non-GMP).
- Operate and control instrument equipment adequately. Troubleshoot lab methods and instruments if needed.
- Participate in activities to support the function of the team.
- Act as a coach and scientific mentor for junior colleagues.
- Take a leading role in problem solving of complex issues and bringing on answers at high level scientific discussions.

### Qualifications

- PhD or a scientific master degree preferably in life science, chemistry or pharmacy or other related degree.
- A few years working experience in a biotech, pharmaceutical or biopharmaceutical environment is an asset.
- Knowledge of analytical methods for protein analysis, including UV spectroscopy, SDS-PAGE electrophoresis, western blotting, ELISA, potency testing, cell-based assays, ...
- Knowledge of bio-chromatography (SEC, RP-LC, MS).
- Knowledge of microbiology: CFU count, purity analysis, Gram staining, plasmid retention, ...
- Enthusiastic, pro-active, analytical, open-minded, curious, self-motivated and hands-on approach.
- You're keen on being present in a laboratory environment.
- Flexible attitude, being able to anticipate on a sudden change of plans in a customer development environment.
- Sense for initiative, quality, accuracy and detail.
- Communication, reporting and presentation skills.
- Ability to evaluate analytical activities and be able to think about and suggest changes/improvements.
- Ability to work independently as well as a member of a team in a dynamic environment.
- Ability to plan activities based on input from the Project Manager.
- Fluent in English, written and spoken.

### Additional Information

- Work in a fast growing organization.
- A position with responsibility within a dynamic company.
- Personal development through learning on the job and additional external trainings.
- A market oriented compensation.



Wij zijn wereldwijd nummer één in chemie door onze intelligente oplossingen voor klanten én voor een duurzame toekomst. Onze 3000 collega's vormen samen een divers team en zijn gespecialiseerd in productie, logistiek, techniek, labo, energiemanagement maar ook veiligheid, milieu, communicatie enzoverder. Onze diversiteit maakt ons sterker! Daarnaast creëren we bij BASF carrières, er is dan ook een breed palet aan carrière mogelijkheden, in België en internationaal.

Wij zijn op zoek naar een Specialist overheids- en groepsmonitoring en rapportering klimaat/energie die deel wil uitmaken van ons boeiend bedrijf.

### Funcieomschrijving

Binnen het team waken we over het nationale en regionale beleid en evalueren we de impact ervan op de productiesite in Antwerpen, dit zowel voor klimaat-, energie- en milieuthema's.

- Je staat in voor de opvolging van de jaarlijkse CO2-monitoring en rapportering zowel voor interne doeleinden als naar overheidsinstanties.
- Je volgt daartoe de evoluties in de regelgeving op en bekijkt mee hoe de vertaalslag naar de site gemaakt kan worden.
- Je voorziet ondersteuning naar de diverse diensten en productiebedrijven in het kader van rapportering en compliance en bent hiervoor het interne aanspreekpunt.
- Daarnaast werk je mee aan de verdere kennisopbouw en digitalisering op basis van een doorgedreven data-analyse en kwalitatieve verwerking.
  - Omzetting en opvolging van maatregelen in kader van compliance met betrekking tot emissie-monitoring en (overheids)rapportering en communicatie/coördinatie van klimaat-relevante thema's naar de site of individuele productiebedrijven toe.
  - Op stand houden van monitoringplannen en voorbereiden van de jaarlijkse emissie- en aanverwante verslagen voor broeikasgassen en energie-efficiëntie en mee begeleiden van de interne en externe audits die ermee gepaard gaan.
  - Verbeteren van inzichten en procesmatig aligneren van financiële impact en kostenallocatie.
  - Ondersteuning in de vorm van data-integratie en verwerking met het oog het verbeteren van datatools en opbouw kennis rond interacties klimaat/energie/milieu samen met de betrokken collega's.
  - Opbouwen en onderhouden van een netwerk binnen BASF als intern aanspreekpunt voor klimaat- en energierelevante gegevens.

### Profiel

- Je hebt interesse in rapportering en controlling m.b.t. klimaat, energie en milieu .
- Je hebt affiniteit met dataverwerking en -analyse en goede analytische vaardigheden.
- Je hebt oog voor detail en zorgt voor kwaliteit in je dossier- en tekstbeheer.
- Je bent een teamplayer, klantgericht en hebt heldere communicatievaardigheden.
- Je toont ondernemerschap.
- Relevante werkervaring en ervaring met dataverwerkingstools is een plus.

### Jobgerelateerde competenties

- Domein: Onderzoek
- Wetenschappelijke, technologische, technische, reglementaire, ... informatie opvolgen en actualiseren
- De methodes en middelen voor studies en ontwerp en hun uitvoering bepalen
- Een project leiden
- Oplossingen en technische en technologische evoluties ontwikkelen  
De kenmerken en eisen van het project bestuderen
- Testen uitvoeren - De resultaten analyseren - Het product en proces op punt stellen
- Programma's voor onderzoek en ontwikkeling bepalen en coördineren
- Samenwerkingen op het gebied van onderzoek en ontwikkeling met scholen, universiteiten, technische centra, ... ontwikkelen en coördineren
- Theoretische modellen ontwerpen (berekening, simulatie, modellering, ...)

## **Aanbod**

- Een uitdagende en dynamische job met een leuke werksfeer in een stabiel bedrijf.
- Een warm welkom tijdens onze onthaaldagen en begeleiding door een meter of peter.
- Een groeiend salarispakket met keuzemogelijkheden (tablet / laptop / smartphone voor privégebruik,...), een mobiliteitsbudget (leasefiets / leasewagen,...), een jaarlijkse bonus, een forfaitaire netto vergoeding, een pensioenplan, hospitalisatie- en ambulante zorgverzekering voor jou en je gezinsleden,...
- Een goede work-life balance! Je hebt flexibele werkuren en 38 dagen vakantie. Occasioneel thuiswerk is zeker mogelijk.
- Een goed gevulde maag door ons uitgebreid aanbod in het bedrijfsrestaurant, maandelijke fruitbedeling en maaltijdcheques.
- Alternatieve mogelijkheden om naar de site te komen zoals gratis busvervoer, carpoolmogelijkheden, ...
- Kansen voor zelfontwikkeling door een groot opleidingsaanbod en een interne jobmarkt.





To expand our international business we are looking to recruit a highly-motivated **TECHNICAL SALES MANAGER** for the region Belgium and Netherlands.

#### **Job description**

- Manage regional customers with timeline, action execution, internal and external stakeholders in a structured and professional manner
- Responsible for revenue and profitability
- Acquisition of new customers
- Development and establishment of new application areas, marketing approaches and products in cooperation with R&D department and product management
- Solving technical problems of our customers in cooperation with R&D department
- Continuously observing the market, customers and competitors
- Representation of the company at trade fairs

#### **Profile**

- You have a Master's degree in Chemistry or Engineering
- You have a well developed customer and service orientation as well as a keen sense of customer needs
- You are able to understand and explain complex technical processes
- You are willing to acquire the necessary knowledge about our adhesives and their applications
- You have outstanding communication skills and you are a proactive team player with a high level of self-motivation
- Willingness to and flexibility to travel
- You are fluent in English (spoken and written) and have a perfect command of Dutch or French.
- You do not necessarily need to have experience in sales. We provide you with the necessary tools to be successful.

#### **We offer**

In addition to an attractive salary package, we offer a challenging and multisided field of activity and a high degree of personal responsibility and scope for development in a positive working environment. Long-term relations between the company and our staff as well as short decision paths with flat hierarchies belong to our successful company philosophy.



LMH Engineering is gespecialiseerd in bemiddeling van engineers in de volgende sectoren: Electrical & Mechanical, Machinebouw, Maritiem en Offshore. Andere specialisaties: Maintenance &

Reliability, (Field) Service, Sales, Technische inkoop, Bouw/Installatietechniek en Civiel.

#### **Jouw verantwoordelijkheden**

Als International R&D Manager ben je verantwoordelijk voor de ontwikkeling van innovatieve producten voor een wereldwijde markt in filterproducten. Je zal in eerste instantie analyses uitvoeren op grondstoffen tot afgewerkte producten en dit in samenspraak met specifieke eisen van de klant, opzetten van technische protocollen, technische specificaties alsook standaardprocedures om zo vlekkeloos naar productie door te stromen, projecten ontwikkelen en bestaande projecten leiden. Tot slot ben zal je ook zelf nieuwe collega's aanwerven.

#### **Wat wordt jou geboden?**

- Een zeer competitief salarispakket tem 6.000 euro + wagen + onkostenvergoedingen
- Uitgebreid pakket aan extralegale voordelen
- Werken in een internationale en bloeiende omgeving
- Doorgroei op zeer korte termijn
- Werken met een zeer boeiend en innovatief product

#### **Wat wordt er van jou verwacht?**

- Een Master in de (Bio)Chemie, Textiel met minstens 10 jaar ervaring
- Zeer sterk analytisch
- Sterk communicatief
- Flexibel: internationaal willen en kunnen reizen (30 - 50%)