

Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt engagierte, flexible

Referenten Zulassung / Manager Regulatory Affairs (m/w/d)

Ihre Aufgaben:

- Erstellung und Einreichung von Unterlagen für die Zulassung von Arzneimitteln
- Pflege und Aufrechterhaltung bestehender Zulassungen wie Aktualisierung der Dokumentation, Änderungsanzeigen, Anträgen auf Verlängerung, Pflege von Datenbanken

Ihr Profil:

- Idealerweise eine naturwissenschaftliche Ausbildung, z.B. ein abgeschlossenes Studium der Pharmazie, Biologie, Chemie o.ä. oder eine Ausbildung zum Pharmazeutisch-technischen Assistenten (m/w/d) bzw. eine vergleichbare Qualifikation
- Sehr gute EDV-Kenntnisse in den gängigen MS Office-Programmen, Adobe Acrobat Pro und Datenbanksystemen.
- Eine zuverlässige, exakte, strukturierte sowie selbständige und verantwortungsvolle Arbeitsweise setzen wir voraus.
- Deutsch und Englisch beherrschen Sie fließend in Wort und Schrift.
- Berufserfahrung im Bereich der pharmazeutischen Industrie, insbesondere im Bereich Arzneimittelzulassung wäre wünschenswert.

Klingt interessant? Ist es auch!

Wir bieten Ihnen eine abwechslungsreiche und anspruchsvolle Aufgabe in einem stabil wachsenden Unternehmen. Sie werden Teil eines zielstrebigen Teams in einer attraktiven Arbeitsumgebung.

Wir sind gespannt auf Sie...

...und freuen uns auf Ihre aussagekräftige und vollständige Bewerbung mit Angabe Ihres frühesten Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung.

VERLA-PHARM Arzneimittel GmbH & Co. KG
Hauptstraße 98, 82327 Tutzing
personal@verla.de
www.verla.de