

Unser Kunde mit Sitz im Rhein-Main-Gebiet ist ein international tätiges, mittelständisches Familienunternehmen, das Arzneimittel, Medizinprodukte und Kosmetika, insbesondere für Mund und Rachen sowie die Venentherapie, produziert und vermarktet. Einige davon zählen – auch international – zu den führenden Produkten in ihren Teilmärkten. Die Pharma- und Wirkstoffproduktion sind u. a. durch die FDA inspiziert.

Die Präparate werden mit eigenen Zulassungen in ganz Europa, Russland, USA, Australien, China, Japan vertrieben, größtenteils mit Vertriebspartnern.

Für die Übernahme der Verantwortung für die Schnittstelle galenische Optimierung und Regulatory Affairs suchen wir für unseren Kunden einen

Fachexperten Produkt Life Cycle Management (m/f/d).

Ihre Hauptaufgaben:

- Schnittstelle zu Regulatory Affairs / Zulassungsabteilung
- Life Cycle Management, Aufrechterhaltung und Pflege von bestehenden Zulassungen, z.B. Mitarbeit bei der Bearbeitung von Variations (Änderungen)
- Erster fachlicher Ansprechpartner für Regulatory Affairs bei der Erstellung oder Änderung von Qualitätsdossiers (in bestimmten Fällen Review von durch REG erstellte Dossiers)
- Rezepturenentwicklung inkl. Bereitstellung der benötigten Daten und/oder Bausteine für das Qualitätsdossier
- Unterstützung bei Variations durch Änderungen / Anpassungen von analytischen Methoden
- Unterstützung der QP beim Design von Kompatibilitätsstudien im Rahmen der Formulierungsoptimierung oder z.B. Suche nach neuen Primärpackmitteln (Stichwort: Stopfen für 5 ml Vials) inkl. Planung der Validierung und Stabilitäten

Ihr Profil

Für diese Position setzen wir ein abgeschlossenes Studium der Pharmazie voraus sowie ca. zwei Jahren Berufserfahrung und / oder Praktika in der Pharmazeutischen Industrie im Bereich der Entwicklung, Rezepturoptimierung und Herstellbegleitung.

Als idealer Kandidat überzeugen Sie durch Flexibilität und Kreativität sowie durch eine analytische Denkweise und hohe Kommunikationsfähigkeiten.

Ihre Vorteile

Neben einer vielseitigen Tätigkeit bietet diese Position die Vorteile eines erfolgreichen Familienunternehmens in einer der attraktivsten Regionen Deutschlands mit internationaler Ausrichtung, flachen Hierarchien und sehr guten sozialen Leistungen.

Spricht Sie diese Herausforderung an?

Dann freuen wir uns auf Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen inklusive Ihrer Gehaltsvorstellungen und Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins, die Sie bitte an untenstehende Adresse senden.

PP PHARMA PLANING

International Executive Search & Specialist Recruitment Healthcare

Dr. Bergauer + Partner GmbH

Frau Doris Messing, Managing Partner, CMC (BDU)

Bismarckallee 2a D-79098 Freiburg im Breisgau

Telefon: +49 761 2 9615-0 oder Direktwahl: +49 761 2 96 15-15

Email: d.messing@pp-pharma-planing.de

Diskretion ist selbstverständlich!