



## Novartis Pharma.

Wir sehen Innovationen mit den Augen der Patienten

Die Entwicklung bahnbrechender neuer Medikamente steht für Novartis an erster Stelle. Sie schaffen neue Behandlungsmöglichkeiten für bislang unerfüllte medizinische Bedürfnisse der Patienten. Mit über 150 Studien ist Novartis Pharma das am stärksten in der klinischen Forschung engagierte Unternehmen in Deutschland und besitzt die am besten gefüllte Produktpipeline.

In diesem innovativen Umfeld suchen wir eine/n

### RA-Manager (m/w)

Für unser Hauptsitz in Nürnberg.

Ihre wichtigsten Aufgaben sind

- Betreuung einer Gruppe von Zulassungen im Hinblick auf alle regulatorischen Vorgänge auf Landesebene
- Erarbeitung von Vorschlägen zur Entwicklungs- und Zulassungsstrategie
- Durchführung von Zulassungsverfahren
- Aufrechterhaltung und laufende Aktualisierung bestehender Zulassungen
- Einleitung und Durchführung von Fachgesprächen mit den Zulassungsbehörden
- Vorbereitung, Einreichung und Durchführung von Clinical Trial Applications

### Mindestanforderungen:

Sie verfügen über ein abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium sowie mind. 2 Jahren Berufserfahrung im Bereich der Arzneimittelzulassung oder über einen Abschluss des Studienganges „Master of Drug Regulatory Affairs“. Neben sehr guten Englischkenntnissen in Wort und Schrift verfügen Sie über gute PC-Kenntnisse und Erfahrung im Umgang mit Datenbanken. Des Weiteren besitzen Sie Überzeugungskraft, eine ausgezeichnete Kommunikationsfähigkeit und ein gutes Organisationstalent. Analytisches Denkvermögen und Flexibilität in der Zusammenarbeit mit anderen Funktionen, sowie die Fähigkeit zur Problemlösung runden Ihr Profil ab.

Haben wir Ihr Interesse geweckt?

Dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbung unter [www.novartis.de](http://www.novartis.de) auf die **JobID: 235420BR**

Ihr Ansprechpartner:

Ray Hoppe  
Mail: [Ray.Hoppe@novartis.com](mailto:Ray.Hoppe@novartis.com)