

Wir suchen Sie:

**Qualifizierte/n Mitarbeiter/in
für den Bereich Regulatory Affairs**

in Vollzeit

zur Verstärkung unseres Teams am Standort 64665 Alsbach





Unsere Anforderungen an Sie

Ihre Aufgaben

- Erstellung und Einreichung von Änderungsanzeigen
- Erstellung und Aktualisierung von CTD-Dossiers
- Beantwortung von Behördenanfragen
- Regulatorisches Projektmanagement

Stellenausschreibung bei der Dr. Franz Köhler Chemie GmbH

Qualifizierte/n Mitarbeiter/in für den Bereich Regulatory Affairs



Unsere Anforderungen an Sie

Ihr Profil

- Abgeschlossenes Hochschulstudium in Pharmazie oder ähnliche Bereiche (Chemie, Biologie, Medizin)
- Studiengang Master of Drug Regulatory Affairs (wünschenswert)
- Mindestens 2 Jahre Berufserfahrung im Bereich Arzneimittelzulassung, speziell im Bereich Variations (national und international)
- Sehr gute Deutschkenntnisse (Wort/Schrift)
- Sehr gute Englischkenntnisse (Wort/Schrift)
- Sehr gute Kenntnisse in Microsoft Office, Adobe Acrobat
- Erfahrung mit eCTD
- Hohes Verantwortungs- und Qualitätsbewusstsein
- Eigeninitiative, selbständige und strukturierte Arbeitsweise
- Kommunikationsfähigkeit und Teamfähigkeit
- Belastbarkeit und Flexibilität

Stellenausschreibung bei der Dr. Franz Köhler Chemie GmbH

Qualifizierte/n Mitarbeiter/in für den Bereich Regulatory Affairs



Ihre Bewerbung

Interesse?

Dann freuen wir uns auf Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung und frühestmöglichen Verfügbarkeit. Vorzugsweise per E-Mail (max. 5 MB) an: bewerbung@koehler-chemie.de

Einsendung der Bewerbungen

Vorstellungsgespräche

- für einen ausgewählten Kandidatenkreis

Probearbeiten/Hospitation

- Kennenlernen des Bereichs und der potentiellen Kollegen/innen

Arbeitsvertrag

- Vertragsunterzeichnung

Arbeitsbeginn

Dr. Franz Köhler Chemie GmbH
Frau J. Huck
Werner-von-Siemens-Str. 14 - 28
64625 Bensheim

Telefon: 06251 / 1083-0
E-Mail: bewerbung@koehler-chemie.de

DR. F. KÖHLER CHEMIE

Arzneimittel

