



MEDICOPHARM AG ist ein pharmazeutisches Unternehmen, spezialisiert auf den Parallelimport von EU-Arzneimittel, eigene Generika, sowie den Spezialgroßhandel. Der Schwerpunkt des Sortiments liegt in den Bereichen Onkologie, HIV und Rheumatologie.

Wir bieten eine interessante und abwechslungsreiche Tätigkeit in einem dynamischen Marktumfeld, Voll- oder Teilzeit als:

### **Regulatory Affairs Specialist (m/w/d) und Produktmanager(in) für pharmazeutische Produkte**

- Erstellung von Zulassungsanträgen für unsere Parallelimporte
- Kommunikation mit den Zulassungsbehörden (EMA, BfArM)
- Zulassungspflege zur Aufrechterhaltung der Verkehrsfähigkeit der Firmenprodukte
- Umsetzung der stetig wachsenden regulatorischer Anforderungen
- Erstellen von Beipackzettel anhand von Originalversionen.
- Erstellen von Verpackungslayouts für unsere Arzneimittel nach regulatorischen Anforderungen
- Zusammenarbeit mit externen Lieferanten für Verpackungsmaterial
- Initiierung und Umsetzung von CAPA Maßnahmen im Zusammenhang mit den Arzneimittelzulassungen.

### **Ihr Profil**

- Sie verfügen über ein abgeschlossenes pharmazeutisches Studium oder einer abgeschlossenen Berufsausbildung vorzugsweise PTA mit Erfahrung im Zulassungsbereich von Arzneimitteln. Gerne nehmen wir aber auch Bewerbungen von Quereinsteiger entgegen.
- Den professionellen Umgang mit allen gängigen MS-Office-Anwendungen setzen wir voraus. Kenntnisse im Umgang mit MS Access wären wünschenswert
- Sie beherrschen die deutsche Sprache in Wort und Schrift und verfügen über gute Kenntnisse der englischen Sprache
- Verantwortliches und strukturiertes handeln zeichnen Sie aus.

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann bewerben Sie sich bitte mit Ihren aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung und Ihres möglichen Eintrittstermins bevorzugt online an:

**Medicopharm AG** – Personalwesen – Stangenreiterstr. 4 – 83131 Nußdorf am Inn.  
personal@medicopharm.de - Tel.: 08034 3055 7 0