



PIONEERING HEALTHCARE

YOU WANT TO MAKE
A DIFFERENCE?

THEN JOIN US!

Die Tiefenbacher Gruppe – Gesundheitspioniere seit 1963.

Seit 1963 zu 100% in Familienbesitz, sind wir ein führendes Healthcare-Unternehmen, das innovative und erstklassige Lösungen entlang der gesamten pharmazeutischen Wertschöpfungskette anbietet. Die Distribution von Wirkstoffen sowie die Entwicklung, Herstellung und Registrierung von Fertigarzneimitteln gehören zu unseren Kernkompetenzen. Unsere B2B-Kunden, die anerkanntesten pharmazeutischen Marken der Welt, schätzen hierbei sowohl unseren Pioniergeist als auch unsere pharmazeutische Exzellenz. Mit unserer globalen Präsenz, einschließlich eigener Labore und Produktionsstätten, sind wir bestrebt, Arzneimittel erschwinglicher, verfügbarer und besser als bisher zu machen. Dabei treibt unsere rund 600 Mitarbeiter Tag für Tag ein gemeinsames Ziel an: das Leben von Millionen von Patienten weltweit zu verbessern.

Ihr Fachwissen und Ihr Engagement können für Patienten auf der ganzen Welt einen Unterschied machen. Kommen Sie zu uns an unseren globalen Hauptsitz in Hamburg und werden Sie zum frühestmöglichen Zeitpunkt ein Teil unseres FDF-Business der AET Alfred E. Tiefenbacher (GmbH & Co. KG). Wir freuen uns von Ihnen zu hören!

Schicken Sie Ihren Lebenslauf und Ihr Motivationsschreiben mit Angabe Ihrer Gehaltsvorstellungen und Verfügbarkeit an unsere Personalabteilung (jobs@tiefenbacher.com). Besuchen Sie unsere Website www.aet.eu für weitere Informationen.

Regulatory Affairs Manager (m/f/d) Lifecycle Projects

IHRE AUFGABEN

- Aufrechterhaltung der Zulassungen Ihrer Projekte inklusive Administration und Erstellung/Überarbeitung der chemisch-pharmazeutischen Dokumentation
- Eigenverantwortliche Planung und Durchführung nationaler sowie europäischer Variations und Zulassungsverfahren (MRP, DCP)
- Koordination der Einreichung Ihrer Projekte in Nicht-EU-Ländern
- Koordination zulassungsrelevanter Changes im Rahmen des CC Prozesses
- Ansprechpartner für regulatorische Fragestellungen im Rahmen der Lifecycle Projekte
- Pflege des direkten Kontaktes mit allen europäischen Zulassungsbehörden und einem internationalen Kundenkreis.

IHRE FÄHIGKEITEN & QUALIFIKATIONEN

- Sie haben Ihr wissenschaftliches Studium erfolgreich abgeschlossen und verfügen über mindestens 2 Jahre Berufserfahrung im Bereich Regulatory Affairs
- Sie sind es gewohnt, selbstständig zu arbeiten, haben ein gutes Zeitmanagement und Spaß an komplexen Aufgaben
- Mit Ihrer Kommunikationsstärke und lösungsorientierten Denkweise meistern Sie souverän den Umgang mit Menschen unterschiedlicher Herkunft und Kultur
- Sie haben sehr gute analytische Fähigkeiten, stellen höchste Ansprüche an Ihre Arbeit und verlieren auch in hektischen Zeiten weder den Kopf noch den Humor
- Sie zeichnen sich durch ein hohes Maß an Engagement, Verantwortungsbewusstsein und Durchsetzungsvermögen aus
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse sowie der sichere Umgang mit MS-Office runden Ihr Profil ab

FREUEN SIE SICH AUF

- die Arbeit in einem international etablierten Unternehmen der pharmazeutischen Industrie.
- unsere modernen Büros im pulsierenden Herzen Hamburgs direkt an der Elbe.
- die Möglichkeit, eigene Ideen bei der Lösung anspruchsvoller Aufgaben umzusetzen.
- flexible Arbeitszeiten.