



PIONEERING HEALTHCARE

YOU WANT TO MAKE  
A DIFFERENCE?

THEN JOIN US!

## We are Tiefenbacher Group – Health Pioneers since 1963.

100% family owned since 1963, we are a leading healthcare company providing innovative and best-in-class solutions along the entire pharmaceutical value chain. The distribution of APIs and the development, manufacturing, and registration of finished dosage forms are our core competencies. The world's most trusted brands count on our pioneer spirit as well as our pharmaceutical excellence. Leveraging our global presence, including own laboratories and manufacturing sites, we are driven to make pharmaceuticals more affordable, more available, and better than before. There is one purpose driving our about 600 employees day by day: improving the life of millions of patients worldwide.

Your expertise and commitment can make a difference to patients all over the world. Join us at our global headquarters in Hamburg (fulltime) and become a part of our FDF-Business Unit AET at the earliest possible date.

We look forward to hearing from you!

Send your resume and letter of motivation including your salary expectations and availability to our HR department ([jobs@tiefenbacher.eu](mailto:jobs@tiefenbacher.eu)).

Check out our website [www.aet.eu](http://www.aet.eu) for more information!

## REGULATORY AFFAIRS MANAGER (M/F/D)

### IHRE AUFGABEN

- Verantwortung für alle Regulatory Affairs Themen im Rahmen der jeweiligen Entwicklungsprojekte
- Verantwortung für die Erstellung der Einreichungsunterlagen in Übereinstimmung mit den regulatorischen Richtlinien (EU und Non EU)
- Selbstständige Planung und Abwicklung von nationalen und europäischen Zulassungsverfahren (MRP, DCP, CP) und Variationsverfahren
- Vorbereitung und Überwachung der Einreichung Ihrer Projekte in Nicht-EU-Ländern
- Verantwortung für eine Nicht-EU-Ländergruppe hinsichtlich der regulatorischen Anforderungen
- Direkter Ansprechpartner für alle europäische Zulassungsbehörden und einem internationalen Kundenkreis

### IHRE FÄHIGKEITEN & QUALIFIKATIONEN

- Sie haben Ihr wissenschaftliches Studium erfolgreich abgeschlossen und verfügen idealerweise über erste 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
- 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