



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 800 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 and become a part of AET at the earliest possible date.

We look forward to hearing from you!

Send your application package today and check out our website ([www.tiefenbacher.com](http://www.tiefenbacher.com)) for more information. We look forward to hearing from you!



## Regulatory Affairs Manager (m/w/d) Lifecycle Projects

Als Regulatory Affairs Manager im Lifecycle-Team trägst du die Verantwortung für regulatorischen Frage im Zusammenhang mit den durch dich betreuten etablierten Produkten auf der ganzen Welt - insbesondere in Bezug auf Änderungen und neue Einreichungen. Du bist derjenige, der die regulatorische Strategie für die weltweite Umsetzung von Änderungen für deine Produkte festlegt.

### Eine Aufgabe, die herausfordert

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

### Ein Background, der überzeugt

- Wissenschaftliches Studium und mindestens zwei Jahre Berufserfahrung im Bereich Regulatory Affairs
- Selbständige Arbeitsweise, gutes Zeitmanagement und Spaß an komplexen Aufgaben
- Kommunikationsstärke und lösungsorientierte Denkweise
- Freude am Umgang mit Menschen unterschiedlicher Herkunft und Kultur
- Sehr gute analytische Fähigkeiten, höchste Ansprüche an die eigene Arbeit
- Fähigkeit auch in hektischen Zeiten weder den Kopf noch den Humor zu verlieren
- Hohes Maß an Engagement, Verantwortungsbewusstsein und Durchsetzungsvermögen
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse sowie sicherer Umgang mit MS Office

### Das kannst du erwarten

Du arbeitest in einem international erfolgreichen Unternehmen im pulsierenden Herzen Hamburgs direkt an der Elbe. Wir bieten Dir flexible Arbeitszeiten und die Möglichkeit mobil zu arbeiten. Außerdem kannst Du Dich auf vielfältige Gestaltungs- und Weiterbildungsmöglichkeiten, Sprachkurse, regelmäßige Teamevents und eine Menge Spaß neben der Arbeit freuen. Dich erwartet eine abwechslungsreiche Tätigkeit in einem motivierten und sympathischen Team, ein unkomplizierter Umgang miteinander und vielfältige Möglichkeiten, Deine eigenen Ideen einzubringen. Und es gibt eine eigene Kantine mit richtig leckerem Essen. Komm zu uns und überzeug Dich!