



Wir sind als erfolgreicher Regulatory Affairs und Quality Assurance Dienstleister sowie Clinical Research Organisation seit über 40 Jahren für forschende Pharma-Unternehmen im In- und Ausland tätig. Infolge stetig steigendem Auftragsvolumen benötigen wir Verstärkung für unser Regulatory-Team. Wir suchen ab sofort eine/n

Regulatory Affairs and Quality Manager (D/E/F), 80-100%

Ihre neue Position verbindet Ihre wissenschaftliche Ausbildung oder Erfahrung in Regulatory mit einer systematischen und exakten Arbeitsweise. Für Partner von Five Office Ltd und unser Schwesterunternehmen Future Health Pharma GmbH übernehmen Sie Aufgaben wie Marketing Authorisation Applications, Maintenance, Product Information, Expert Reports und Overviews für NCEs, Orphan Drugs und Biosimilars. Zusätzlich unterstützen Sie unsere Fachtechnisch verantwortlichen Personen (FvP) oder übernehmen selbst eine solche Verantwortung. Wenn Sie Erfahrung in einem der Bereiche haben, sind Sie willkommen.

Ihr Background ist pharmazeutisch-wissenschaftlich (Hochschulabschluss oder vergleichbar). Sie bringen Kenntnisse in Zulassung, Maintenance, Pharmacovigilance oder Quality im Pharmabereich mit. GMP/GDP-Kenntnisse sind von Vorteil. Sie sind eine offene, freundliche, überzeugende und kompetente Persönlichkeit, was Ihnen im Umgang mit Behörden und Kunden zugute kommt. Sie arbeiten im Team mit unseren Fachtechnisch verantwortlichen Personen (FvP) und PV-Managern. Sie übernehmen die Budgetverantwortung für Ihre Projekte.

Ihre Benefits: angenehmes Arbeitsumfeld, 3 Monate Sabbatical nach 3 Jahren für Ausbildung oder Studienreise, attraktive Arbeitsmodelle, zeitgemässe Sozialleistungen, gutes Arbeitsklima sowie abwechslungsreiche Projekte mit internationalen Kunden- und Experten-Kontakten. Wir freuen uns, Sie kennen zu lernen. Bitte senden Sie Ihr vollständiges Bewerbungsdossier an Andrea Gerber (net@five.ch).

