

Für unseren Standort München suchen wir ab sofort eine/n

## Regulatory/Pharmacovigilance/Quality Associate (Vollzeit) (m/w/d)

### Sie möchten...

- Eine Einstiegsposition in die Bereiche Zulassung/Pharmakovigilanz/Qualitätsmanagement?
- Sich von einer reinen Assistenz weiterentwickeln zur fachlichen Einarbeitung?
- Einen breiten Einblick in diese arzneimittelrechtlichen Bereiche und ihre hands-on Tätigkeiten?
- Die Prüfung unserer Packmittel und Produktinformationen unterstützen?
- Dem Team bei Zulassungseinreichungen unter die Arme greifen?
- Bei der Budgetplanung und Review unserer monatlichen Compliance mithelfen
- Noch einige spannende Tätigkeiten mehr?

### Sie haben...

- Freude daran, mehrere Bälle in der Luft zu halten und an Organisation.
- Optimalerweise Vorerfahrung in der Pharma-Branche oder befinden sich in einem Master für DRA
- Ein genaues Auge und Erfahrung mit Dokumentation
- Freude daran interdisziplinär zu denken

### Wir bieten...

- ein vielseitiges Aufgabengebiet in einem professionell arbeitenden Team
- eine Tätigkeit in einem dynamischen, wachstumsorientierten Pharmaunternehmen mit internationaler Ausrichtung
- eine leistungsorientierte Bezahlung und sehr gute Sozialleistungen
- eine angenehme und persönliche Arbeitsatmosphäre sowie
- zahlreiche Möglichkeiten zur Fort- und Weiterbildung

Ihr Interesse ist geweckt? Dann freuen wir uns auf Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung und Verfügbarkeit. Bitte senden Sie diese an Frau Elisabeth Zinggrebe – Email: [elisabeth.zinggrebe@ipsen.com](mailto:elisabeth.zinggrebe@ipsen.com)

**Ipsen Pharma GmbH**  
**Einsteinstr. 174**  
**82677 München**