



Die Melisana AG mit Sitz in Zürich gehört im pharmazeutischen Fachhandel der Schweiz zu den bestbekannten Anbietern von frei verkäuflichen Arzneimitteln, Medizinprodukten und qualitativ hochwertigen Kosmetikprodukten. Zur Unterstützung unseres Teams im Bereich Quality und Regulatory suchen wir per sofort oder nach Vereinbarung, für die Dauer von ca. einem Jahr, eine motivierte, interessierte und engagierte Persönlichkeit in der Funktion als

Mitarbeiter:in Quality & Regulatory Affairs 60 – 80%

Die Stelle bietet eine interessante und abwechslungsreiche Tätigkeit im Umfeld von nicht-verschreibungspflichtigen Arzneimitteln, Medizinprodukten, Nahrungsergänzungsmitteln und Kosmetika für den Schweizer Markt.

Aufgabenbereich:

- Mitarbeit bei Teilprojekten im Bereich Qualitätssicherung und Regulatory Affairs
- Einreichung von Änderungsgesuchen bei Swissmedic
- Bearbeitung von qualitätsrelevanten Themen wie Beanstandungen, Abweichungen, Stabilitätsdaten, Änderungskontrollen, CAPA-Management und PQR
- Mitarbeit bei weiteren Projekten im Bereich Nahrungsergänzungsmittel und Kosmetika
- Selbstständige Bearbeitung wissenschaftlicher Fragestellungen
- Administrative Unterstützung des Teams

Anforderungen:

- Abgeschlossenes Hochschulstudium in Pharmazie, Biologie, Chemie oder verwandten Fachgebiet
- Idealerweise zwei- bis dreijährige Berufserfahrung in einem regulierten Umfeld (GMP, GDP)
- Gute Deutsch- und Englischkenntnisse
- Exakte, strukturierte und selbständige Arbeitsweise

Wir bieten Ihnen:

- Ein Umfeld, in dem Sie von erfahrenen Fachpersonen lernen und sich weiterentwickeln können
- Einen attraktiven Arbeitsplatz mit KMU-Spirit im Herzen der Stadt Zürich
- Mitarbeit in einem kleinen engagierten Team, Homeofficemöglichkeiten, sehr gute Sozialleistungen

Bereit, aktiv in unserem Team mitzuwirken? Wir freuen uns über Ihre Kontaktaufnahme per Mail oder Telefon.

Kontakt: Irene Job, HR-Verantwortliche

irene.job@melisana.ch oder telefonisch unter 044 247 72 14 (Montag bis Donnerstag).

