

Zur Unterstützung unserer Teams am Standort Hameln suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine/n

## (Junior) Specialist Regulatory Affairs (w/m/d) Regulatory Operations

### Was Sie erwartet:

- Als Mitglied in unserem Regulatory Information Management Team (RIM) sind Sie für die Erfassung und Pflege regulatorischer Dokumente in der Zulassungsdatenbank (drugTrack) verantwortlich
- Sie übertragen Daten aus einer existierenden Datenbank in die xEVMPD-Datenbank und unterstützen die Zulassungsabteilung bei der eCTD-Erstellung über das Submission Management Tool (docuBridge)
- Im Austausch und als fachlicher Ansprechpartner sind Sie offen für Fragestellungen zum Regulatory Information Management System (RIMS) und bringen im Team neue Funktionen und Prozesse zur Optimierung voran
- Die Datenpflege, Aktualisierung und Qualitätskontrolle im RIMS sowie die gelegentliche Erstellung von Berichten und qualitätsrelevante Validierungen gehören ebenfalls zu Ihrem Aufgabenbereich

### Was wir erwarten:

- Sie verfügen über eine abgeschlossene kaufmännische, naturwissenschaftliche oder technische Ausbildung
- Erste Erfahrungen im Bereich Regulatory Affairs und insbesondere im Regulatory Information Management sind von Vorteil
- Sie kommunizieren sicher auf Englisch und haben die Fähigkeit, in einem interkulturellen Team zu arbeiten
- Routinierte Kenntnisse in MS Office (insbesondere Excel), eine sehr hohe technische Affinität und die Freude an der Nutzung (und Optimierung) digitaler Systeme runden ihr Profil ab
- Sie arbeiten mit viel dienstleistungsorientiertem Engagement und Verantwortungsbewusstsein und bringen erste Erfahrungen im Projektmanagement mit
- Sie verfügen über einen eigenständigen, aber dennoch teamorientierten Arbeitsstil und proaktives Denkvermögen mit einer Hands-on-Mentalität

Bei Abweichungen können die Anforderungen auch durch einschlägige Berufserfahrung oder Weiterqualifizierung erreicht werden.

### Was wir Ihnen bieten:

- Ein vielseitiges, abwechslungsreiches Aufgabengebiet und eine verantwortungsvolle Position in einem dynamisch wachsenden Unternehmen in einer zukunftssicheren Branche
- Ein umfangreiches, branchenspezifisches Onboarding und eigenverantwortliches Arbeiten in Ihrem Tätigkeitsbereich
- Gute Work-Life-Balance durch flexible Arbeitszeiten und die Möglichkeit zum mobilen Arbeiten
- 30 Tage Urlaub sowie Freistellung in besonderen Lebenssituationen
- Eine faire, attraktive Vergütung, sowie ein Zuschuss zur betrieblichen Altersvorsorge und vermögenswirksame Leistungen
- Individuelle Weiterbildungsmöglichkeiten sowie die Förderung der fachlichen und persönlichen Weiterentwicklung
- Ein attraktives, modernes Arbeitsumfeld mit ergonomischen Arbeitsplätzen und die Möglichkeit ein Job Bike zu leasen

Die hameln pharma gmbh ist der Hauptsitz einer international agierenden und in vierter Generation inhabergeführten Pharma-Unternehmensgruppe, die sich auf die Entwicklung, Zulassung und Vermarktung generischer Arzneimittel spezialisiert hat. Ärzte, Apotheker und Pflegepersonal in mehr als 55 Ländern schätzen und vertrauen auf unser Know-how und unsere Erfahrung auf dem Gebiet parenteraler Darreichungsformen.



Sie erkennen sich in dem beschriebenen Profil wieder? Dann freuen wir uns auf Ihre vollständige Bewerbung mit Angabe Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung.

**hameln pharma gmbh**  
**Sarah Pieper**  
**Inselstraße 1 | 31787 Hameln**  
**karriere@hameln-pharma.com**