

Wir sind ein international tätiger OEM-Hersteller in der chemisch-pharmazeutischen Branche, der sich auf die Entwicklung und Produktion von Medizinprodukten spezialisiert hat. Unser Unternehmen ist mit Zertifizierungen nach AMG und DIN ISO 9001 bzw. ISO 13485 optimal auf ein zukünftiges Wachstum ausgerichtet.

Wir suchen eine/n

(Senior) Regulatory Affairs Manager (m/w)

Schwerpunkt Biozidprodukte

Ihre Aufgaben:

- | Regulatorische Betreuung der nationalen und internationalen Projekte im Bereich Biozidprodukte
- | Zusammenstellung der Zulassungsdossiers gemäß der gesetzlichen Vorgaben ggf. in Zusammenarbeit mit einem Consultant
- | Durchführung und Organisation der fristgerechten Registrierungen der Produkte für die Übergangszeit der BPD
- | Verantwortliches Verfolgen gesetzlicher Regeln, deren Kommunikation und Umsetzung
- | Regulatorische Betreuung des Portfolios existierender Registrierungen und Zulassungen
- | Projektmanagement

Ihre Qualifikationen:

- | Erfolgreicher Abschluss eines medizintechnischen, natur- oder ingenieurwissenschaftlichen Studiums, abgeschlossene Promotion wünschenswert; ggf. zusätzliche Weiterbildung im regulatorischen Umfeld
- | Mehrjährige Berufserfahrung im Bereich Regulatory Affairs für Biozidprodukte. Erfahrungen in der Zulassung/Registrierung von Biozidprodukten ist Voraussetzung.
- | Einschlägige Kenntnisse über die regulatorischen Anforderungen in den Bereichen Biozide und Medical Devices
- | Professionelles Projektmanagement (inkl. Budgetplanung und Zeitmanagement)
- | Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- | Fähigkeit zur Koordination komplexer Arbeitsabläufe verbunden mit einem sehr sorgfältigen Arbeitsstil
- | Teamfähigkeit und Eigeninitiative sowie Verhandlungsgeschick und soziale Kompetenz

Wir freuen uns auf Ihre schriftliche Bewerbung.

Eva Ries, eva.ries@prisman.de

PRISMAN GmbH
Otto-Hahn-Ring 6-18
64653 Lorsch
Tel. 06251 866980-0
www.prisman.de

