

Wir sind ein international tätiger OEM-Hersteller in der chemisch-pharmazeutischen Branche, der sich auf die Entwicklung und Produktion von Medizinprodukten spezialisiert hat. Als innovativer und breit aufgestellter Hersteller arbeiten wir in einem sehr spannenden und dynamischen Umfeld und sind mit Zertifizierungen nach AMG und DIN ISO 9001 bzw. ISO 13485 optimal auf ein zukünftiges Wachstum ausgerichtet.

Wir suchen eine/n

Leitung Compliance / Regulatory Affairs (m/w)

Ihre Aufgaben:

- | Führung der Abteilung mit aktuell 5 akademischen Mitarbeitern
- | Projektmanagement in der Abteilung und an den Schnittstellen zum Qualitätsmanagement, Vertrieb und Forschung & Entwicklung
- | Organisation der gesamtunternehmerischen Compliance
- | Verantwortung für regulatorische Belange des Unternehmens, wie die Planung, Koordination und Durchführung sämtlicher Aktivitäten zur Erlangung und Aufrechterhaltung von Zulassungen

Ihre Qualifikationen:

- | Erfolgreicher Abschluss eines medizintechnischen, natur- oder ingenieurwissenschaftlichen Studiums, abgeschlossene Promotion
- | Weiterbildung im regulatorischen Umfeld
- | Einschlägige Kenntnisse über die regulatorischen Anforderungen, z.B. im Bereich Medizinprodukte (MDD vs. MDR), Biozidprodukte, Arzneimittel
- | Mindestens 5 Jahre Berufserfahrung im Bereich Regulatory Affairs (ggf. aus dem Bereich Pharma)
- | 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

