

Innovative Medikamente für Mensch und Tier – dafür steht das forschende Pharmaunternehmen Boehringer Ingelheim seit mehr als 130 Jahren. Boehringer Ingelheim zählt zu den 20 führenden Unternehmen der Branche und ist bis heute in Familienbesitz. Für die drei Geschäftsbereiche Humanpharmazeutika, Tiergesundheit und biopharmazeutische Auftragsproduktion schaffen rund 50.000 Mitarbeiter tagtäglich Werte durch Innovation. In der Schweiz (Basel) sind rund 85 Mitarbeitende in den Bereichen Human Pharma und Animal Health tätig.

Für den Bereich Animal Health suchen wir per sofort oder nach Vereinbarung zur Verstärkung eine/n

## **Pharmacovigilance and Regulatory Affairs Specialist 80%**

In dieser Position sind Sie für das Management der Pharmakovigilanz und der Produktregistrierung verantwortlich. Die Einhaltung der regulatorischen Vorschriften sowie die Verwaltung der Produktzulassungen und die relevanten LCM-Aktivitäten (Life Cycle Management) gehören in Ihren Aufgabenbereich. Sie sind für die Beziehungen zu den Regulierungsbehörden der Schweiz zuständig sowie für die Planung und Verwaltung des Budgets für die Regulatory Affairs Aktivitäten verantwortlich.

### **Ihre Tätigkeiten:**

- Verantwortung für das Management aller pharmakovigilanzrelevanten Themen in der Schweiz - Meldung von PV-Fällen, Schulung der Kollegen, Führung des Pharmakovigilanzarchivs, PSUR-Tracker (periodic safety update report) und Einreichung
- Einrichtung und Aufrechterhaltung des Pharmakovigilanzsystems auf der Grundlage von Unternehmens- und Regionalprozessen und einschlägigen Rechtsvorschriften, einschließlich der Vorbereitung und Aktualisierung von Prozessen
- Zusammenarbeit mit Behörden im Rahmen des Registrierungsprozesses
- Identifikation und Antizipation der Entwicklungen und Veränderungen in den Regulierungsanforderungen oder in der Organisation der Behörden
- Interaktion mit den Geschäfts- und Logistikfunktionen, um die Produktlieferungen unter Berücksichtigung von Umsetzungszeiten zu planen oder entsprechende präventive/korrektive Maßnahmen gegenüber Behörden durchzuführen

### **Was Sie mitbringen:**

- Ausbildung zum Tierarzt und/oder einen Life Science Abschluss (Medizin, Pharmazie, Biologie)
- Fundierte Erfahrung im Bereich Pharmakovigilanz sowie Produktregistrierung in der Schweiz und Regulatory Affairs in der pharmazeutischen Industrie
- Erhebliches Mass an Engagement, Ergebnisorientierung, Verantwortungsbewusstsein und Durchsetzungsvermögen mit einer hohen Sozialkompetenz
- Ausgeprägte Team- und Kommunikationsfähigkeit, Planungskompetenz sowie Detailorientierung
- Verhandlungssicher in Deutsch und Englisch sowie sehr gute Kenntnisse in MS Office

### **Wir bieten Ihnen:**

.....ein Umfeld, das ein individuelles und unternehmensweites Wachstum fördert. Eines, in dem wir alle besser arbeiten können. Jeder, jeden Tag in jedem Job. Mit einer Haltung, in der wir gegenüber unseren Handlungen VERANTWORTUNG übernehmen, und Herausforderungen als Chance für unseren Erfolg erkennen. Eine Kultur der BEWEGLICHKEIT, die uns befähigt, aktive Gestalter der Veränderungen zu werden. Eine kraftvolle Can-Do Mentalität, die dazu motiviert, Werte durch INNOVATION zu schaffen als Basis für die Entwicklung bahnbrechender Therapien im Gesundheitswesen.

Für Fragen steht Ihnen Frau Svenja Levinson gerne zur Verfügung (+41 61 295 25 56 oder [svenja.levinson.ext@boehringer-ingelheim.com](mailto:svenja.levinson.ext@boehringer-ingelheim.com)).