

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.

Zur Verstärkung unseres Regulatory Affairs Teams suchen wir für unseren Standort in Basel, eine/n

Drug Regulatory Affairs Specialist Animal Health

Aufgrund einer spannenden Expansion in der Tiergesundheit suchen wir Sie als DRA Specialist für unser engagiertes, kleines Team. Die abwechslungsreichen Tätigkeiten und ein breites Portfolio tragen zum Reiz der Funktion bei. Im Kern Ihrer Aufgabe sind Sie für die zeitgerechte und erfolgreiche Erreichung der Produktregistrierung gemäss regionalen und lokalen Strategien zuständig. Ebenfalls halten Sie die regulatorischen Erfordernisse der bereits registrierten sowie vermarkteten Produkte aufrecht und es macht Ihnen Freude die Verantwortung für die Implementierung und Einhaltung der Unternehmensprozesse und regionalen Arbeitsanweisungen zu übernehmen.

Weitere spannende Tätigkeiten:

- Aufrechterhaltung bestehender Zulassungen für das Inverkehrbringen der Produkte im Land durch rechtzeitige Einreichung aller Arten von Änderungen und Dokumenten sowie allen Listen, welche für die lokalen Behörden von Bedeutung sind
- Enge Zusammenarbeit mit den Schweizer Gesundheitsbehörden sowie die Gewährleistung der lokalen Einhaltung derer aktuellen Anforderungen und Gesetze
- Regulatorischen Input und Beratung zu lokalen Marktzulassungen bieten sowie Teilnahme an regionalen Meetings
- Enge Zusammenarbeit mit dem lokalen Product Management und den Supply-Chain-Managern bei allen Produkt-Launches und Änderungen sowie mit der fachtechnisch verantwortlichen Person und anderen Funktionen wie Pharmakovigilanz, Qualitätsmanagement, sowie weitere
- Gewährleistung der Pflege von Datenbanken

Was Sie mitbringen:

- Naturwissenschaftlicher Studienabschluss
- Mehrjährige Berufserfahrung in der pharmazeutischen Industrie sowie Erfahrung im regulatorischen Bereich von Heilmittel in der Schweiz
- Starkes Verständnis für die Bedürfnisse des Unternehmens und die Fähigkeit, diese in angemessene regulatorische Aktivitäten umzusetzen
- Teamgeist, ausgeprägte Kommunikationsfähigkeiten sowie eine hohe Sozialkompetenz
- Gesundes Durchsetzungsvermögen und eine sehr genaue und strukturierte Arbeitsweise
- 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).