

Geistlich Pharma lebt ihre tief verankerten Werte.

Giselle Richterich,
International Product Manager

Es warten interessante Herausforderungen auf dem Weg zur Verwirklichung unserer Vision. Dazu suchen wir Sie als:

Regulatory Affairs Specialist

Root

Ihre Aufgaben

- > Erstellung von Medical Device Dossiers nach Länderanforderungen (z.B. Kanada)
- > Dokumentieren von Changes im QMS-System
- > Teilnahme an Projektmeetings (z.B. Manufacturing Changes)
- > Mitarbeit bei der Implementierung der MDR Anforderungen (z.B. EUDAMED Datenbank)
- > Verantwortung über Unique Device Identifier Database (UDID) und Einhaltung des Prozesses

Ihre Qualifikationen

- > Naturwissenschaftliche Ausbildung mit Universitätsabschluss
- > Sehr gute Deutsch und Englisch Kenntnisse mündlich wie schriftlich
- > Mindestens zwei Jahre Erfahrung in Regulatory Affairs mit Medizinprodukten
- > Selbständiges, proaktives, organisiertes Arbeiten

Wir verschreiben uns aus Tradition einem Pioniergeist, der die Mitarbeitenden in den Mittelpunkt stellt. Sie engagieren sich für das, was Geistlich zu Spitzenleistungen treibt: die Leidenschaft an Regeneration. Daraus entstehen innovative Medizinprodukte, die Knochen, Knorpel sowie Weichgewebe wiederherstellen. Unser motiviertes Team freut sich auf Sie und die gemeinsame Arbeit in einem modernen, dynamischen Arbeitsumfeld mit internationalem Flair.

Wir freuen uns auf Ihre vollständige elektronische Bewerbung via: recruiting@geistlich.ch
Kontaktperson bei Fragen zur Stelle: Herr Marco Steiner, Group Manager Regulatory Affairs, Tel: 041 492 67 64

