



**MEDICOPHARM AG** ist ein pharmazeutisches Unternehmen, spezialisiert auf den Parallelimport von EU-Arzneimittel, eigene Generika, sowie den Spezialgroßhandel. Der Schwerpunkt des Sortiments liegt in den Bereichen Onkologie, HIV und Rheumatologie.

Wir bieten eine interessante und abwechslungsreiche Tätigkeit in einem dynamischen Marktumfeld, Voll- oder Teilzeit als:

### **Sachkundige Person (m/w/d)**

Ihre Aufgaben im Überblick:

- Sachkundige Person nach § 15 AMG
- Durchführung von Chargen-Zertifizierungen gemäß § 19 Arzneimittelgesetz, Arzneimittel und Wirkstoffherstellungsverordnung § 16 und EU-GMP Annex 16
- Sie steuern das Abweichungs- und Reklamationsmanagements sowie die daraus resultierenden Korrekturmaßnahmen
- Stellvertreter Stufenplanbeauftragter (QPPV) nach § 63a AMG
- Aktive Mitarbeit bei der Optimierung und Weiterentwicklung von Prozessen sowie Mitwirkung bei fachübergreifenden qualitätsrelevanten Projekten
- Aktive Mitarbeit in unserem internen Qualitätsgremium gehört zu Ihren regelmäßigen Aufgaben

Ihr Profil:

- Ein erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium, idealerweise der Pharmazie sowie die Qualifikation als Sachkundige Person gemäß § 15 AMG ist Voraussetzung
- Gute Kenntnisse in deutschen und europäischen Arzneimittelgesetzen
- Idealerweise haben Sie mehrjährige praktische Erfahrungen in der in der Industrie/pharmazeutischen Produktion, in der Qualitätssicherung/-kontrolle und/oder Arzneimittelprüfung (speziell im Bereich Re- und Parallelimport sind von Vorteil)

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann bewerben Sie sich bitte mit Ihren aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung und Ihres möglichen Eintrittstermins bevorzugt online an:

**Medicopharm AG** – Personalwesen – Stangenreiterstr. 4 – 83131 Nußdorf am Inn -  
[medicopharm@medicopharm.de](mailto:medicopharm@medicopharm.de) - Tel.: 08034 3055 7 0