



Titel: Regulatory Affairs Manager – Nichtarzneimittel (m/w/d)

Unternehmen: Mylan Germany GmbH

Standort: Bad Homburg

Für uns ist es eine Mission

Wir sind ein weltweit führendes Healthcare-Unternehmen und halten branchenweit eines der größten und qualitativ hochwertigsten Portfolios in den Bereichen RX und OTC, das regelmäßig durch eine innovative und robuste Produktpipeline gestärkt wird. Mit rund 35.000 Mitarbeiter/-innen und unserem klaren Fokus auf Kundenservice und Qualität, haben wir eine verantwortungsvolle Position in den wichtigsten internationalen Märkten.

Wir arbeiten jeden Tag, um den weltweit rund 7 Milliarden Menschen Zugang zu qualitativ hochwertigen Medikamenten zu bieten. Wir schätzen Persönlichkeiten, die mit Leidenschaft, Begeisterungsfähigkeit und Mut, gemeinsam mit uns Großes bewirken wollen.

Mach den Unterschied

Bei Mylan hat jeder Mensch die Fähigkeit, etwas zu bewegen. Von den Anbietern, die unsere Produkte verkaufen und vermarkten, über die Produzenten, die sie entwickeln und herstellen, bis hin zu unseren Geschäftspartnern, die die Anbieter und Produzenten unterstützen, spielen wir alle eine entscheidende Rolle.

Zur Verstärkung unseres **Regulatory Affairs Team**, suchen wir ab sofort einen Regulatory Affairs Manager

Zu Ihren Aufgaben gehören:

- Betreuung des Nicht-Arzneimittelportfolios in Deutschland von Mylan (MEDA). Dies beinhaltet Kosmetika, Nahrungsergänzungsmittel und Medizinprodukte
- Regulatorische Betreuung unseres homöopathischen Produktportfolios
- Erstellung und Review der Packmittelkomponenten für in Deutschland befindliche Ware
- Umgang mit internen Datenbanken / Datenbankpflege
- Kommunikation und Koordination mit unserem Kollegen in der globalen Zentrale
- Schnittstelle zu den lokalen Kollegen in Qualitätskontrolle, Marketing und Supply Chain
- Beantwortung wissenschaftlicher Anfragen zu potentiellen Produktneueinführungen
- Behördenkommunikation und Behördenportale (PharmNet Bund, DIMDI, CPND, BVL)

Das bringen Sie mit

- Masterabschluss in einem naturwissenschaftlichen Studium oder vergleichbar
- Kenntnisse in technischer Dokumentation für Nichtarzneimittel (z.B Kosmetika, Nahrungsergänzungsmittel, Medizinprodukte)
- Mehrjährige Berufserfahrung im Regulatory Affairs Bereich
- Freude am Erstellen und Review von Artwork-Komponenten für den deutschen Markt
- Erfahrung in der Betreuung von Kosmetika, Nahrungsergänzungsmittel und Medizinprodukte
- Kenntnisse der entsprechenden Verordnungen für Nichtarzneimittel (zB EU-KosmetikV, Claims, NemV)
- Erfahrung mit Behördenkommunikation
- Kenntnisse MDR (europäische Medizinprodukte-Verordnung) ist ein Plus
- Teamfähigkeit & hervorragende kommunikative Fähigkeiten
- Fließend Deutsch und Englisch

Warum Mylan?

Wenn Sie Teil eines globalen pharmazeutischen Unternehmens sein wollen, das einen Unterschied macht und das Leben verändert, ist Mylan der richtige Ort für Sie. Mit mehr als 35.000 Mitarbeitern weltweit können

wir etwas bewegen. Schauen Sie auf unserer Homepage www.mylan.com vorbei, um mehr über unsere Kultur, unseren Geschäftsansatz und unsere Pläne, zu erfahren.

Unseren Mitarbeitern bieten wir ein vielseitiges, interessantes Aufgabengebiet mit hoher Eigenständigkeit in Gestaltung und Umsetzung sowie ein internationales Unternehmensumfeld mit hoher Teamorientierung und umfangreichen Benefits.

Sind Sie bereit Ihren nächsten Karriereschritt zu setzen? Dann freuen wir uns auf Ihre aussagekräftige Bewerbung elektronisch an Mylan Germany GmbH, Email: recruitment.gis@mylan.com