

Über Glenmark

Die Glenmark Arzneimittel GmbH mit Sitz in Gröbenzell bei München (Tochtergesellschaft der Glenmark Pharmaceuticals Ltd., Mumbai) konnte sich seit ihrer Gründung im Jahr 2010 mit qualitativ hochwertigen Arzneimitteln im deutschen Generikasegment unter den Top 15 Pharmaunternehmen etablieren.¹ Das Portfolio von Glenmark umfasst viele Indikationsgruppen, wobei der Schwerpunkt auf den Therapiebereichen Zentrales Nervensystem (ZNS), Herz-Kreislauf-System (HKS) und Respirationssystem liegt. Glenmark ist mit vielen Produkten Vertragspartner von großen Krankenkassen und leistet somit einen Beitrag für eine breite und bezahlbare Arzneimittelversorgung.

Glenmark Pharmaceuticals Ltd. ist ein internationales forschendes Pharmaunternehmen mit Sitz in Mumbai, Indien. Der Fokus des Unternehmens liegt auf der Erforschung innovativer chemischer und biologischer Wirkstoffe. Darüber hinaus bietet Glenmark ein breites Portfolio von patentfreien Arzneimitteln. Glenmark beschäftigt rund 11.000 Mitarbeiter in über 80 Ländern und betreibt neben 17 Produktionsstätten auch fünf hochmoderne Forschungszentren, eines davon in Neuchâtel in der Schweiz. Glenmark Pharmaceuticals Ltd. zählt zu den 80 umsatzstärksten Pharma- und Biotechnologieunternehmen weltweit.²

Weitere Informationen finden Sie unter www.glenmark.de.

Zur Unterstützung unseres Teams suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt einen

Senior Pharmacovigilance (PV) Officer (m/w/d)

Ihre Aufgaben

In dieser Position übernehmen Sie die täglichen Routine-PV-Vorgänge und unterstützen den Stufenplanbeauftragten bei der Wahrnehmung seiner gesetzlichen Verantwortlichkeit.

Zu Ihren Hauptaufgaben zählen unter anderem:

- Bearbeitung von Nebenwirkungsmeldungen
- Beantwortung und Dokumentation von medizinischen Anfragen
- Kommunikation mit medizinischem Fachpersonal und Patienten
- Durchführung interner Qualitätskontrollen von PV-Fällen
- Überprüfung der lokalen medizinisch-pharmazeutischen Fachliteratur in Bezug auf Hinweise zu möglichen Nebenwirkungen von Produkten der Glenmark Arzneimittel GmbH
- Support bei der Erstellung von PSURs, RMPs und weiteren Berichten
- Unterstützung bei der Aktualisierung von lokalen SOPs und Arbeitsanweisungen entsprechend globaler Vorgaben und der (lokalen) Gesetzgebung
- Archivierung von PV-Dokumenten
- Regelmäßiger Abgleich eingegangener Fallberichte mit Meldungen aus anderen Abteilungen und von externen Partnern (Reconciliations)
- Unterstützung des Stufenplanbeauftragten bei Audits und Inspektionen
- PV-Training von Mitarbeitern und ggf. externen Partnern

¹ INSIGHT Health, GKV Verordnungsmarkt, Aug. 2021

² 2015Evaluate Pharma, www.evaluategroup.com

Ihr Profil

- Abgeschlossenes Hochschulstudium aus dem Bereich Life Sciences (Medizin, Tiermedizin, Pharmazie oder Naturwissenschaften) oder vergleichbare Qualifikation
- Idealerweise erste Berufserfahrung in der pharmazeutischen Industrie und/oder CRO in vergleichbarer Position
- Zuverlässige, präzise und strukturierte Arbeitsweise
- Ausgeprägte Teamfähigkeit und Kundenorientiertheit
- „Macher/in“, der/die sowohl strategisch als auch Hands-on operativ arbeitet
- Flexibilität und Belastbarkeit sowie engagierte Persönlichkeit
- Gute Kenntnisse im MS-Office Paket
- Verhandlungssicheres Deutsch und Englisch (schriftlich wie mündlich)

Wir bieten

- Abwechslungsreiche und interessante Aufgaben
- Solide Einarbeitung und Weiterbildung im Bereich Pharmakovigilanz
- Kollegiales, international ausgerichtetes Umfeld
- Flexible Arbeitszeiten

Interessiert?

Ihr direkter Draht zu uns

Ansprechpartner: Frau Stefanie Schmook
Telefon: 08142 44392 136
E-Mail: bewerbung@glenmark.de

Bitte reichen Sie bei Ihrer Bewerbung einen *Deutschen* sowie einen *Englischen* Lebenslauf mit ein und nennen Sie Ihr Wunschgehalt.

Alle Bewerbungen sind per Email an die oben genannte Email-Adresse zu senden.