



Nabídka zaměstnání

Farmaceutická společnost Cayman Pharma s.r.o., výrobce aktivních farmaceutických substancí (API) na bázi prostaglandinů, hledá kolegy do týmu na pozici:

Specialista SVP pro registrace Registration and GMP compliance specialist

Co bude náplní práce?

Zabýváme se výrobou léčivých látek a jejich registrací jako složek léčivých přípravků v regionech po celém světě. Vaším úkolem bude příprava a kompletace registrační dokumentace („Master File“) ve spolupráci s kolegy z ostatních úseků společnosti, její pravidelná revize a kritické hodnocení.

Nedílnou součástí Vaší práce bude také komunikace s regulačními úřady a se zákazníky a sledování a aplikace směrnic vydávaných FDA USA, orgány EU, ICH a VICH v oblasti registrace léčiv.

Pro tuto pozici je důležitá velmi dobrá znalost anglického jazyka a práce s PC, schopnost porozumět textu, flexibilita, strategický nadhled a týmová spolupráce.

Co požadujeme?

Nejlépe vysokoškolské vzdělání v oblasti farmacie nebo chemie.

Nutná plynulá znalost odborného anglického jazyka slovem i písmem.

Uvítáme dobré organizační a komunikační schopnosti.

Znalosti v oblasti požadavků správné výrobní praxe a registrace léčivých látek výhodou, ale ne nutností.

Co nabízíme?

Odpovídající finanční ohodnocení.

Balíček firemních benefitů – např. poukázky flexi pass, příspěvek na dopravu, pět týdnů dovolené, systém čtvrtletních odměn, příspěvek na stravování, penzijní příspěvek a placené první tři dny pracovní neschopnosti.

Pro snazší sladění pracovního a osobního života umožňujeme pružnou pracovní dobu.

Možnost dalšího odborného vzdělávání v ČR i v zahraničí.

Pokud máte zájem o tuto pozici, prosím zašlete svůj životopis na níže uvedený email.

HR@caymanpharma.cz

Cayman Pharma s.r.o., Ul. Práce 657, Neratovice