



» Ich finde es klasse, dass die Wertschätzung unter den Kollegen so groß geschrieben wird. Das rundet meinen Job ab. «

Zum nächstmöglichen Zeitpunkt suchen wir im Bereich Operations Sie als

Pharmacovigilance Associate (m/w/d)

Routiniert und engagiert, mit dem Blick für das Wesentliche – das beschreibt Sie in Ihrer täglichen Arbeit? Wenn Sie anspruchsvolle und vielseitige Aufgaben suchen, in denen Sie Ihre Fähigkeiten einbringen können, verstärken Sie uns. Bei uns erwarten Sie spannende Herausforderungen, langfristige berufliche Perspektiven und ein positiver Austausch im Team. Wir sind ein Unternehmen, das erfolgs- und zukunftsorientiert denkt und handelt - mit Leidenschaft, Teamgeist und Wertschätzung.

Ihre Aufgaben

- Erfassung und Bearbeitung von Nebenwirkungsberichten sowie sonstigen Arzneimittelrisiken inkl.
 - MedDRA-Kodierung
 - Übersetzung deutschsprachiger Informationen (inkl. Arztbriefe, Krankenhausberichte und Literaturartikeln) ins Englische
 - Schreiben von Narratives
 - Einholen weiterer für die Beurteilung der Berichte notwendiger Informationen
- Im Team: Kontrolle, Priorisierung und Management aller eingehenden Nebenwirkungsberichte

Ihr Profil

- Studienabschluss des medizinischen Informationsmanagements, der Biologie oder ein vergleichbarer Abschluss bzw. eine abgeschlossene Ausbildung als Medizinischer Dokumentar, Fachangestellter für Medien- und Informationsdienste mit der Fachrichtung medizinische Dokumentation oder in einem Gesundheitsberuf (Gesundheits- und Krankenpfleger, Studienassistent (Study Nurse), medizinisch-technischer oder pharmazeutisch-technischer Assistent oder medizinischer Fachangestellte)
- Gute Anwenderkenntnisse gängiger Software-Applikationen einschließlich Datenbanken

- Termingerechte Erfüllung behördlicher und mit Lizenzpartnern vertraglich festgelegter Meldeverpflichtungen
- Aufgaben im Bereich der Qualitätssicherung wie die Erstellung von SOPs, Arbeitsanweisungen und -vorlagen
- Unterstützung der Leitung Pharmacovigilance und des Stufenplanbeauftragten bei Pharmakovigilanzaudits und -Inspektionen
- Erste Erfahrungen in der Bearbeitung von Nebenwirkungsverdachtsfällen (z. B. MedDRA-Kodierung) und Kenntnisse einschlägiger Regularien sind von Vorteil
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Zielgerichtete und verantwortungsvolle Arbeitsweise, auch unter hohem Termindruck
- Engagement und Teamfähigkeit

Über medac

medac ist ein renommiertes Hamburger Pharmaunternehmen mit Spezialisierung auf die Neu- und Weiterentwicklung von Therapeutika und Diagnostika für onkologische, urologische und Autoimmunerkrankungen. Obwohl wir auf eine bereits fast 50-jährige erfolgreiche Firmengeschichte zurückblicken können und uns festen Werten verschreiben, sind wir kein Stück von gestern. Über 1.200 engagierte Mitarbeiter sorgen für die zuverlässige Bereitstellung innovativer und sicherer Arzneimittel und Mediziprodukte. Dabei handeln wir zukunftsgerichtet, menschlich und mit Fokus auf die persönliche Lebensqualität der Patienten.

Wenn Sie eine neue berufliche Herausforderung und eine zukunftsorientierte Aufgabe suchen, freuen wir uns auf Ihre Bewerbung mit Angabe Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung. Hierfür steht Ihnen unser Online-Bewerbungsformular auf [medac.de](https://www.medac.de) zur Verfügung.

Jetzt bewerben

medac GmbH • Theaterstraße 6 • 22880 Wedel
Letizia Rothschuh

Gemeinsam für mehr Nähe zum Patienten.