

Pharmazeut/in im Praktikum (w/m/d) in der medizinisch-wissenschaftlichen Abteilung (Medical Information) oder in der Abteilung Arzneimittelzulassung-/Qualität (Regulatory Affairs & Quality)

Gilead Sciences ist ein biopharmazeutisches Unternehmen, das innovative Arzneimittel für medizinische Bereiche erforscht, entwickelt und vermarktet, in denen hoher Bedarf nach medizinischem Fortschritt besteht. Dies erreichen wir sowohl durch unsere eigene Forschung und Entwicklung als auch durch Kooperationen mit akademischen Institutionen und Partnern aus der Industrie. Seit 1987 hat Gilead mehr als 25 innovative Arzneimittel auf den Markt gebracht, die dazu beitragen, das Leben von Menschen mit schweren Krankheiten wie HIV, Hepatitis oder Krebs zu verbessern. Gilead Sciences hat seinen Hauptsitz in Foster City, Kalifornien, und besitzt weitere Niederlassungen in 30 Ländern weltweit. Seit 1991 ist Gilead Sciences in Deutschland mit Sitz in Martinsried bei München vertreten. Nähere Informationen finden Sie unter www.gilead.com oder www.gileadsciences.de.

Zu vergeben sind zwei Praktikumsplätze. Während Ihres 6-monatigen Praktikums an unserem Standort in Martinsried bei München werden Sie Einblicke entweder in die Arbeit der medizinisch-wissenschaftlichen Abteilung (Medical Information) oder in die Arbeit der Abteilung Arzneimittelzulassung und Qualität (Regulatory Affairs & Quality) gewinnen und bei folgenden Aufgaben unterstützen:

Medizinisch-wissenschaftliche Abteilung (Medical Information)

- Erfassung, Bearbeitung und Beantwortung medizinischer und wissenschaftlicher Anfragen zu unseren Arzneimitteln und Entwicklungssubstanzen
- Identifizierung, Erfassung und Meldung arzneimittelsicherheitsrelevanter Ereignisse und pharmazeutisch-technischer Beanstandungen im Rahmen medizinisch-wissenschaftlicher Anfragen
- Durchführung von Literaturrecherchen unter Verwendung verschiedener wissenschaftlicher Datenbanken
- Erstellung und Evaluierung von Statistiken im Rahmen von medizinischen Anfragen

Arzneimittelzulassung und Qualität (Regulatory Affairs)

- Erstellung und Überprüfung der Produktinformationstexte (Summary of Product Characteristics (Fachinformation), Gebrauchsinformation, Verpackungsmaterial)
- Erstellung und Überprüfung der Produktinformationstexte (Summary of Product Characteristics (Fachinformation), Gebrauchsinformation, Verpackungsmaterial)
- Erstellung von Kompendien (Gelbe Liste, Rote Liste)
- Erstellung der Texte zu Pflichtangaben gemäß Heilmittelwerberecht
- Einreichung von Dokumenten im Rahmen klinischer Prüfungen
- Überprüfung der Behörden-Homepages auf regulatorische Informationen
- Bearbeitung von Qualitätsbeanstandungen
- Pflege des Qualitätsmanagementsystems einschließlich Überarbeitung und Neuerstellung von Prozessbeschreibungen
- Vorbereitung von Selbstinspektionen

Darüber hinaus besteht jeweils die Gelegenheit, auch die Tätigkeiten anderer Fachbereiche kennenzulernen.

Erforderliche Kenntnisse und Fähigkeiten:

- Studium der Pharmazie mit abgeschlossenem 2. Staatsexamen
- Zuverlässiger und gut strukturierter Arbeitsstil
- Ausgezeichnete kommunikative und zwischenmenschliche Fähigkeiten
- Gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Fundierte Kenntnisse in Microsoft Office

Beginn zum 01. Mai 2023 oder nach Vereinbarung.

Bewerbungen bitte z. Hd. Herrn Dr. Tenberken unter oliver.tenberken@gilead.com für die medizinisch-wissenschaftliche Abteilung oder z.Hd. Frau Beate Krauthause unter beate.krauthause@gilead.com für die Abteilung Arzneimittelzulassung & Qualität