



Pharmaziepraktikant (m/w/d) Regulatory Affairs

Ab Mai 2025 – für 6 Monate – in München

Deine Aufgaben

- Mitarbeit bei der Planung, Organisation und Koordination von Einreichungen an Zulassungsbehörden
- Unterstützung bei der Bereitstellung der notwendigen Unterlagen gemäß Behörden und Vorgaben unseres Unternehmens im Rahmen von Zulassungsverfahren oder Änderungen der Zulassungen
- Mitarbeit bei der Aktualisierung von Produktinformation (Fach- und Gebrauchsinformationen)
- Mitarbeit in Projekten

Dein Profil

- Pharmazeutisches Studium oder Teilnehmer im Studiengang „Master of Drug Regulatory Affairs“
- Sorgfältige und verantwortungsvolle Arbeitsweise
- Strukturelle und konzeptionelle Arbeitsweise
- Freude an Teamarbeit
- Sehr gute Kenntnisse in MS-Office, modernen elektronischen Kommunikationsplattformen und online-Anwendungen
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse

Über uns ...

Wir sind in den USA und Kanada als Merck & Co., Inc., Rahway, New Jersey, USA und überall sonst als MSD bekannt. Seit mehr als einem Jahrhundert forschen wir zugunsten des Lebens und arbeiten an der Entwicklung von Medikamenten und Impfstoffen für viele der herausforderndsten Krankheiten der Welt. Unser Unternehmen steht nach wie vor an der Spitze der Forschung. Es liefert innovative Gesundheitslösungen und verbessert die Prävention und Behandlung von Krankheiten, die Menschen und Tiere weltweit gefährden.

Deine Bewerbung

Bitte sende Deine ausführlichen Bewerbungsunterlagen (Lebenslauf, Anschreiben) nur über unser → [Karriereportal](#). Bei Fragen wende dich an → earlytalent@msd.de