

G ist €09.09.2006les Healthcare-Beratung...
mit umfangreichen Dienstleistungen zu den Themen weltweite Zulassung,
Risikomanagement sowie Qualitäts- und Projektmanagement für Medizin-
produkte. Standorte der Gesellschaft sind Hamburg und San Diego.
Zum nächstmöglichen Zeitpunkt ist folgende Position zu besetzen:

Regulatory Affairs Consultant (m/w)

Aufgabengebiet

- Beratung und Auditierung von Kunden in der Medizintechnik und pharmazeutischen Industrie in den oben aufgeführten Bereichen
- Vorbereitung und Durchführung von In-House Schulungen in deutscher und englischer Sprache
- Erarbeitung von Lösungen und Verfahrensanweisungen im Bereich des Qualitätsmanagements
- Selbständige Organisation und Durchführung von offenen Seminaren in USA und Europa

Qualifikation

- Einschlägiges Studium und Berufserfahrung von mindestens 2 Jahren möglichst in ähnlicher Position
- Detaillierte Kenntnisse in den Feldern QSR, FDA (PMS), 93/42/EEC, ISO 13485, IEC 60601, ISO 14971 und ICH Q9
- Fähigkeit zur Moderation von Workshops und Coaching von Kunden in Projekten
- Exzellente Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Detaillierte Kenntnisse der MS Office Anwendungen
- Bereitschaft zu intensiver internationaler Reisetätigkeit
- Wegen des internationalen Geschäfts Flexibilität in der Arbeitszeit

Wenn Sie diese herausfordernde Tätigkeit interessiert und Sie Engagement, Flexibilität und Leistungsorientierung mitbringen, senden Sie bitte Ihre Unterlagen mit Ihren Gehaltsvorstellungen an:

PROSYSTEM AG

z.Hd. Frau Sima Niknafs · Ulmenstr. 29 · 22299 Hamburg
www.prosystem-ag.com

About Amgen

Amgen is the world's largest biotechnology company, with more than 16,000 staff members worldwide.

We have pioneered the development of novel products based on advances in recombinant DNA and molecular biology. To sustain our success, we aim to attract and retain the most talented people who are dedicated to our mission of serving patients.

At our research site in Regensburg, Germany, we focus on the discovery of drug candidates using high-throughput screening technologies.

Requirements:

A degree in Life Sciences is required. Candidates should have a minimum of 3 years of research experience within the pharmaceutical or biotech industries and 3 years IT support experience. They should have experience with research IT tools such as instrument control and data systems, Graphpad Prism, eWorkbook, ISIS, Activity Base, Spotfire, and Vector NTi. Experience supporting the use of these applications for others is a plus. In addition, experience with Microsoft OS technologies for corporate environments (Windows 2000/XP, Active Directory, Group Policies) and desktop systems is required.

Demonstrated strong customer service skills in both the scientific and information technology are a must.

Job Summary:

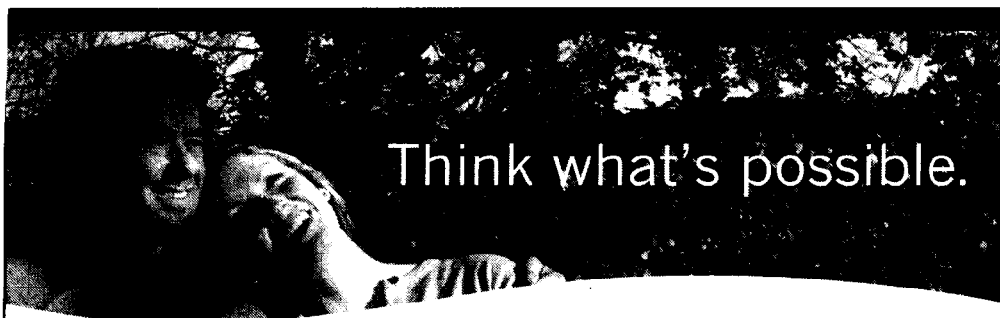
The Support Analyst must proactively support a variety of IT needs for our scientific staff. The successful candidate will be able to support research applications, meet lab-computing needs, and support basic laboratory and desktop systems and software as well as the underlying systems that serve them. The candidate will be responsible for deploying laboratory hardware and software solutions and keeping lab and desktop systems up-to-date both by maintaining security patch levels and ensuring compliance with applicable SOPs. The Support Analyst must be able to effectively communicate with systems, network, and database administrators at other Amgen sites in the US and Europe in order to provide technical solutions for clients.

Please submit your electronic application (in English), including salary expectations and possible start date, to: gwilde@amgen.com

**Amgen Research GmbH, Attn. Gabriele Wilde, Josef-Engert.-Straße 11
93053 Regensburg, Germany. Phone: +49 (0) 941-465 20000**

Samstag/Sonntag, 9./10. September 2006

tsche.de/stellenmarkt



Möchten Sie für ein weltweites Unternehmen arbeiten, wo Sie wirklich etwas bewegen können? Mit circa 91.000 Mitarbeitenden in unseren Tochtergesellschaften in über 140 Ländern der Welt teilen wir die Vision eines besseren Heute und Morgen für die Patienten – eine Vision, die Antrieb zu unserem Wachstum und unserem Erfolg ist. Die größte Erfüllung in unserer Arbeit ist das Wissen, dass wir Leben verbessern, Leben verlängern und Leben retten – und das erreichen wir mit wachsender Präzision und Effizienz auf der Grundlage bahnbrechender innovativer Forschung.

Für unseren Marketing- und Vertriebsstandort des Geschäftsbereichs OTC suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt einen

Quality Assurance Manager (m/w)

Die Business Unit OTC der Novartis Consumer Health GmbH in München ist der Geschäftszweig für rezeptfreie, apothekenpflichtige Arzneimittel zur Selbstmedikation mit starken Marken wie Voltaren, Fenistil, Lamisil und Nicotinell.

Als Quality Assurance Manager geben Sie unsere Handelsware sowohl für Deutschland als auch für andere europäische Länder frei (batch releases). Sie beurteilen unter Berücksichtigung der GMP-Anforderungen geplante Änderungen, Transfers, Abweichungen, CAPAs usw. Sie stellen die GMP-gemäße Zusammenarbeit mit unseren Lohnherstellern sicher und führen interne wie externe Audits sowie GMP-Schulungen durch. In dieser Funktion haben Sie engen Kontakt zu den Abteilungen Logistik, Marketing, Medical & Regulatory Affairs sowie zu unserem Headquarter und sind Ansprechpartner für alle GMP-relevanten Sachverhalte.

Um dieser anspruchsvollen Position gerecht zu werden, konnten Sie nach Ihrem Hochschulabschluss der Pharmazie, Human-, Veterinärmedizin, Chemie oder Biologie mindestens zwei Jahre Erfahrung in der pharmazeutischen Industrie in den Bereichen Quality Assurance, Produktion oder Qualitätskontrolle sammeln und erfüllen die Voraussetzungen der Sachkundigen Person gemäß §15 AMG. Neben hervorragenden GMP-Kenntnissen erwarten wir aufgrund des internationalen Aspekts dieser Tätigkeit sehr gute Englischkenntnisse. Der Umgang mit MS Office ist für Sie selbstverständlich. Sie zeichnen sich durch einen selbständigen Arbeitsstil sowie Ihr hohes Maß an Verantwortungsbewusstsein und Ihre uneingeschränkte Zuverlässigkeit aus.

Für Ihre Bewerbung und weitere Informationen besuchen Sie bitte www.novartis-consumerhealth.de oder senden uns Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen an: Novartis Consumer Health GmbH, Claudia Egginger, Zielstattstraße 40, 81379 München.



NOVARTIS

Novartis is an equal opportunity employer.

www.novartis.com

FRANKFURTER-ALLGEMEINE-tlich 09.09.2006_s Pharmaunternehmen mit Sitz in Westdeutschland. Mit großem Erfolg vertreiben wir seit über fünf Jahren Produkte für die moderne und zeitgemäße Krebstherapie. Unsere Mitarbeiter zeichnen sich durch hohe Flexibilität, Engagement und Kreativität aus.

Für die Business Unit Onkologie suchen wir zum nächstmöglichen Termin einen:

Produktmanager (m/w)

Ihre Aufgaben:

- Beobachtung und Analyse der relevanten Märkte hinsichtlich medizinischer Trends, Konkurrenzaktivitäten und Kundenbedürfnisse
- Entwicklung und Umsetzung effektiver Produktstrategien
- Unterstützung des Außendienstes mit wissenschaftlichen Informationen zu unseren Produkten und deren medizinischem Umfeld
- Durchführung von marktorientierten Präparateschulungen
- Aktive Teilnahme an medizinischen Kongressen
- Erstellung und Überprüfung der medizinischen Präparateaussagen
- Koordination von Aktivitäten, die zu einem termingerechten Launch von neuen strategischen Produkten führen
- Bearbeitung von Arztanfragen
- Mitwirkung bei der Planung und Umsetzung von Phase IV-Studien

Ihr Profil:

- ein abgeschlossenes Studium der Naturwissenschaften und fundierte Kenntnisse im onkologischen Bereich oder in angrenzenden Bereichen
- Berufserfahrung als Produktmanager
- Kommunikationsstark und gewohnt selbstständig zu arbeiten
- Gute EDV- und sehr gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift

Wenn Sie in dieser Aufgabe eine Herausforderung sehen, dann senden Sie Ihre Bewerbungsunterlagen an die von uns beauftragte Personalagentur

T. Söldner Personalmanagement, Herrn Thomas Söldner, Gut Westerhart,
87740 Buxheim, Tel.: 08331/961878, E-Mail: thomas@soeldner-pm.de

Unsere Firmenphilosophie wird Ihnen gefallen. Wir freuen uns auf Sie.

PAREXEL

*Expertise
that makes the Difference™*

PAREXEL International ist eines der weltweit führenden unabhängigen Auftragsforschungsinstitute für die Pharmazeutische Industrie. Als global aufgestelltes Unternehmen stellen wir unseren Kunden Expertise im Bereich Arzneimittelentwicklung, Medizinisches Marketing und Consulting zur Verfügung. Kundenorientierte Dienstleistung steht im Mittelpunkt unserer Arbeit.

Für den Bereich **Frühe Klinische Arzneimittelentwicklung** suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt einen

Projektmanager (m/w) Frühe Klinische Arzneimittelentwicklung

Ihre Aufgaben

Als Projektmanager sind Sie verantwortlich für die Planung und Durchführung von klinischen Prüfungen im Bereich der frühen klinischen Arzneimittelentwicklung. Sie koordinieren in Zusammenarbeit mit klinischen Experten kompetent mehrere Projektteams und arbeiten sehr eng mit dem Bereich Business Development zusammen. Sie gewährleisten in unserem Team die reibungslose Kommunikation mit nationalen und internationalen Unternehmen der pharmazeutischen Industrie. Ein weiterer Schwerpunkt liegt in der Zusammenarbeit mit Spezialisten und Meinungsbildnern der verschiedensten Indikationsgebiete.

Ihre Qualifikation

Sie sollten über einen Hochschulabschluss im naturwissenschaftlichen/medizinischen Bereich sowie erste Erfahrungen in der pharmazeutischen Industrie oder einem Auftragsforschungsinstitut verfügen. Idealerweise haben Sie bereits Erfahrung mit der Projektleitung klinischer Studien und fühlen sich in einem internationalen Umfeld wohl. Darüber hinaus erwarten wir eine hohe Kunden- und Serviceorientierung, ausgeprägtes Kommunikationsvermögen und sehr gute Englischkenntnisse. Wir geben auch gern Berufseinsteigern eine Chance, erwarten dabei eine hohe Motivation, Leistungsorientierung sowie ein ausgeprägtes Interesse für medizinische Fragestellungen.

Ihre Bewerbung

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Wenn Sie Freude an engagierter und verantwortungsvoller Tätigkeit in unserem Team haben, flexibel und belastbar sind und die gewünschten Voraussetzungen erfüllen, senden Sie bitte Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen ausschließlich in Englisch und unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellungen an: hr-europe@parexel.com. Für Vorabinformationen steht Ihnen Frau Haupt unter Telefon: 030/30685-843 gern zur Verfügung.

**PAREXEL
International GmbH
Personalabteilung**

Klinikum Westend, Haus 18
Spandauer Damm 130,
14050 Berlin
www.parexel.com



TIERERNÄHRUNG UND TIERGESUNDHEIT

Wir suchen zur weiteren Verstärkung unserer Aktivitäten im Bereich Qualitätssicherung zum nächstmöglichen Eintrittstermin eine/n

* * * * *

PHARMATECHNIKER/IN**- QUALIFIZIERUNG UND VALIDIERUNG -**

Ihre Aufgabe ist die Planung und Umsetzung der Qualifizierung von GMP-relevanten Anlagen und Versorgungsmedien. Sie sind für die Validierung von GMP-relevanten Prozessen zuständig. Weiterhin erstellen Sie Qualifizierungs- sowie Validierungspläne/-berichte und führen Risikoanalysen durch. Ein weiterer Schwerpunkt ist die Koordinierung von Change-Control-Aktivitäten und die regelmäßige Prüfung des Validierungsstatus.

Der/die ideale Kandidat/in erfüllt folgende Anforderungen:

- Abgeschlossenes Hochschulstudium als Dipl.-Ing. (FH) Pharmatechnik, Verfahrenstechnik oder eine vergleichbare Ausbildung
- Theoretische und praktische Kenntnisse im Bereich Qualifizierung und Validierung
- Sichere Kommunikation in englischer Sprache
- Fundierte PC-Kenntnisse (MS Office, CorelDraw)
- Selbstständige und flexible Arbeitsweise
- Teamfähigkeit, Kommunikationsfähigkeit, Hygienebewusstsein

Wir bieten Ihnen eine interessante und verantwortungsvolle Tätigkeit mit eigenem Arbeitsgebiet und einer leistungsgerechten Vergütung. Eine langfristige Einarbeitung ist gesichert.

Ihre Bewerbungsunterlagen richten Sie bitte an die Personalabteilung.

LOHMANN ANIMAL HEALTH GmbH & Co. KG

HEINZ-LOHMANN-STR. 4 • 27472 CUXHAVEN



**LOHMANN
ANIMAL HEALTH**

Lohmann Animal Health (LAH) ist ein Unternehmen der PHW-Gruppe, die auf den Gebieten Ernährung, Landwirtschaft und Gesundheit tätig ist. Die LAH in Cuxhaven konzentriert sich auf die Versorgung landwirtschaftlicher Nutztiere mit Futteradditiven und mit veterinärmedizinischen Produkten nach hohen technologischen Standards.

www.lah.de

FRANKFURTER-ALLGEMEINE 09.09.2006
„Ich arbeite gerne bei MKM, weil ich von der Erfahrung profitieren kann.“
Diplomchemikerin Dr. Gabriele B., Hamburg, Pharmaberaterin seit Februar 1998

MKM braucht die Besten

Wir sind eines der führenden Unternehmen im Bereich Partneraußendienst in Deutschland.

Sie sind Naturwissenschaftler/-in oder Mediziner/-in mit abgeschlossenem Studium? Idealerweise haben Sie schon erste Erfahrungen im pharmazeutischen Außendienst. Oder möchten Sie nun nach gerade absolviertem Abschluß Ihres Diploms bzw. Ihres Staatsexamens aktiv an Ihrer Karriere feilen? Gerade für Neueinsteiger/-innen bieten sich bei uns optimale Startmöglichkeiten durch die langjährigen Erfahrungen und Kontakte, die wir zu unseren zahlreichen Kunden aufgebaut haben.

Setzen Sie sich mit uns in Verbindung. Gerne rufen wir Sie zurück und informieren über die spannenden und interessanten Aufgaben, die Sie als Pharmaberater/-in erwarten. Wir freuen uns darauf, Sie näher kennen zu lernen.

MKM

gegründet 1984



MKM Außendienst GmbH
Fleck 34-36
83661 Lenggries / Obb.
Tel.: 08042 / 9118-101
Fax: 08042 / 2060
info@mkm-mediline.de
www.mkm-mediline.de

Erfahrung



GBG

GERMAN
BREAST
GROUP

Die GBG Forschungs GmbH als unabhängige Academic Research Organisation ist führend im Bereich Investigatorinitiiertes-Studien in der Brustkrebsforschung. Wir sind ein expandierendes mittelständisches Unternehmen mit Sitz im Raum Frankfurt am Main. Wir kooperieren mit einem umfassenden Netzwerk internationaler Studiengruppen und nationaler Prüfzentren.

Wir suchen zum nächstmöglichen Zeitpunkt einen

CLINICAL RESEARCH ASSOCIATE MIW

Ihre Aufgaben: Sie betreuen klinische Studien (zum Teil englischsprachig) im Bereich Mammakarzinom. Ihr Home-Office sollte im **Großraum Hannover oder Berlin** angesiedelt sein. Alternativ dazu suchen wir einen Clinical Research Associate officebased für **Neu-Isenburg** (Großraum Frankfurt am Main). Die von Ihnen betreuten Prüfzentren befinden sich überwiegend im Norden Deutschlands. Sie führen Initiierungs- und Monitorbesuche durch. Sie unterstützen die Projektleitung und die Monitoring Koordination.

Ihr Profil: Sie verfügen über einen Abschluss in einem naturwissenschaftlichen Studium oder in einem medizinischen Heil-/Hilfsberuf. Strukturiertes und selbständiges Arbeiten ist für Sie eine Selbstverständlichkeit. Sie sind reiselustig und haben gute MS Office-Kenntnisse.

Kommen Sie zu uns – wir bieten Ihnen ein partnerschaftliches Miteinander sowie eine flexible Form des Arbeitens. Innovations- und Einsatzbereitschaft zeichnet unsere Zusammenarbeit im Team aus. Bei uns sind Fort- und Weiterbildung großgeschrieben.

Wenn Sie an dem Fortschritt in der Behandlung von Brustkrebs mitwirken wollen, freuen wir uns auf Ihre vollständige Bewerbung unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung und Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins an folgende Adresse:

GBG Forschungs GmbH, Fr. Fischer, Schleussnerstr. 42, 63263 Neu-Isenburg
fischer@germanbreastgroup.de, www.germanbreastgroup.de

ZUR VERSTÄRKUNG UNSERES TEAMS
SUCHEN WIR AB SOFORT EINE/N

APOTHEKER / IN



ARZNEIMITTEL | REHA- UND HOMECAREBEDARF | KRANKENHAUSVOLLVERSORGUNG

IHR PROFIL

Sie verfügen über ein abgeschlossenes Pharmaziestudium und haben idealerweise Berufserfahrung im Bereich der Zytostatikaherstellung, der parenteralen Ernährung sowie in der kundenorientierten Beratung im Handverkauf.
Sie bringen Führungserfahrung von Mitarbeitern mit, sind kommunikativ und durchsetzungsfähig!
Sie arbeiten mit und für das Team!

IHR AUFGABEN

Sie haben Interesse, den weiteren Auf- und Ausbau unserer Zytostatika- und Sterilabteilung mitzugestalten (Plausibilitätskontrollen und Freigaben, interne und externe Schulungen, Optimierung von Arbeitsabläufen, Koordination von Studien und die enge Zusammenarbeit mit dem medizinischen Personal).
Sie übernehmen gleichzeitig die Stellvertretung des Bereiches der parenteralen Ernährung.
Sie beteiligen sich ebenso an der Mitgestaltung des Handverkaufs.

IHRE ZUKUNFT

Wir bieten zu sofort eine abwechslungsreiche und anspruchsvolle Tätigkeit in einer der führenden öffentlichen krankenhausversorgenden Apotheken Schleswig Holsteins.
Wir geben Ihnen die Möglichkeit umfassender Fort- und Weiterbildung.
Wir bieten als moderner Arbeitgeber übertarifliche Bezahlung, vermögenswirksame Leistungen, die Möglichkeit ihr Arbeitsumfeld täglich mitzugestalten.
Wir helfen Ihnen gern bei einem eventuell anstehenden Wohnortwechsel.

IHRE ANSPRECHPARTNER

Nähere Angaben zu dieser Stelle erhalten Sie bei Herrn Okke Christiansen:
Phone: 04554/706-0 • e-mail: okke.christiansen@waldapotheke.com
Ihre schriftliche Bewerbung senden Sie bitte an die Wald-Apotheke, Waldstr. 13-15, 23812 Wahlstedt

WALD-APOTHEKE
WALD-VITALZENTRUM
WALD-KRANKENHAUSLOGISTIK

www.wald-team.com

GANZ MENSCH. GANZ GESUND.





QA Manager

Wer wir sind:

Bei Roche sind wir absolut überzeugt von dem was wir tun und dass unsere Produkte das Leben von Patienten spürbar verbessern. Wir sind ein erfolgreiches Unternehmen, das hochinteressante lokale wie auch internationale Karrieremöglichkeiten in einer Unternehmenskultur bietet, die auf Vertrauen und Anerkennung basiert. Wir wissen, dass unsere Mitarbeitenden für unseren Erfolg verantwortlich sind. Wir anerkennen ihren Wert, indem wir ihnen ein Arbeitsumfeld schaffen, das sie täglich spüren lässt, dass sie geschätzt, respektiert und unterstützt werden.

Roche mit Hauptsitz in Basel, Schweiz, ist ein global führendes, forschungsorientiertes Healthcare-Unternehmen in den Bereichen Pharma und Diagnostika. Mit innovativen Produkten und Dienstleistungen, die der Früherkennung, Prävention, Diagnose und Behandlung von Krankheiten dienen, trägt das Unternehmen auf breiter Basis zur Verbesserung der Gesundheit und Lebensqualität von Menschen bei. Roche ist einer der weltweit bedeutendsten Anbieter von Diagnostika, der grösste Hersteller von Krebs- und Transplantationsmedikamenten und nimmt in der Virologie eine Spitzenposition ein.

Stellenbeschreibung:

Das „Packaging and Supply Center Kaiseraugst“ ist einer der grössten Verpackungs- und Versorgungsstandorte des Roche Konzerns. Innerhalb der Abteilung Qualitätssicherung suchen wir einen Quality Assurance Manager, der die Verpackungsbetriebe, das Lager in Kaiseraugst und die lokalen Lohnverpacker betreut.

Sie unterstützen den Gruppenleiter bei der Chargenfreigabe von Fertig- und Halbfertigwaren, bei der Bearbeitung von Abweichungsmeldungen, Qualifizierungs- und Validierungsberichten und Change Control. Sie arbeiten eng mit allen Bereichen des Packaging und Supply Centers, mit den Quality Assurance Ansprechpartnern der Bulklieferanten und mit der Qualified Person EU-Release zusammen.

Ihre Mitarbeit in lokalen und bereichsübergreifenden Projekten rundet Ihr Arbeitsgebiet ab.

Wer Sie sind:

Sie verfügen über ein abgeschlossenes Pharmaziestudium. Berufserfahrung in den Bereichen Verpackung, Produktion oder Qualitätssicherung sind von Vorteil. Gute Kenntnisse in den Bereichen GMP, MS-Office und Englisch in Wort und Schrift setzen wir voraus. Sie sind eine kommunikative und teamfähige Persönlichkeit mit Durchsetzungsvermögen und haben Freude an selbstständiger und initiativer Arbeit.

Wenn Sie sich für diese Position interessieren, bewerben Sie sich bitte online: <http://careers.roche.com>, Job ID 2289.

■ Abteilungsleiter QA/RA

Bachem. Leading beyond peptides

Die Bachem AG gehört zur Bachem Gruppe, einem unabhängigen, technologieorientierten Unternehmen, das auf dem Gebiet der Biochemikalien und pharmazeutischen Wirkstoffe innovative Produkte herstellt und Verfahren entwickelt. Bachem arbeitet weltweit und nimmt in ihrem Tätigkeitsgebiet eine führende Stellung ein.

Wir suchen

Als stellvertretender fachtechnischer Leiter führen Sie die Abteilung Qualitätssicherung/Registrierung und stellen mit Ihren 16 Mitarbeitenden die Qualität unserer pharmazeutischen Wirkstoffe sicher. Sie sind u.a. für die Chargenfreigabe, die Überwachung, Pflege und Verbesserung unseres Qualitätssicherungssystems, die Registrierung unserer Wirkstoffe sowie die Betreuung von Kundenaudits und Behördeninspektionen verantwortlich. Darüber hinaus sind Sie in Entwicklungsprojekte und Kundenbesuche eingebunden.

Wir erwarten

Sie verfügen über ein abgeschlossenes Hochschulstudium in Chemie oder Pharmazie und bringen Berufs- und Führungserfahrung in der pharmazeutischen Qualitätssicherung oder Qualitätskontrolle, vorzugsweise von Wirkstoffen, mit. Initiative, Verantwortungsbewusstsein, ausgeprägte Teamfähigkeit und diplomatisches Geschick zeichnen Sie aus. Sie kommunizieren mühelos in Deutsch und Englisch in Wort und Schrift.

Wünschenswert sind

Sie erfüllen die Voraussetzungen als Sachkundige Person nach dem deutschen AMG für Sterilprodukte.

Wir bieten

Es erwartet Sie eine verantwortungsvolle und vielseitige Schlüsselposition. Zeitgemäße Anstellungsbedingungen sind selbstverständlich.

Ihr Kontakt

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Herr Cyrill Tait freut sich über die Zustellung der vollständigen Bewerbungsunterlagen mit Foto oder Ihre Kontaktaufnahme.

Bachem AG, Hauptstraße 144, CH-4416 Bubendorf
Telefon +41 61 935 2333
E-Mail cyrill.tait@bachem.com

www.bachem.com/jobs

BACHEM

Are you ready for an outstanding global position in an extremely dynamic and challenging Medical Communication environment?

On behalf of our client, a world's leading biotech pioneer, we are seeking the

Medical Communication Manager Biotech Products

You will be responsible for the planning, developing and implementation of high impact medical communication programs especially in

erythropoietins

You liaise closely with different global teams and manage and conduct workshops, Advisory Boards, symposia and events.

To successfully fill this position you have a University degree in Natural Sciences (Pharmacy, Biochemistry or similar), several years of experience in the Biotech industry within Medical Affairs, Scientific Marketing, Clinical Development or in equivalent fields.

You have a proficient knowledge in MOA, PK, dosage and clinical outcomes. Fluency in English is a prerequisite.

This position offers an excellent career opportunity in a

highly professional

biotech environment with strong growth perspectives. You will have the opportunity to contribute to the success of the products positioning and to be accordingly rewarded.

If you are an innovative thinker with excellent communication skills and like to cooperate globally, we are looking forward to receiving your application including your CV and letters of reference.

Your application will be treated with strict confidentiality.

Ms Regina Sager-Desserich

MA Law

direct dial: +41-61-261 94 17

Gerbergässlein 41

CH-4051 Basel

r.sager@pp-pharma-plan.com

www.pp-pharma-plan.com

PP PHARMA  **PLANING**
Bergauer + Partner AG
International Health Care Recruitment



OUR RESEARCH FOR YOUR HEALTH.

Biometriker (m/w) Klinische Forschung

Für unsere Abteilung **Med. Biometrics and Data Management** suchen wir einen Diplom-Mathematiker oder Diplom-Statistiker (m/w) als Biometriker (m/w).

Zu Ihren Aufgabenschwerpunkten als **Biometriker (m/w)** gehören die Biometrische Beratung der Fachwissenschaftler bei der Planung klinischer Studien und Anwendungsbeobachtungen mit Merz-Produkten. Die Durchführung von Fallzahlschätzungen und Modellrechnungen, die biometrische Planung, Auswertung und Bewertung klinischer Versuche und Anwendungsbeobachtungen sowie die selbstständige Erstellung der biometrischen Stellungnahme zu diesen Versuchen sind weitere Aufgabenschwerpunkte Ihrer Tätigkeit.

Sie haben bereits einige Jahre erfolgreich als Biometriker/in in der medizinisch-pharmazeutischen Forschung oder bei einem CRO gearbeitet und verfügen über gute Kenntnisse in der Anwendung von SAS. Sie zeichnen sich durch konzeptionelle Denk- und Arbeitsweise aus, sind kontaktfreudig und durchsetzungsfähig und verfügen über gute Englischkenntnisse.

Haben Sie Interesse an dieser verantwortungsvollen und vielseitigen Position? Dann freuen wir uns über die Zusendung Ihrer aussagefähigen Bewerbungsunterlagen an unsere Personalabteilung.

Kompetenz, Innovation und Dynamik

Merz zählt zu den führenden Health Care-Unternehmen mit eigener Forschung + Entwicklung. Innovative Präparate in den Bereichen Zentrales Nervensystem und Stoffwechsel sowie in der Selbstmedikation (tetesept®, Merz Spezial) sind die Basis unseres Erfolges. In der Unternehmensgruppe engagieren sich rund 1.800 Mitarbeiter für unser Wachstum und unsere weitere Internationalisierung.

Innovationspreisträger der Deutschen Wirtschaft 2002

Kontakt

Merz Pharmaceuticals GmbH
Michael Helsper
Eckenheimer Landstr. 100
60318 Frankfurt am Main
Tel.: 0 69 / 15 03 - 5 33
michael.helsper@merz.de
www.merz.de

KLINISCHE MONITORE (CRA)*

ABTEILUNG CLINICAL RESEARCH

- **BEREICH HÄMOSTASEOLOGIE**
- **BEREICH DIABETES**

IHRE AUFGABE FÜR BEIDE POSITIONEN:

- Planung, Durchführung und Nachbearbeitung Klinischer Studien der Phasen I-IV, insbesondere Rekrutierung geeigneter Prüfarzte, Mitarbeit bei der Erstellung von Prüfplänen und Patientenberichtsbögen, regelmäßiges Monitoring der Prüzzentren und logistische Unterstützung

IHR PROFIL FÜR DEN BEREICH HÄMOSTASEOLOGIE:

- Abgeschlossene naturwissenschaftliche oder medizinische Hochschulausbildung oder Erfahrung im Pflegebereich (OP/ Intensivstation)
- Zweijährige Berufserfahrung im Monitoring von Klinischen Studien oder als Study Nurse/Study Coordinator an einer Klinik
- Unbedingte Voraussetzungen sind Berufserfahrung als CRA oder Study Nurse/Study Coordinator, vorzugsweise im Bereich **Intensivmedizin oder Unfallchirurgie**
- Diese Tätigkeit erfordert ein hohes Maß an Selbständigkeit und eigenverantwortlichem Handeln
- Absolute Zuverlässigkeit, Genauigkeit, Organisationstalent und gute Kommunikationsfähigkeit sind Grundvoraussetzungen

- Erwartet werden gute Englischkenntnisse, umfassende EDV-Kenntnisse (Textverarbeitung, Tabellenkalkulation, Datenbanken)
- Bereitschaft zu Reisen (ca. 50%)
- Kenntnisse der medizinischen Fachterminologie
- Arbeitsort ist Mainz

IHR PROFIL FÜR DEN BEREICH DIABETES:

- Abgeschlossene naturwissenschaftliche oder medizinische Hochschulausbildung oder Erfahrung im Pflegebereich
- Zweijährige Berufserfahrung im Monitoring von Klinischen Studien oder als Study Nurse/Study Coordinator an einer Klinik, vorzugsweise im Bereich **Diabetes** wünschenswert
- Diese Tätigkeit erfordert ein hohes Maß an Selbständigkeit und eigenverantwortlichem Handeln
- Absolute Zuverlässigkeit, Genauigkeit, Organisationstalent und gute Kommunikationsfähigkeit sind Grundvoraussetzungen
- Erwartet werden gute Englischkenntnisse, umfassende EDV-Kenntnisse (Textverarbeitung, Tabellenkalkulation, Datenbanken)
- Bereitschaft zu Reisen (ca. 50%)
- Kenntnisse der medizinischen Fachterminologie
- Arbeitsort ist Mainz

*Wenn Sie Ihre Qualifikation und Ambition bei uns einbringen möchten, dann senden Sie uns bitte Ihre ausführliche Bewerbung unter Angabe des gewünschten Bereiches. * W/M*

Novo Nordisk Pharma GmbH. Clinical Research Department. Frau Jessica Köck.
Brucknerstraße 1. 55127 Mainz. Tel.: 06131 903-142



Einfach mehr bewegen – Karrierekick mit Quintiles!

Wir gehören zu Quintiles Transnational, der Nummer 1 in Deutschland und der Welt, wenn es um klinische Forschung, Marketing und Vertrieb für die Pharmaindustrie aus einer Hand geht. Das heißt für Sie: ausgezeichnete Perspektiven in spannenden Projekten immer nah an der neuesten pharmazeutischen Forschung!

WIR SUCHEN ZUR UNTERSTÜTZUNG UNSERER EUROPÄISCHEN REGULATORY AFFAIRS-GRUPPE AM STANDORT NEU-ISENBURG BEI FRANKFURT EINE/N MOTIVIERTE/N

Manager Regulatory Affairs (m/w)

Sie werden zusammen mit zunächst einem weiteren Mitarbeiter die europäische Regulatory Affairs-Gruppe mit folgenden Tätigkeiten unterstützen:

- Beachtung und Ausführung aller Aufgaben im Bereich Regulatory Affairs
- Vorbereitung der regulatorischen Dokumente (CTD, IMPD, Orphan Drugs & Scientific Advise Applications) und deren Beantragung bei den Behörden
- Management der Registration Procedures, Marketing Authorisation Application Maintenance Activities und anderer Prozesse
- Vorbereitung aller hierfür erforderlichen Dokumente
- Leitung und Mitarbeiterführung der deutschen Gruppe

Sie verfügen über einen naturwissenschaftlichen Hochschulabschluss und haben mindestens 8 Jahre Erfahrung im Bereich Regulatory Affairs. Die Gesetze sowie Regelungen im Bereich der Zulassung von klinischen Studien und der Marketing Authorisation sind Ihnen vertraut.

Officer Regulatory Affairs (m/w)

Sie unterstützen den Manager Regulatory Affairs und bearbeiten folgende Aufgaben:

- Akkurate und zeitgerechte Erstellung der für die Einreichung erforderlichen Unterlagen
- Vorbereitung aller erforderlichen regulatorischen Dokumente
- Mitglied des Projektteams

Sie verfügen über einen Hochschulabschluss oder eine Ausbildung im naturwissenschaftlichen Bereich sowie 3 bis 5 Jahre Erfahrung im Bereich Regulatory Affairs. Erfahrung bei der Einreichung von klinischen Studien bei Kommissionen ist ein weiteres Plus in Ihrem fachlichen Qualifikationsprofil. Die Gesetze sowie Regelungen im Bereich der Zulassung von klinischen Studien und der Marketing Authorisation sind Ihnen vertraut.

In einem internationalen Unternehmen sind für beide Positionen sehr gute Englischkenntnisse unerlässlich. Zusätzliche Kenntnisse einer weiteren europäischen Sprache runden Ihr Profil, insbesondere in der Position des Managers Regulatory Affairs, ab.

Besonders wichtig ist Ihre starke Persönlichkeit: Sie besitzen sehr gute Kommunikationsfähigkeiten, mit denen Sie sowohl intern als auch gegenüber externen Stellen Ihren Standpunkt angemessen verdeutlichen können. Als kontaktfreudiger Mensch verfügen Sie über eine lösungs- und serviceorientierte Persönlichkeit.

Neben einer spannenden Aufgabe in einem herausfordernden internationalen Umfeld erwarten Sie bei Quintiles ein attraktives Gehalt, ausgezeichnete Sozialleistungen und die Entwicklungsmöglichkeiten eines großen Unternehmens. Unter www.quintileskarriere.de erfahren Sie mehr über uns.

Wir freuen uns auf den Kontakt mit Ihnen!

Quintiles GmbH
Personalabteilung
Hugenottenallee 167
63263 Neu-Isenburg
Telefon: 0 61 02/296 209
E-Mail: kim.boelk@quintiles.com



Zum nächstmöglichen Zeitpunkt suchen wir zwei

Projektmanager Patente und Lizenzen (m/w)

Für unser Life Science-Team suchen wir einen **Biologen, Pharmazeuten** oder **Mediziner**. Für den Bereich Maschinenbau in unserem ingenieurwissenschaftlichen Team suchen wir einen **Ingenieur**.

Sie haben bereits Kenntnisse im Patentwesen und verfügen über ausgeprägte kommunikative Fähigkeiten sowie ein sicheres Auftreten? Verhandlungssichere Englischkenntnisse werden vorausgesetzt und Erfahrungen im Bereich Marketing / Vertrieb sind von großem Vorteil.

Sie haben außerdem Spaß an einem abwechslungsreichen Aufgabengebiet, das die Beratung von Hochschulwissenschaftlern, die Bewertung von Erfindungen hinsichtlich ihrer Patentfähigkeit und ihrer Verwertungschancen, die Ausarbeitung und Umsetzung geeigneter Patentierungs- und Vermarktungsstrategien bis zur Verhandlung von Lizenzverträgen umfasst?

Dann sollten wir uns kennen lernen.

PROvendis betreut exklusiv mehr als 20.000 Wissenschaftler aus 24 Hochschulen und ist damit eine der größten Patentvermarktungsgesellschaften Europas

Wir bieten eine Tätigkeit, in der Sie Innovationen von ihrer Geburtsstunde bis zur kommerziellen Umsetzung begleiten und deren Erfolg Sie durch Ihr Engagement und Ihre Strategien maßgeblich beeinflussen.

Bewerbungen mit den üblichen Unterlagen und Ihrer Gehaltsvorstellung schicken Sie bitte an:

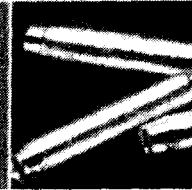
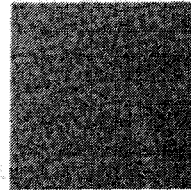
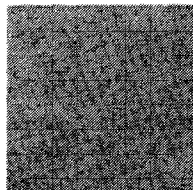
PRO *vendis*

PROvendis GmbH • Herrn Alfred Schillert
Eppinghofer Straße 50 • 45468 Mülheim a.d. Ruhr
Tel.: 0208/941050 • Fax: 0208/94105-50
info@provendis.info • www.provendis.info

PROvendis betreut exklusiv 20.000
patentrelevante Wissenschaftler aus 24
Hochschulen und ist damit eine der größten
Patentvermarktungsgesellschaften Europas.



*Advancing the Delivery of
Health Care.®*



Als führendes Unternehmen auf dem Gebiet der Entwicklung und Fertigung von minimal-invasiven medizintechnischen Produkten sind wir weltweit erfolgreich tätig. Mit Flexibilität und Innovation stellen wir uns Seite an Seite in den Dienst der Patienten in aller Welt.

FORTSCHRITT IM DIENSTE DER GESUNDHEIT

– und das weltweit! Ständige Produktinnovationen sowie das Engagement und die Flexibilität der Mitarbeiter gewährleisten uns jährlich sehr gute Zuwachsraten. Wenn Sie eine neue Herausforderung in einem innovativen Unternehmen suchen, sollten Sie sich auf diese Position bewerben:

Regulatory Affairs Specialist (w/m)

Im Rahmen der internationalen Zulassung von Medizinprodukten arbeiten Sie in einem interdisziplinären Umfeld mit internen Schnittstellen wie Marketing, Entwicklung und Qualitätsmanagement zusammen.

Zu Ihren Aufgaben gehören:

- Erstellung und Zusammenstellung von Unterlagen für Produktregistrierungen und Zulassungen nach internationalen Regularien
- Betreuung und Pflege abgeschlossener Registrierungen und Zulassungen
- Entwicklung von Zulassungsstrategien für Neuprodukte und Betreuung von Zulassungsprojekten bis zur Marktfreigabe
- Bewertung von technischen Änderungen

Ihr Profil:

- Erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches Studium (Biologie, Medizintechnik, Pharmazie oder ein vergleichbarer Studienabschluss)
- Einige Jahre Berufserfahrung im Bereich Zulassung von Medizinprodukten
- Verhandlungssicheres Englisch in Wort und Schrift
- Routine im Umgang mit dem MS-Office-Paket
- Kommunikationsstärke und die Fähigkeit, komplexe Sachverhalte verständlich darzustellen

Ihre Fähigkeit zur interdisziplinären Kommunikation und zur Zusammenarbeit im Team runden Ihr Profil ab.

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann senden Sie Ihre Bewerbungsunterlagen (Lebenslauf, Zeugniskopien, Eintrittstermin) an Herrn Andreas Arndt, Human Resources Manager.

Weitere Informationen über unser Unternehmen finden Sie unter <http://www.crbard.com>.

angiomed GmbH & Co. Medizintechnik KG · Wachhausstraße 6 · D-76227 Karlsruhe

e

Frankfurter Allgemeine Zeitung



Karriereschmiede

Personalberatung

Wir sind ein finanzstarkes Biotechnologie-Unternehmen mit Sitz in Wien. Für die Verstärkung des Teams mit rund 40 Mitarbeitern suchen wir einen erfahrenen



Laborleiter Wirkstoffanalytik (m/w)

Ihre Aufgaben:

- Leitung des Wirkstoffanalytiklabors mit 3 Mitarbeitern
- Betreuung interner Labor- und externer Synthese- und Produktionseinheiten
- Koordination interner und externer Analytik (non-cGMP und cGMP)
- Entwicklung und Validierung neuer Analysemethoden
- Durchführung von Stabilitätsstudien und Stresstests
- Freigabe von Wirkstoffmustern für präklinische GLP-Studien
- Erstellung von Berichten, Kontrollvorschriften, SOPs und Analysenzertifikaten

Ihr Profil:

- Abgeschlossenes Studium der Chemie oder Pharmazie
- 3–5 Jahre Berufserfahrung in der pharmazeutischen Industrie im Bereich Wirkstoffanalytik
- Erfahrung in der Qualifizierung von Analysegeräten und der Validierung analytischer Methoden
- Fundierte cGMP-Kenntnisse
- Erfahrung mit regulatorischen Anforderungen an Herstellung und Freigabe klinischer Prüfmuster
- Erfahrung im Umgang mit CROs und Lohnherstellern
- Ausgeprägte kommunikative Fähigkeiten und Teamgeist
- Ausgezeichnete Englischkenntnisse

Wir bieten:

Qualifizierten Kandidaten bieten wir eine anspruchsvolle Tätigkeit in einem jungen Unternehmen mit internationaler Ausrichtung, ein angenehmes Arbeitsklima sowie die Chance in einer Schlüsselposition die Zukunft des Unternehmens mitzugestalten.

Bewerbung:

Bei Interesse freuen wir uns auf Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen.
Karriereschmiede Personalberatung
 z. H. Herrn Dr. Christian Braidl
 A-1010 Wien | Habsburgergasse 6–8/17
 buero@karriereschmiede.at

MERZ PHARMACEUTICALS



OUR RESEARCH FOR YOUR HEALTH.

Clinical Study Assistant (m/w) befristet auf 3 Jahre Clinical Operations

Für unseren Bereich Clinical Operations suchen wir einen berufserfahrenen **Clinical Study Assistant (m/w)**.

Ihre Aufgabe besteht in der Erstellung von Studiendokumenten für die operative Durchführung sowie die TMF-Pflege und Archivierung. Ebenso werden Ihnen Aufgaben übertragen, die mit der Planung, Durchführung und/oder der Überwachung der organisatorischen Abwicklung von klinischen Studien zusammenhängen. Sie arbeiten eng mit unseren Clinical Study Managern zusammen und unterstützen diese u.a. beim In-House-Monitoring, Vorbereitung von Prüfarzttreffen oder Einreichung von Studienunterlagen bei Ethikkommissionen. Sie sind in die Zusammenarbeit mit Auftragsforschungsinstituten eingebunden.

Für diese verantwortungsvolle Position suchen wir einen ausgebildeten klinischen Dokumentar oder Dokumentationsassistenten (m/w) mit mindestens zweijähriger Berufserfahrung im Bereich Studiendokumentation oder Monitoring in der klinischen Forschung. Sie haben Kenntnisse in den relevanten internationalen Richtlinien und Gesetzen (ICH-GCP, FDA, EU). Zusätzlich zeichnen Sie sich durch Kommunikationsstärke, Detailgenauigkeit und Teamfähigkeit aus. Außerdem besitzen Sie verhandlungssichere Englischkenntnisse und sind sicher im Umgang mit MS-Office-Anwendungen.

Haben wir Ihr Interesse an dieser vielseitigen Position wecken können? Dann freuen wir uns über die Zusendung Ihrer aussagefähigen Bewerbungsunterlagen mit Angabe Ihres Gehaltswunsches und Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins.

Kompetenz, Innovation und Dynamik

Merz zählt zu den führenden Health Care-Unternehmen mit eigener Forschung + Entwicklung. Innovative Präparate in den Bereichen Zentrales Nervensystem und Stoffwechsel sowie in der Selbstmedikation (tetesept®, Merz Spezial) sind die Basis unseres Erfolges. In der Unternehmensgruppe engagieren sich rund 1.800 Mitarbeiter für unser Wachstum und unsere weitere Internationalisierung.

Innovationspreisträger der Deutschen Wirtschaft 2002

Kontakt

Merz Pharmaceuticals GmbH
Tanja Ludwig-Neubauer
Eckenheimer Landstr. 100
60318 Frankfurt am Main
www.merz.de

Sonnabend/Sonntag, 2./3. September 2006

**UK
SH**

UNIVERSITÄTSKLINIKUM
Schleswig-Holstein

In der Apotheke des Universitätsklinikums Schleswig-Holstein sind für die vorgesehene Erweiterung des Versorgungsumfanges für den Campus Lübeck und den Campus Kiel folgende Stellen, zunächst befristet für 2 Jahre, zum nächstmöglichen Zeitpunkt zu besetzen:

Apothekerinnen/Apotheker
(Campus Kiel und Campus Lübeck)

**Pharmazeutisch-technische
Assistentinnen/Assistenten (PTA)**
(Campus Kiel und Campus Lübeck)

**Pharmazeutisch-kaufmännische
Angestellte (Campus Lübeck)**

– Kennziffer L 120.12/58 für Lübeck –

– Kennziffer K 110.12/51 für Kiel –

Aufgaben:

- zentrale Zytostatikaherstellung
- pädiatrische Mischinfusionsherstellung
- Arzneimittelausgabe, -logistik und -information
- pharmazeutische sowie projektgebundene Tätigkeiten
- gute EDV-Kenntnisse sind wünschenswert
- Erfahrung in steriler und aseptischer Arbeitstechnik sind wünschenswert

Wir bieten einen interessanten Arbeitsplatz mit einem vielseitigen Aufgabenspektrum in einem Universitätsklinikum der Maximalversorgung. Wir verfügen über eine computergestützte, teilautomatisierte Logistik und moderne Reinräume. Sie können in ein dynamisches kooperatives Team integriert werden und werden bei Fort- und Weiterbildung in unserem Ausbildungsbetrieb unterstützt.

Die Vergütung erfolgt nach dem Bundes-Angstellentarifvertrag (BAT). Die Arbeitszeit beträgt 38,5 Stunden/Woche, Teilzeitarbeit ist möglich.

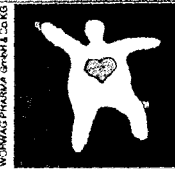
Frauen werden bei gleichwertiger Eignung, Befähigung und fachlicher Leistung vorrangig berücksichtigt. Bewerbungen Schwerbehinderter werden bei entsprechender Eignung bevorzugt.

Nähere Auskünfte erhalten Sie von Herrn Strobel, Leiter der Apotheke, Telefon: 0451/500-2970. Weitere Informationen über das UK S-H erhalten Sie auch unter www.uk-sh.de. Ihre aussagefähige Bewerbung richten Sie bitte bis zum 22.09.2006 unter Angabe der Kennziffer an das

UNIVERSITÄTSKLINIKUM Schleswig-Holstein
Campus Lübeck, Dezernat Personal
Ratzeburger Allee 160, 23538 Lübeck

oder

UNIVERSITÄTSKLINIKUM Schleswig-Holstein
Campus Kiel, Dezernat Personal
Brunswiker Straße 10, 24105 Kiel



Wir sind ein mittelständisches, expandierendes und erfolgreiches Pharmaunternehmen. Unser Firmensitz befindet sich im Großraum Stuttgart. Wir bieten, neben unserem traditionellen Biofaktoren-Programm, auch Generika für den Herz-Kreislauf- und Diabetesbereich an.

Für unseren Bereich Research & Development suchen wir baldmöglichst eine/n

Apotheker/in oder Naturwissenschaftler/in Produktentwicklung

Als Projektmanager betreuen und koordinieren Sie selbstständig und eigenverantwortlich unsere Entwicklungsprojekte für OTC Arzneimittel und Generika. Sie begleiten diese Projekte von der Patentrecherche über die galenische und analytische Entwicklung bei unseren externen Partnern bis zur Einreichung und Betreuung der Zulassungsverfahren. Dabei arbeiten Sie eng mit Lohnherstellern und Labors im In- und Ausland zusammen.

Als idealer Kandidat haben Sie ein pharmazeutisches oder anderes naturwissenschaftliches Studium absolviert und besitzen Erfahrung in der Produktentwicklung oder in der Betreuung von Zulassungsverfahren.

Sie haben Freude an Herausforderungen, sind belastbar und zeigen Initiative. Zudem verfügen Sie über EDV-Kenntnisse. Aufgrund der internationalen Aktivitäten sind Englischkenntnisse in Wort und Schrift erforderlich. Diese Aufgabe ist auch mit Reisetätigkeit verbunden.

Wenn wir Ihr Interesse geweckt haben, senden Sie bitte Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe des möglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung an:

WÖRWAG PHARMA GmbH & Co. KG
Personalabteilung, z. Hd. Herrn Raimund Holy
Calwer Straße 7, 71034 Böblingen
Tel: 07031/6204-0
E-Mail: Raimund.Holy@woerwagpharma.de



Apotheker/-in gesucht

Medicine Worldwide
Komtur Apotheke



Wir suchen ab dem 1. November 2006 eine flexible Teilzeitkraft, die ab Mitte Dezember als Schwangerschaftsvertretung bis zum Ende des Mutterschutzes (für ca. 14 Wochen) bereit ist auch Vollzeit zu arbeiten. Wenn Sie beratungsfreudig sind, einen freundlichen Umgang mit Kunden und Kollegen pflegen und sich auch in neue Arbeitsbereiche schnell und sicher einarbeiten können, dann würden wir uns über eine Bewerbung von Ihnen sehr freuen.

Komtur-Apotheke, Zähringer Str. 23, 79108 Freiburg, Tel. 0761/5042313

75038 Oberderdingen-Flehingen
Sam.-Friedr.-Sauter-Straße 2

SCHLOSS-Apotheke

Telefon 0 72 58/74 90
Fax 0 72 58/92 52 78

Suche

Apotheker/in

in Vollzeit/mind. 32 Stunden

ab sofort.



UNIVERSITÄTSKLINIKUM
Schleswig-Holstein

In der Apotheke des Universitätsklinikums Schleswig-Holstein sind für die vorgesehene Erweiterung des Versorgungsumfanges für den Campus Lübeck und den Campus Kiel folgende Stellen, zunächst befristet für 2 Jahre, zum nächstmöglichen Zeitpunkt zu besetzen:

Apothekerinnen/Apotheker

(Campus Kiel und Campus Lübeck)

Pharmazeutisch-technische Assistentinnen/Assistenten (PTA)

(Campus Kiel und Campus Lübeck)

Pharmazeutisch-kaufmännische Angestellte (Campus Lübeck)

– Kennziffer L 120.12/58 für Lübeck –

– Kennziffer K 110.12/51 für Kiel –

Aufgaben:

- zentrale Zytostatikaherstellung
- pädiatrische Mischinfusionsherstellung
- Arzneimittelausgabe, -logistik und -information
- pharmazeutische sowie projektgebundene Tätigkeiten
- gute EDV-Kenntnisse sind wünschenswert
- Erfahrung in steriler und aseptischer Arbeitstechnik sind wünschenswert

Wir bieten einen interessanten Arbeitsplatz mit einem vielseitigen Aufgabenspektrum in einem Universitätsklinikum der Maximalversorgung. Wir verfügen über eine computergestützte, teilautomatisierte Logistik und moderne Reinräume. Sie können in ein dynamisches kooperatives Team integriert werden und werden bei Fort- und Weiterbildung in unserem Ausbildungsbetrieb unterstützt.

Die Vergütung erfolgt nach dem Bundes-Angestelltentarifvertrag (BAT). Die Arbeitszeit beträgt 38,5 Stunden/Woche, Teilzeitarbeit ist möglich.

Frauen werden bei gleichwertiger Eignung, Befähigung und fachlicher Leistung vorrangig berücksichtigt. Bewerbungen Schwerbehinderter werden bei entsprechender Eignung bevorzugt.

Nähere Auskünfte erhalten Sie von Herrn Strobel, Leiter der Apotheke, Telefon: 0451/500-2970. Weitere Informationen über das UK S-H erhalten Sie auch unter www.uk-sh.de. Ihre aussagefähige Bewerbung richten Sie bitte bis zum 22.09.2006 unter Angabe der Kennziffer an das

UNIVERSITÄTSKLINIKUM Schleswig-Holstein
Campus Lübeck, Dezernat Personal
Ratzeburger Allee 160, 23538 Lübeck

oder

UNIVERSITÄTSKLINIKUM Schleswig-Holstein
Campus Kiel, Dezernat Personal
Brunswiker Straße 10, 24105 Kiel