



Scientific Solutions är ett konsult- och rekryteringsföretag med fokus på Life Science. Vi förser kunder inom läkemedels-, medicinteknik-, och bioteknikindustrin med naturvetenskaplig kompetens till verksamhetskritiska roller. Läs mer på www.scientificsolutions.se

DRUG SAFETY MANAGER

Har du en naturvetenskaplig utbildning och är intresserad av att jobba med rapportering av läkemedelsbiverkningar? I så fall ska du läsa vidare!

Vi på Scientific Solutions rekryterar just nu till en av våra kunder, som är ett spännande och välkänt läkemedelsbolag med en intressant pipeline och flera kommande lanseringar av nya läkemedel. Bolaget finns representerat över hela världen, men denna roll är placerad på det svenska marknadskontoret i Solna. Utöver att bolaget har spännande produkter, så har de dessutom utsetts till en av Sveriges bästa arbetsplatser, så missa inte den här chansen, utan ansök omgående!

Mer om rollen

I den här rollen kommer du att arbeta i ett mindre team bestående av 4-5 personer där ni tillsammans ansvarar för den interna och externa rapporteringen av biverkningar av företagets marknadsförda produkter. Ni säkerställer också att arbetet inom pharmacovigilance (PV) sker i överensstämmelse med lokala säkerhetsföreskrifter och rutiner samt följer myndigheternas krav. I rollen har du ett nära samarbete med det närmaste teamet och med övriga avdelningar på det svenska kontoret, men även med kollegor som sitter i andra länder runt om i världen, liksom med de svenska och europeiska myndigheterna.

Huvudsakliga arbetsuppgifter

- Samla in, rapportera och följa upp biverkningar i enlighet med rådande PV lagstiftning och bolagets interna processer.
- Skapa, utveckla och uppdatera SOP:ar, samt utveckla och förbättra arbetsprocesser inom PV.
- Hålla i PV-träning och utbildning av intern personal, konsulter och bolagets olika samarbetspartners.
- Arbeta proaktivt med kontinuerligt förbättra och effektivisera arbetsprocesserna inom PV.
- Hålla dig uppdaterad kring PV lagstiftningen, samt bolagets specifika regler och arbetsprocesser inom Sverige och EU.
- Aktivt deltagande i audits och inspektioner som involverar bolagets svenska verksamhet.

I rollen finns en utvecklingspotential för dig som vill fördjupa dig inom PV området och du har möjlighet att delvis själv påverka innehållet i rollen.

Önskad kompetensprofil

- Naturvetenskaplig/medicinsk utbildning på högskola/universitet.

- Utmärkta datorkunskaper med mycket god vana att arbeta i olika system.
- Någon form av arbetslivserfarenhet, företrädevis från läkemedelsindustrin eller läkemedelsverket. Tidigare erfarenhet inom PV anses mycket meriterande.
- Utmärkta språkkunskaper, både skriftligt och muntligt, i svenska och engelska.

Du bör vara en skicklig lagspelare som uppskattar samarbetet med andra, samtidigt som du har förmågan att arbeta självständigt och tar stort ansvar för att noggrant och strukturerat driva ditt arbete framåt.

Ansökan och Frågor

Har du frågor kring denna roll är du varmt välkommen att ta kontakt med Sara Gustafsson eller Daniel Krumlinde på telefon eller mejl enligt nedan.

Din ansökan, innehållandes CV och kort personligt brev sänder du till sara@scientificolutions.se senast den 28 november 2017.

Kontaktuppgifter

Sara Gustafsson

Mobil: 0709 731747

Mejl: sara.gustafsson@scientificolutions.se

Daniel Krumlinde

Mobil: 0763 441 121

Mejl: daniel.krumlinde@scientificolutions.se

Varmt välkommen med din ansökan!