Analista Pleno de Assuntos Regulatórios

Deseja-se que este profissional possa:

- Interpretar e aplicar os regulamentos nacionais e internacionais em todos os níveis da organização;
- Elaborar procedimentos voltados para a área regulatória;
- Atuar nas alterações pós-registro (avaliação de impacto) assim como nos peticionamentos perante Órgão sanitário;
- Atuar junto à equipe nos planejamentos e inteligência regulatória;
- Preparar documentação técnica para registro de produtos em âmbito nacional e internacional;
- Acompanhar e aprovar os processos de peticionamento de registros de produtos na ANVISA e outros processos legais para funcionamento da empresa;
- Acompanhar e monitorar as atividades de renovação de alvarás, licenças e outros da empresa;
- Participar (de forma remota) de Auditoria MDSAP dando suporte às equipes de Assuntos Regulatórios e Tecnovigilância do Grupo;
- Acompanhar processos de auditorias quando aplicável.

Formação/Qualificações:

- Superior completo em Farmácia, Administração, Engenharia ou áreas afins.
- Experiência mínima de 3 anos na área de Regulatórios em indústria Farmacêutica.
- Conhecimento de RDC-301 Boas Práticas de Medicamentos.

Os CVs deverão conter remun<mark>e</mark>ração atual/pretensão e pacote de benefícios atual/pretendido para serem avaliados.