



Till vår avdelning Klinisk Utveckling söker vi en Deputy QPPV.

Oasmia Pharmaceutical AB utvecklar en ny generation av läkemedel inom human- och veterinärmedicin. Produktutvecklingen syftar till att framställa nya formuleringar av väletablerade cytostatika som i jämförelse med befintliga alternativ har förbättrade egenskaper, mildare biverkningsprofil samt bredare användningsområden. Produktutvecklingen bygger på egen forskning inom nanoteknik och egna patent. Bolaget registrerades 1999 och finns i Uppsala. Oasmia är noterat vid NASDAQ New York, NASDAQ Stockholm och Frankfurt Stock Exchange.

Bolaget producerar läkemedel för försäljning och för kliniska prövningar i den egna anläggningen i Uppsala.

Vill du arbeta på ett expansivt, flexibelt företag som tar tillvara på och tror på individens och dennes vilja att ta eget ansvar och utvecklas? Vi söker dig som vill bidra med ditt engagemang till nya framgångar på Oasmia Pharmaceutical AB.

Vi är idag ca 55 medarbetare och du kommer ingå i vår avdelning för Klinisk Utveckling där dina kunskaper inom Farmakovigilans kommer till nytta.

Vi erbjuder dig en spännande arbetsplats med många möjligheter till utveckling, där gemenskap och respekt, lojalitet och engagemang är en del av vår företagskultur. Vi erbjuder alla friskvårdsbidrag.

Till vår avdelning för Klinisk Utveckling söker vi nu en **Deputy QPPV**.

Huvudsakliga arbetsuppgifter och ansvarsområden:

- Ansvara för företagets farmakovigilansaktiviteter på flera marknader
- Ansvara för kvalitetsprocesser inom farmakovigilanssystemet
- Involverad i genererandet av PSUR, RMP och annan vetenskaplig dokumentation
- Nära samarbete med övriga avdelningar på företaget
- Hålla dig och företaget väl förtrogen med regulatoriska GVP uppdateringar
- Involverad i upprättande av kontrakt med samarbetspartners inom farmakovigilans.

Du ska vara väl förtrogen med EU-GVP och EU-GCP, gärna även med FDA's regelsystem. Du behöver ha arbetat ett antal år med farmakovigilansaktiviteter.

Du ska ha god förmåga att uttrycka dig i tal och skrift på såväl svenska som engelska och kunna tillämpa terminologin inom området. Du är noggrann, strukturerad och analytisk i ditt arbetssätt samt flexibel. Du har god samarbets- och kommunikationsförmåga. Initiativförmåga och egen drivkraft är andra värdefulla egenskaper. Du ska ha viljan att snabbt sätta dig in i nya processer och nya arbetsuppgifter.

Då arbetsuppgifterna kräver samarbete och kontakter med övriga avdelningar inom organisationen samt myndigheter och leverantörer kommer vi att lägga stor vikt vid personliga egenskaper.

Du bör ha en naturvetenskaplig högskoleutbildning med flerårig erfarenhet från de arbetsuppgifter som beskrivs ovan.

Tjänsten är en tillsvidareanställning på heltid, provanställning tillämpas.

Tjänsten är förlagd till Oasmias huvudkontor på Vallongatan 1 i Uppsala.

Då urval och intervjuer sker löpande ber vi dig att skicka in din ansökan omgående dock senast den 16 december 2018.

Om du har några frågor om tjänsten, var god kontakta Klinisk Utvecklings-chef Nina Heldring eller VD Mikael Asp på telefon 018-50 54 40.

Ansökan skickas till jobb@oasmia.com