



## Bachelor-/Masterarbeit (w/m/d) Erstellung eines globalen Trainingskonzeptes inkl. Transfersicherung

📍 Heidenheim an der Brenz, Deutschland

Vollzeit

Der Bereich Regulatory Affairs regelt die gesetzeskonforme Produktentwicklung und das legale in den Verkehr bringen unserer Produkte. Um neue und fachfremde Mitarbeitende in die Thematik einzuführen, suchen wir schnellstmöglich für die Abteilung Regulatory Affairs Excellence einen Bachelorand/Masterand (w/m/d) zur Erstellung eines mehrstufigen, globalen Trainingskonzeptes inklusive Transfersicherung. Haben Sie bereits erste Erfahrungen im Bereich Regulatory Affairs und/oder Human Resource Management gesammelt und möchten uns im Rahmen einer Abschlussarbeit unterstützen? Dann sollten wir uns unbedingt kennen lernen!

### Das bieten wir:

Bacheloranden/Masteranden sind ein wichtiger Teil der PAUL HARTMANN AG. Wir binden unsere Bacheloranden/Masteranden direkt in unsere Teams und Aufgaben ein. Dabei erhältst du die Möglichkeit tiefere Einblicke in die Fachbereiche zu erhalten. Nutze eine Abschlussarbeit bei uns als Karrierestart und profitiere von erfahrenen Kollegen und vielem mehr...

- Flexible Arbeitszeiten – Gleitzeit
- Verschiedene Mitarbeiterangebote wie die Corporate Benefits Plattform und verschiedene Sport- und Gesundheitsangebote, wie z.B. Yoga in der Mittagspause, Kooperation mit Fitnessstudios, Betriebsarzt, Massageangebote
- Ausgebaute Infrastruktur, wie z.B. Parkplätze, Kantine mit Café Bar und gut ausgestattete Arbeitsplätze
- Vergünstigtes & bezuschusstes Essen in unserer hauseigenen Kantine sowie täglich kostenloses gekühltes Wasser und Obst
- Verschiedene Get-Together-Events

### Aufgaben mit hohem Anspruch:

Folgende Inhalte müssen in der Arbeit (Verfassung in Englischer Sprache) behandelt und berücksichtigt werden:

- Analyse der Literatur zum Thema
- Sammlung und Abgleich bereits bestehender internationalen Trainingskonzepte sowie Abstimmung der Inhalte mit internationalen Stakeholdern
- Stetiger Austausch mit Fachfunktionen im Bereich Marketing, Produktentwicklung, Regulatory Affairs, Quality
- Erstellung eines Einstiegstrainings für neue Mitarbeiter in einfacher Sprache
- Konzeption eines fachspezifischen, modularen Trainings ausgerichtet am regulatorischen Produktlebenszyklus

## Für Menschen mit vielen Qualitäten:

- Wir freuen uns über Studierende aus dem medizinischen oder naturwissenschaftlichen Bereich, z.B. Medizintechnik, Gesundheitsmanagement, Informationsmanagement im Gesundheitswesen, BWL mit Schwerpunkt Personal oder verwandten Fachbereichen
- Idealerweise haben Sie erste Erfahrungen im Bereich Regulatory Affairs von Medizinprodukten, persönlicher Schutzausrüstung, Kosmetika oder ähnlich regulierten Bereichen gesammelt
- Sie konnten bereits erste Erfahrungen im Bereich Human Resource Management/People Development sammeln
- Ausgezeichnete Kommunikations- und Teamfähigkeit
- Motiviert, in einem internationalen Kontext zu arbeiten
- Selbständige und strukturierte Arbeitsweise
- Gute MS-Office Kenntnisse
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse