

# Maximilian Wolf

Bergstraße 91, 82949 Pforzheim

E-Mail: maximilian.wolf@email.com

Pforzheim, November 2025

## Initiativbewerbung – Clinical Research Associate

Sehr geehrte Damen und Herren,

mit großem Interesse verfolge ich die Entwicklungen im Bereich Pharmazie und möchte meine Expertise und Begeisterung in Ihr Unternehmen einbringen. Während meines Studiums und meiner praktischen Tätigkeiten konnte ich umfassende Kenntnisse in diesem Bereich sammeln.

In meinen bisherigen Positionen bei Boehringer Ingelheim habe ich wertvolle Erfahrungen gesammelt und konnte meine Fähigkeiten in Qualitätssicherung, Arzneimittelkunde, GMP erfolgreich einsetzen. Dabei habe ich stets großen Wert auf qualitativ hochwertige Arbeit und effiziente Lösungen gelegt.

Aktuell vertiefe ich meine Kenntnisse im M.Eng. Studium an der HTW Berlin, mit Schwerpunkten in modernen Technologien und Methoden. Diese akademische Ausbildung ergänzt meine praktische Erfahrung optimal.

Ich suche eine Position, in der ich meine Fähigkeiten gezielt einsetzen und weiterentwickeln kann. Gerne überzeuge ich Sie in einem persönlichen Gespräch von meinem Engagement und meinen Fähigkeiten.

Mit freundlichen Grüßen

Maximilian Wolf

# Maximilian Wolf

Geburtsdatum: 25.07.2002  
Anschrift: Bergstraße 91, 82949 Pforzheim  
E-Mail-Adresse: maximilian.wolf@email.com

## Bildungsweg

**2024.08.2024 - Aktuell**

**Pharmazie (M.Eng.)**

HTW Berlin

**2021.07.2021 - 2024.01.2024**

**Pharmazie (B.Sc.)**

Universität Düsseldorf

## Praktische Erfahrungen

**2023.10.2023 - Aktuell**

**Regulatory Affairs Manager**

Boehringer Ingelheim

- Arbeit mit GMP
- Arbeit mit Klinische Studien
- Arbeit mit Arzneimittelkunde

**2020.02.2020 - 2022.10.2022**

**Clinical Research Associate**

Boehringer Ingelheim

- Arbeit mit Arzneimittelkunde
- Arbeit mit Qualitätssicherung
- Arbeit mit GMP

**2020.07.2020 - 2021.05.2021**

**Clinical Research Associate**

Novartis

- Arbeit mit Qualitätssicherung
- Arbeit mit Arzneimittelkunde
- Arbeit mit Regulatory Affairs

**2019.08.2019 - 2020.05.2020**

**Regulatory Affairs Manager**

Pfizer

- Arbeit mit Qualitätssicherung
- Arbeit mit GMP
- Arbeit mit Klinische Studien

## Wissenschaftliche Projektarbeit

- Entwicklung und Implementierung von Lösungen mit GMP und Klinische Studien
- Analyse und Optimierung von Systemen unter Verwendung von Qualitätssicherung
- Forschungsarbeit im Bereich Pharmazie mit Fokus auf praktische Anwendungen

## Kenntnisse und Fähigkeiten

IT-Kenntnisse:                      Qualitätssicherung, Arzneimittelkunde, GMP, Regulatory Affairs, Klinische Studien, Pharmazie

Sprachen:                              Italienisch, Französisch, Spanisch, Englisch                              Grundkenntnisse