

# **Marco Hoffmann**

Schulstraße 122, 20090 Kaiserslautern  
E-Mail: marco.hoffmann@email.com

Kaiserslautern, November 2025

## **Initiativbewerbung – Regulatory Affairs Manager**

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 Merck habe ich wertvolle Erfahrungen gesammelt und konnte meine Fähigkeiten in GMP, Klinische Studien, Arzneimittelkunde erfolgreich einsetzen. Dabei habe ich stets großen Wert auf qualitativ hochwertige Arbeit und effiziente Lösungen gelegt.

Aktuell vertiefe ich meine Kenntnisse im M.Sc. Studium an der Universität Marburg, 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

Marco Hoffmann

# **Marco Hoffmann**

Geburtsdatum: 10.12.1986  
Anschrift: Schulstraße 122, 20090 Kaiserslautern  
E-Mail-Adresse: marco.hoffmann@email.com

## **Bildungsweg**

**2024.04.2024 - Aktuell**

**Pharmazie (M.Sc.)**

Universität Marburg

**2021.06.2021 - 2024.07.2024**

**Pharmazie (B.Sc.)**

KIT Karlsruhe

## **Praktische Erfahrungen**

**2024.11.2024 - Aktuell**

**Pharmazeut**

Merck

- Arbeit mit Qualitätssicherung
- Arbeit mit GMP
- Arbeit mit Pharmazie

**2021.02.2021 - 2022.02.2022**

**Regulatory Affairs Manager**

AstraZeneca

- Arbeit mit Klinische Studien
- Arbeit mit Arzneimittelkunde
- Arbeit mit Regulatory Affairs

**2019.06.2019 - 2021.09.2021**

**Pharmazeutischer Forscher**

Merck

- Arbeit mit Regulatory Affairs
- Arbeit mit Arzneimittelkunde
- Arbeit mit GMP

## **Wissenschaftliche Projektarbeit**

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

## Kenntnisse und Fähigkeiten

IT-Kenntnisse: GMP, Klinische Studien, Arzneimittelkunde, Qualitätssicherung, Reguläre Affairs, Pharma

Sprachen: Deutsch, Russisch, Spanisch Muttersprache