

Clara Schmitz

Schulstraße 139, 58353 Bremen
E-Mail: clara.schmitz@email.com

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

Aktuell vertiefe ich meine Kenntnisse im M.B.A. Studium an der Universität Münster, 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

Clara Schmitz

Clara Schmitz

Geburtsdatum: 28.08.1987
Anschrift: Schulstraße 139, 58353 Bremen
E-Mail-Adresse: clara.schmitz@email.com

Bildungsweg

2022.07.2022 - Aktuell

Pharmazie (M.B.A.)

Universität Münster

2018.08.2018 - 2022.06.2022

Pharmazie (B.B.A.)

Universität Münster

Praktische Erfahrungen

2023.02.2023 - Aktuell

Regulatory Affairs Manager

AstraZeneca

- Arbeit mit GMP
- Arbeit mit Klinische Studien
- Arbeit mit Pharmazie

2021.05.2021 - 2022.05.2022

Pharmazeut

Roche

- Arbeit mit Klinische Studien
- Arbeit mit Regulatory Affairs
- Arbeit mit Qualitätssicherung

2019.08.2019 - 2021.03.2021

Regulatory Affairs Manager

Novartis

- Arbeit mit Klinische Studien
- Arbeit mit GMP
- Arbeit mit Regulatory Affairs

2019.11.2019 - 2020.04.2020

Regulatory Affairs Manager

Pfizer

- Arbeit mit Regulatory Affairs
- Arbeit mit Pharmazie
- Arbeit mit GMP

Wissenschaftliche Projektarbeit

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

Kenntnisse und Fähigkeiten

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

Sprachen: Französisch, Russisch, Arabisch Grundkenntnisse