

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, Regulatory Affairs, Pharmacovigilance

Sprachen: Deutsch, Russisch, Spanisch Muttersprache