

# Noah Schröder

Kirchstraße 108, 80681 Schwäbisch Gmünd

E-Mail: noah.schröder@email.com

Schwäbisch Gmünd, 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 Klinische Studien, GMP, Qualitätssicherung 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

Noah Schröder

# Noah Schröder

Geburtsdatum: 28.12.1999  
Anschrift: Kirchstraße 108, 80681 Schwäbisch Gmünd  
E-Mail-Adresse: noah.schröder@email.com

## Bildungsweg

**2023.05.2023 - Aktuell**

**Pharmazie (M.B.A.)**

Universität Münster

**2020.04.2020 - 2023.06.2023**

**Pharmazie (B.Sc.)**

Universität Heidelberg

## Praktische Erfahrungen

**2024.12.2024 - Aktuell**

**Apotheker**

Merck

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

**2020.11.2020 - 2022.02.2022**

**Regulatory Affairs Manager**

Novartis

- Arbeit mit Qualitätssicherung
- Arbeit mit Arzneimittelkunde
- Arbeit mit Pharmazie

**2019.11.2019 - 2021.01.2021**

**Regulatory Affairs Manager**

Merck

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

## Wissenschaftliche Projektarbeit

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

## Kenntnisse und Fähigkeiten

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

Sprachen:                              Italienisch, Englisch, Deutsch, Spanisch                              Grundkenntnisse