

Werde Teil von Cantourage, und gestalte die Zukunft von Medizinalcannabis mit!

Für unser Büro im Herzen Berlins sucht Cantourage eine:n **Director Regulatory Affairs (m/f/d)** in Vollzeit zum nächstmöglichen Zeitpunkt.

Cantourage bietet cannabishaltige Arzneimittel an und entwickelt als Think-Tank neue Ideen und Konzepte zur Versorgung von Patient:innen in Deutschland und Europa mit Medizinalcannabis. Das Team von Cantourage hat den europäischen Markt für Medizinalcannabis von Anfang an entscheidend mitgeprägt und mitgestaltet. Cantourage ist der Innovator und sorgt dafür, dass Patient:innen Zugang zu den neuesten Arzneimitteln auf der Basis von Cannabis bekommen.

Uns bei Cantourage eint die Überzeugung, dass Cannabis ein wertvolles Arzneimittel ist, das bisher noch nicht genug Aufmerksamkeit als Therapieoption erhält. Um Cannabis-Arzneimittel weiter im medizinischen Alltag zu etablieren, verfolgt Cantourage drei klare Ziele: Versorgungssicherheit stärken, Angebotsvielfalt erhöhen und Innovationen vorantreiben. „Entwicklung durch Innovation“ ist für uns kein leeres Versprechen, sondern tagtäglicher Motivator unserer Arbeit.

Als Führungskraft bei Cantourage kannst Du zusammen mit uns den europäischen Arzneimittelmarkt weiterentwickeln und verändern. Von Beginn an hast Du umfassende Handlungs- und Entscheidungsspielräume, Personal- und Budgetverantwortung – und kannst damit auch die Weiterentwicklung von Cantourage systematisch vorantreiben.

Deine Aufgaben:

- Leitung von Projektteams zur Registrierung von Medizinalcannabisprodukten und medizinischen Geräten in verschiedenen europäischen Ländern
- Pflege von Kontakten zu Gesundheitsbehörden, um eine schnelle Zulassung von Produkten und Geräten sowie Aktualisierungen von bestehenden Registrierungen sicherzustellen
- Beobachtung von Marktentwicklungen und Bewertung von Risiken & Chancen bei regulatorischen Änderungen sowie die dahingehende Beratung des Managementteams
- Beratung zu regulatorischen Aspekten von klinischen Studien und aktive Mitwirkung in puncto Einführung neuer innovativer Produkte auf verschiedenen Märkten in Europa (und im außereuropäischen Ausland)
- Sicherstellung von Compliance bei globalen, regionalen und lokalen Prozessen, Strategien, standardisierten Vorgehen (SOPs) und Arbeitsanweisungen

Dein Profil:

- Bachelor-Abschluss in Life Sciences oder einem entsprechenden Fachgebiet (z. B. Pharmakologie, Toxikologie, Chemie); ein höherer Abschluss ist wünschenswert
- Berufserfahrung von mehr als fünf Jahren im Bereich Regulatory Affairs
- Sehr gute Kenntnisse über die Arzneimittelentwicklung
- Breites Wissen über europäische Arzneimittelgesetze, Vorschriften, Richtlinien, Politiken und über die Organisationsstrukturen und Prozesse bei der Europäischen Gesundheitsbehörde im Hinblick auf Prüfung und Zulassung von Arzneimitteln
- Ausgeprägte Fähigkeit zum Verfassen wissenschaftlicher Texte
- Fließend Englisch und Deutsch

Das bieten wir dir:

- Freiräume, Verantwortung und Mitgestaltungsmöglichkeiten
- Du gestaltest die Zukunft von Cantourage und von Medizinalcannabis aktiv mit
- Das erfahrene Gründerteam steht dir mit Rat und Tat beiseite – fachlich und bei deiner beruflichen Weiterentwicklung
- Flexible Arbeitszeiten und individuelle Vereinbarungen zu Home Office
- Maßgeschneiderte Vergütung inklusive Aktienoptionen

Interesse? Dann sende uns deine vollständigen Bewerbungsunterlagen inklusive Gehaltsvorstellung und frühestmöglichem Einstiegstermin an hr@cantourage.com. Bei Rückfragen zu dieser Stelle stehen wir gerne unter +49 (0)30 4701 350 52 oder per E-Mail zur Verfügung!

Wenn du das hier angegebene Profil nicht erfüllst, aber denkst, dass du perfekt für diesen Job geeignet bist, bewirb dich dennoch gern – wir wissen, dass Lebensläufe und harte Fakten nicht alles sind!