Drug Regulatory Affairs

Dr. Thomas Faust verfügt über langjährige Erfahrung in der Pharmaindustrie. Seine pharmazeutische Laufbahn spielte sich überwiegend im stark interdisziplinären Arzneimittelzulassungsbereich ab. Sie umfasste sowohl das operative Management von CMC (Dokumentation zur pharmazeutischen Qualität) als auch den Aufbau, die Entwicklung und Leitung mehrerer Zulassungsabteilungen (CMC und Drug Regulatory Affairs) bei Hexal und Sandoz. Als Leiter mehrer internationaler und interkultureller DRA-Abteilungen trug er über 10 Jahre die Verantwortung für weltweite Generika-Zulassungen und die Aufrechterhaltung von "Regulatory Compliance". Die Zusammenarbeit mit Zulassungs- und Aufsichtsbehörden und die kontinuierliche Optimierung der innerbetrieblichen Zusammenarbeit von R&D, CMC, DRA, Produktion, QA und Marketing zählte zu seinem Tagesgeschäft. Seit 2011 ist Dr. Faust als freiberuflicher Berater tätig. Seit 2012 leitet er zudem den Bereich "Regulatory & Quality Affairs D-A-CH" (Deutschland, Österreich, Schweiz) der Actavis.