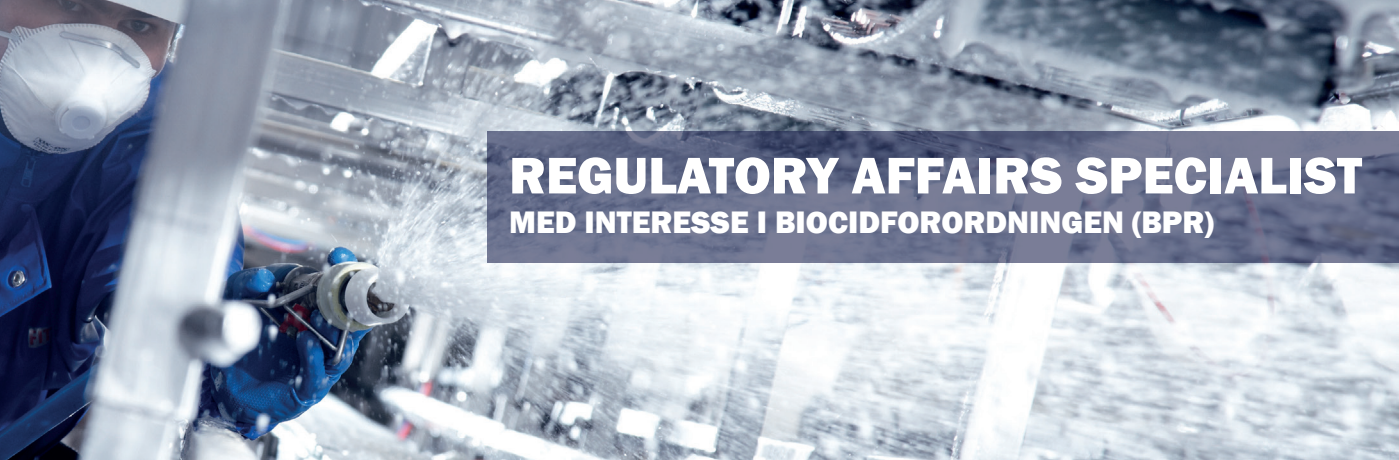




REGULATORY AFFAIRS SPECIALIST

MED INTERESSE I BIOCIDFORORDNINGEN (BPR)

Vil du være med til at gøre en forskel for mennesker og miljø – i en virksomhed, hvor vi løfter i flok? Bliv en del af Novadan – en internationalt orienteret virksomhed i vækst

Jobbeskrivelse:

Brænder du for regulatoriske opgaver på tværs af markeder, og har du interesse i biocidforordningen?

Så har du nu mulighed for at sætte din faglighed i spil i en virksomhed, hvor bæredygtighed, innovation og kvalitet er i fokus.

Hos Novadan arbejder vi hver dag for at skabe rengørings- og desinfektionsløsninger, der gør en reel forskel – for fødevarer sikkerhed, sundhed og bæredygtighed. Vores produkter anvendes verden over, og bag dem står et stærkt team af dedikerede specialister. Nu søger vi dig, der brænder for kemisk lovgivning og vil spille en nøglerolle i vores regulatoriske arbejde – med særligt fokus på biocidforordningen (BPR).

Træd ind i et stærkt fagligt fællesskab

Som vores nye Regulatory Affairs Specialist bliver du en del af vores engagerede Regulatory Affairs-team, hvor du vil arbejde tæt sammen med kolleger fra både Danmark og udlandet. Du starter med at understøtte en bred palet af opgaver – lige fra udarbejdelse og vedligehold af sikkerhedsdatablade og PCN-indberetninger til produktregistreringer, notifikation af kosmetiske produkter såvel som miljømærkning af produkter. Du får sammen med resten af teamet ansvar for at sikre, at vores produkter lever op til gældende krav i henhold til relevant kemikalielovgivning på tværs af markeder.

Med tiden vil du bevæge dig ind i en mere specialiseret rolle, hvor du sammen med en erfaren kollega har ansvar for biocidregistreringer og produktgodkendelser i EU og globalt. Her får du mulighed for at præge processer og indgå i strategiske beslutninger samtidig med, at du sikrer, at vores produkter altid lever op til gældende krav – og mere til.

Du vil blandt andet arbejde med:

- Sikring af korrekt klassificering og mærkning af Novadans produkter
- Udarbejdelse og vedligeholdelse af sikkerhedsdatablade (CLP/REACH)
- PCN-indberetninger og produktregistreringer i EU og tredjelande
- Notifikation og registrering af kosmetiske produkter (CPNP)
- Biocidforordningen (EU 528/2012) – herunder dossierudarbejdelse og godkendelsesprocesser
- Koordinere regulatoriske aktiviteter i samarbejde med internationale partnere og myndigheder.
- Overvågning og fortolkning af lovgivning samt implementering af relevante ændringer.
- Supportere salgs- og udviklingsafdelingerne med regulatorisk viden og input ved produktudvikling og markedsføring.
- Dialog med kunder og leverandører omkring regulatoriske spørgsmål og dokumentation.

Derfor skal du vælge Novadan

Hos os får du:

- En spændende og alsidig stilling i en dansk virksomhed med stærke værdier og globalt udsyn.
- En arbejdsplads med højt fagligt niveau i en flad organisation, hvor du har mulighed for at præge både processer og udvikling.
- En fleksibel hverdag med plads til både ambitioner og balance.
- Et dedikeret fagligt team med gode kolleger, der deler viden, hjælper hinanden og fejrer succeser sammen.
- Mulighed for at udvikle dig fagligt – både i dybden og på tværs.
- Nemme adgangsforhold – vi er placeret i Trekantsområdet 1,5 km fra motorvejen og med busforbindelser lige udenfor døren.
- Gode personaleforhold, fleksibilitet og en uformel omgangstone.

Hvis du synes ovenstående lyder spændende, og du kan se dig selv i jobbet, så send din ansøgning.

Din profil – faglighed og nysgerrighed i én pakke:

Du kommer med erfaring – og med lyst til at lære mere. Du motiveres af at gøre tingene ordentligt og af at være en del af noget større. Du ser dig selv i et arbejdsmiljø, hvor vi både tager ansvar hver for sig og løfter i flok. Vi forestiller os, at du:

- Har en naturvidenskabelig baggrund (f.eks. inden for kemi, bioteknologi, miljøteknologi, toksikolog el.lign.).
- Har minimum 3 års erfaring med regulatorisk kemi – gerne med fokus på biocider.
- Har solid erfaring med REACH og CLP og rutine i udarbejdelse af sikkerhedsdatablade.
- Kendskab til BPR og gerne erfaring med dossierudarbejdelse, produktgodkendelser og myndighedskontakt (ECHA og nationale myndigheder) vil være en stor fordel.
- Erfaring med kosmetikregistrering (CPNP) og sikkerhedsvurderinger er en fordel, men ikke et krav.
- Kommunikerer flydende på dansk og engelsk – både mundtligt og skriftligt.
- Er stærk i samarbejde og kommunikation og kombinerer det med en struktureret og løsningsorienteret tilgang til komplekse opgaver.

Startdato:

Hurtigst muligt.

Er du klar til næste skridt?

Har du spørgsmål til stillingen, er du velkommen til at kontakte Kvalitets- og Udviklingschef Laila Schou Poulsen på mail: lsp@novadan.dk.

Send din ansøgning og CV senest 15. september 2025 via job@novadan.dk.

Vi behandler ansøgninger og afholder samtaler løbende – så vent ikke for længe.

Vi glæder os til at høre fra dig!

Novadan ApS
Platinvej 21
6000 Kolding

Om Novadan ApS

Novadan udvikler og producerer rengørings- og desinfektionsmidler til fødevarerindustrien og professionelle rengøringsløsninger til hele verden – vi arbejder tæt sammen med kunder og partnere i mere end 30 lande. Vores løsninger bidrager til høj hygiejne, sikkerhed og effektivitet – og vi har bæredygtighed, innovation og dokumenteret kvalitet som en naturlig del af alt, hvad vi gør.