

# Wir suchen:

- **MitarbeiterIn für Qualitätsmanagement, Erstellung von technischer Dokumentation, Recherchetätigkeiten**  
Teil- oder Vollzeit · zum nächstmöglichen Termin

**Wir freuen uns darauf, Sie kennenzulernen!**

Zur Unterstützung unseres Qualitätsmanagements suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine/n MitarbeiterIn mit der Spezialisierung Qualitätsmanagement, Erstellung von technischer Dokumentation, Recherchetätigkeiten in Teilzeit oder Vollzeit.

## **IHRE AUFGABEN:**

- Beratung zum Qualitätsmanagement für Medizinprodukte nach DIN EN ISO 13485
- Beratung zu Produktzulassungen von Medizinprodukten (MDR) und In-vitro Diagnostika (IVDR)
- Erstellung von technischen Dokumentationen (inklusive Risikomanagement und klinische Bewertung)
- Recherchetätigkeiten
- Aufbauend auf den u.g. Kenntnissen soll die Bearbeitung von FDA Anträgen für die Zulassung von Medizinprodukten in der USA als weiteres Themengebiet in Ihr Tätigkeitsfeld fallen.

## **DAS BIETEN WIR IHNEN:**

- eine abwechslungsreiche Tätigkeiten in spannendem und sinnstiftendem Geschäftsumfeld
- ein kleines, kommunikatives und sehr eng und gut zusammenarbeitendes Team, in dem viel Wert
- auf Offenheit und Austausch gelegt wird
- faires Feedback und motivierendes Arbeitsklima
- hoher Grad an eigener Gestaltungsmöglichkeit
- sehr gute Erreichbarkeit der Geschäftsstelle mit den öffentlichen Verkehrsmitteln,
- bei Anreise mit dem PKW eigener Stellplatz
- eine detaillierte mehrwöchige Einarbeitung
- Möglichkeit, Projekte eigenverantwortlich zu bearbeiten und ein Geschäftsfeld mit aufzubauen

**mehr**

## Wir suchen:

### MitarbeiterIn für Qualitätsmanagement, Erstellung von technischer Dokumentation, Recherchetätigkeiten

Teil- oder Vollzeit · zum nächstmöglichen Termin

### (Fortsetzung)

#### DAS BRINGEN SIE MIT:

- abgeschlossene Berufsausbildung, Studium oder ähnliche Qualifikation für die Position
- naturwissenschaftliches und oder medizinisches Verständnis
- anwendungsbereite, sehr gute Englischkenntnisse
- Praxiserfahrung im Umgang mit regulatorischen Themen im Bereich Medizinprodukte
- Interesse an technologiegetriebenem Themenumfeld
- Engagement und Zuverlässigkeit, Service- und Kundenorientierung
- präzise Arbeitsweise und Diskretion
- gute kommunikative Umgangsformen
- Softwarekenntnisse: Microsoft Office, Erfahrungen mit QM spezifischer Software von Vorteil

#### DAS SIND WIR:

medways e.V. ist der Branchenverband Medizintechnik und Biotechnologie mit über 20 Jahren Erfahrung. In unseren Mitgliedsunternehmen, Forschungsinstituten und Universitäten entstehen innovative Produkte und Verfahren zur Diagnose und Behandlung alterskorrelierter Erkrankungen. Wir unterstützen unsere Mitglieder u.a. bei der Entwicklung und Markteinführung ihrer Medizinprodukte, bei der Projektakquise, Projektpartnersuche, Projektantragstellung, Projektbegleitung und der Öffentlichkeitsarbeit in ihren Forschungs- und Entwicklungsvorhaben und wir führen Experten-Weiterbildungen und -Schulungen z.B. zu regulatorischen Rahmenbedingungen für die Medizinprodukteentwicklung durch. *Mehr über uns:* [www.medways.eu](http://www.medways.eu)

#### SIE PASSEN ZU UNS?

Dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbungsunterlagen (Motivationsschreiben, Lebenslauf, Zeugnisse) unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellungen per E-Mail an: [info@medways.eu](mailto:info@medways.eu)

Sie haben Rückfragen zur Stelle? Diese beantworten wir Ihnen telefonisch unter 03641/8761042

medways e.V.  
Branchenverband Medizintechnik & Biotechnologie

Keßlerstraße 21b | 07745 Jena  
E: [info@medways.eu](mailto:info@medways.eu) | T: 03641/8761040 | [www.medways.eu](http://www.medways.eu)