

Wir suchen:

■ Trainee für Qualitätsmanagement Teil- oder Vollzeit · zum nächstmöglichen Termin

Medizintechnik mitgestalten – wir freuen uns darauf, Sie kennenzulernen!!

Sie haben Grundkenntnisse im Qualitätsmanagement, technischer Dokumentation und Recherchetätigkeiten im Medizinproduktesektor und möchten diese Praxis-nah vertiefen? Dann sind Sie bei uns genau richtig, denn zur Unterstützung unseres Qualitätsmanagements suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine/n „Trainee zum Aufbau der Spezialisierung Qualitätsmanagement, Erstellung von technischer Dokumentation, Recherchetätigkeiten“ in Teilzeit oder Vollzeit.

IHRE AUFGABEN:

Sie begleiten und unterstützen unsere Fachabteilung bei der

- Kundenberatung 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), sowie Recherchetätigkeiten.
- Aufbauend auf Ihren 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, Familienfreundlichkeit und Flexibilität (Gleitzeit und Homeoffice möglich)
- sehr gute Erreichbarkeit der Geschäftsstelle mit den öffentlichen Verkehrsmitteln, bei Anreise mit dem PKW eigener Stellplatz
- eine detaillierte mehrwöchige Einarbeitung
- Bei erfolgreichem Learning besteht die Möglichkeit, Projekte eigenverantwortlich zu bearbeiten und ein Geschäftsfeld mit aufzubauen, sowie eine projekt- und erfolgsbezogene Steigerung des Gehaltes

Wir suchen:

- **Trainee für Qualitätsmanagement**
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 Qualitätsmanagementsystemen und die Bereitschaft dieses Thema zu vertiefen
- Interesse an technologiegetriebenem Themenumfeld
- Engagement und Zuverlässigkeit, Service- und Kundenorientierung
- präzise Arbeitsweise und Diskretion
- gute kommunikative Umgangsformen und ein Gespür für den Kunden und seine (zu zertifizierenden) Medizinprodukte
- Softwarekenntnisse: Microsoft Office, Erfahrungen mit QM-spezifischer Software von Vorteil
- Führerschein Klasse B

DAS SIND WIR:

medways e.V. ist der Branchenverband Medizintechnik und Biotechnologie und als gemeinnütziger Verein seit über 20 Jahren im Medizinproduktebereich tätig. 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

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
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 | T: 03641/8761040 | www.medways.eu