

Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine(n)



# Mitarbeiter Qualitätsmanagement/ Qualitätssicherung (m/w/d) Saarbrücken

Die MEDTRON AG ist ein weltweit agierendes Unternehmen im Bereich der Medizintechnik und seit fast 30 Jahren erfolgreich am Markt vertreten. Weltweit vertrauen bereits viele tausend Ärzte, Kliniken und Diagnostik-Einrichtungen auf MEDTRON Kontrastmittel-Injektoren Made in Germany.

Wesentliche Kernpunkte der Position sind: Weiterentwicklung des internen QM-Systems, Erreichen von externen Zertifikaten; danach Aufrechterhaltung, Erreichung der Qualitätsziele im Rahmen des QM-Systems, Berichterstattung qualitätsrelevanter Belange, Organisation der Maßnahmen zur internen Qualitätssicherung sowie Unterstützung bei der Umsetzung.

## Ihre Aufgaben:

- > Unterstützung des QMB bei der Koordination aller Maßnahmen und Aktivitäten zur Fortführung und Verbesserung des QM-Systems auf der Grundlage der ISO 13485, sowie die Anpassung an internationale Regularien (z. Bsp.: QSR-21 CFR 820, GMP-Anforderungen)
- > Pflege und Weiterentwicklung des QM-Handbuches und Mitwirkung bei der Erstellung bzw. Aktualisierung von Prozessabläufen und Regelungen (Definition und Steuerung des Workflows)
- > Unterstützung der Verantwortlichen bei der Erstellung, Aktualisierung von QM-Dokumenten
- > Unterstützung der Abteilungsleitungen bei der Umsetzung von QM-relevanten Maßnahmen auf Wunsch und auf Anforderung, Überwachung festgelegter Maßnahmen
- > Initiierung und Steuerung von CAPA (Korrektur- und Vorbeugemaßnahmen)
- > Beratung aller Abteilungen in Fragen des QM
- > Initiierung bzw. Leitung von Projektgruppen
- > Entwicklung und Einführung von In Prozess-Kontrollen
- > Mitwirkung bei der Koordination des Änderungsmanagements
- > Koordination von Qualitätsabweichungen
- > Mitwirkung bei der Reklamationsbearbeitung und Teilnahme an der Sustaining-Runde
- > Ausstellung von Zertifikaten (z.B. DoC, Col)

## Ihr Profil:

- > Ein erfolgreich abgeschlossenes Studium (z.B. MINT) oder eine vergleichbare Ausbildung sind wünschenswert, mindestens drei Jahre Berufserfahrung im Bereich Qualitätsmanagement dagegen zwingend erforderlich
- > Eine vorherige Beschäftigung im Bereich Medizintechnik ist wünschenswert
- > Sie verfügen über Kenntnisse im Bereich ISO 13485 und/oder ISO 9001 sowie MDR/MDD

## Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine(n)



- > Erfahrung mit Zulassung von Medizinprodukten nach FDA-Regeln verschaffen Ihnen ein großes Plus
- > Sie sprechen und schreiben verhandlungssicher Deutsch und Englisch, ebenso beherrschen Sie MS Office
- > Sie arbeiten ergebnisorientiert, besitzen Einfühlungsvermögen und sind in der Lage, Verantwortung zu übernehmen
- > Zuverlässigkeit, Freundlichkeit und Kommunikationsstärke runden Ihr Profil ab

### Was wir bieten:

Wir bieten ein unbefristetes Anstellungsverhältnis in einer krisensicheren Branche mit attraktiven Sozialleistungen wie Urlaubs- und Weihnachtsgeld, ein sehr gutes Arbeitsklima sowie einer der Aufgabe angemessenen Vergütungsregelung und die Möglichkeit, Jobradler:in zu werden.

Wenn Ihr Profil auf die skizzierten Aufgaben passt und Sie die Herausforderung in einem internationalen und stark expandierenden Unternehmen annehmen möchten, freuen wir uns auf Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen mit Angabe Ihrer Einkommensvorstellung und der frühestmöglichen Verfügbarkeit, die Sie bitte per E-Mail an unsere Personalabteilung senden. Das Team steht Ihnen für Vorabinformationen gerne zur Verfügung.

**Wir freuen uns auf Ihre Bewerbung an:** MEDTRON AG | [jobs@medtron.com](mailto:jobs@medtron.com) | Tel.: +49 (0)681-97017-0