

Wir suchen ab sofort Verstärkung für unser Team:

Mitarbeiter Qualitätsmanagement und Regulatory Affairs (m/w/d)

Das erwartet Sie:

- Pflege und Weiterentwicklung des gesamten Qualitätsmanagementsystems
- Erstellung und Aktualisierung der prozessbegleitenden Dokumentationen
- Prüfung und Überwachung qualitätsrelevanter / prozessbegleitender Dokumente
- Ansprechpartner für Kunden, Lieferanten und Überwachungsstellen bzw. Behörden bei QM-relevanten Fragen und Regulatory Affairs-Themen
- Durchführung von Lieferantenbewertungen und Kundenbefragungen
- Erstellen von Qualitätssicherungsvereinbarungen mit Lieferanten und Kunden
- Planung, Durchführung und Nachbereitung von internen und externen Audits
- Festlegung und Durchführung von Vorbeuge- und Korrekturmaßnahmen
- Umsetzung regulatorischer Vorgaben (von Normen, Gesetzen und Richtlinien)
- Erstellung und Lenkung technischer Dokumentationen/Produktakten für Medizinprodukte
- Durchführung des Reinraum-Monitorings

Das bringen Sie mit:

- abgeschlossenes Studium der Medizintechnik
- gerne Berufseinsteiger
- gute Englisch-Kenntnisse in Wort und Schrift
- Kenntnisse der DIN EN ISO 13485 und Richtlinie 93/42/EWG sowie der EU-Verordnung 2017/745 vorausgesetzt
- Hands-on Mentalität

Das bieten wir Ihnen:

- unbefristetes Arbeitsverhältnis
- ausführliche Einarbeitung
- gute Sozialleistungen
- eigener Arbeitsbereich
- flache Organisationsstrukturen und kurze Entscheidungswege
- Weiterbildungsmöglichkeiten

Haben Sie Interesse an einem eigenen Aufgabenbereich und wünschen sich eine abwechslungsreiche Tätigkeit?

Wir freuen uns auf Ihre aussagekräftige Bewerbung unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellung und Ihres nächstmöglichen Eintrittsdatums:

ALPO Technik Medical Products GmbH & Co. KG
Herrn Markus Neubauer
ALPO-Str. 6
91275 Auerbach
bewerbung@alpo-med.de