

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



Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir ab sofort eine/-n Mitarbeiter/-in in Teil-/Vollzeit für den Standort in Emmingen.

Seit der Gründung im Jahr 2013 hat sich die INVIDIA MEDICAL GmbH & Co KG als Familienunternehmen in der Medizintechnik etabliert und durch Leidenschaft und Engagement ausgezeichnet.

Mit einem beeindruckenden Sortiment an medizinischen Instrumenten, Geräten und modernsten Schulungssimulatoren hat INVIDIA MEDICAL international Anerkennung gewonnen.

Ärzte weltweit setzen auf die Qualität und Innovation, die jedes INVIDIA-Produkt ausstrahlt.

Wir bieten

- Eine attraktive Vergütung, sowie Urlaubs- und Weihnachtsgeld
- Flexible Arbeitszeiten
- Betriebliche Krankenversicherung
- Steuerfreie Sachbezüge
- Vermögenswirksame Leistungen
- Umfassende Weiterbildungsangebote

Ihre Aufgaben

- Pflege und Weiterentwicklung des QM-Systems nach DIN EN ISO 13485:2016
- Vorbereitung, Durchführung und Begleitung von internen und externen Audits
- Ansprechpartner für regulatorische Anforderungen, Zulassungen und Registrierungen
- Erstellung länderbezogener Zulassungsdokumentationen
- Durchführung der Konformitätsbewertung gemäß den Bestimmungen der Medizinproduktrichtlinie
- Erstellung und Aufrechterhaltung der Regulatory Affairs Dokumentation der Medizinprodukte nach (EU) 2017/745 MDR

Das bringen Sie mit

- Abgeschlossenes Studium oder kaufmännische Ausbildung
- Berufserfahrung im Bereich Regulatory & Quality Affairs
- Gute MS-Office und ERP-Kenntnisse, idealerweise Majesty
- Sichere Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Zuverlässige und strukturierte Arbeitsweise

Wir freuen uns auf Ihre Bewerbung mit Angabe Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins. Senden Sie uns Ihre Unterlagen an bewerbung@invidia-medical.de.

Begleiten Sie uns auf unserer Reise in eine innovative medizinische Zukunft
– wir freuen uns darauf, Sie kennenzulernen-