

Quality- / Regulatory Affairs Manager (m/w/d) in Voll- / Teilzeit

EXCELLENCE IN
MEDICAL TECHNOLOGY

Ihre Aufgaben:

- Unterstützung im Qualitätsmanagement & Regulatory Affairs
- Erstellung und Pflege der technischen Dokumentation gemäß MDR 2017/745
- Dokumentenmanagement
- Change-Management
- Normen- & Gesetzesrecherche

Ihr Profil:

- Abgeschlossenes Studium oder abgeschlossene tech./kaufmännische Ausbildung mit entsprechender Erfahrung
- Berufserfahrung in der Medizintechnik
- Selbständige, zuverlässige und sorgfältige Arbeitsweise
- Teamfähigkeit, Lernbereitschaft, Engagement und Qualitätsbewusstsein
- Gute Deutsch- und Englischkenntnisse erforderlich
- In Voll -oder Teilzeit (>28 Stunden / Woche) möglich