



Seit 1996 entwickeln und produzieren wir moderne Werkstoffe und Anwendungssysteme für die ästhetische und restaurative Zahnheilkunde, für die Zahntechnik und für die Hörgeräteindustrie.

Als Teil der Prodways-Gruppe im Konzernverbund der Groupe Gorgé liegt unser Fokus auf der Entwicklung und Herstellung von Materialien für den technischen und medizinischen Bereich.

Zur Unterstützung unseres Teams suchen wir in Vollzeit (40 Stunden/Woche) einen:

Mitarbeiter für die Zulassung von Medizinprodukten (m/w) und Erstellung technischer Dokumentationen

Ihre Aufgaben

- Erstellung und Pflege von technischen Dokumentationen für Medizinprodukte.
- Mitarbeit bei der Durchführung von Risiko-/ klinischen Bewertungen im Rahmen der Produktentwicklung.
- Durchführung von Recherchen (Literatur, Zulassungsvoraussetzungen, Behördenmeldungen etc.).
- Mitarbeit bei der Erstellung von länderspezifischen Produktakten.
- Beratung zur Optimierung bestehender Prozesse des QM-Systems.

Ihr Profil

- Erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftlichen oder medizintechnisches Studium, alternativ Qualifikation und/oder Berufserfahrung im Bereich Qualitätsmanagement und/oder Regulatory Affairs.
- Erfahrung im Umgang mit Regularien, Normen und Gesetzen für Medizinprodukte, wie z. B. RL/93/42 EWG, DIN EN ISO 13485, Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR).
- Idealerweise Erfahrung in der Erstellung von technischen Dokumentationen und/oder Registrierungsdossiers.
- Gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift.
- Selbstständige, gewissenhafte und strukturierte Arbeitsweise.

Unser Angebot

- Attraktives Gehalt.
- Flache Hierarchien und kurze Entscheidungswege.
- Herausforderndes Betätigungsfeld mit einem hohen Maß an persönlichen und fachlichen Entwicklungsmöglichkeiten.

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann richten Sie bitte Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellungen und des frühestmöglichen Eintrittstermins per e-Mail an Frau Schaath (nicole.schaath@deltamed.de)