



Seit 1996 entwickeln und produzieren wir moderne Werkstoffe und Anwendungssysteme für die ästhetische und restaurative Zahnheilkunde und Zahntechnik sowie für den 3D-Druck.

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

Zur Unterstützung unseres Teams suchen wir in Vollzeit einen:

Mitarbeiter Regulatory Affairs (m/w/d)

Ihre Aufgaben

- Erstellung und Pflege von technischen Dokumentationen für Medizinprodukte
- Durchführung von Risiko-/ klinischen Bewertungen für Medizinprodukte gemäß Verordnung (EU) 2017/745 (MDR)
- Durchführung von Recherchen (Literatur, Zulassungsvoraussetzungen, Behördenmeldungen etc.)
- Beratung zur Optimierung bestehender Prozesse des QM-Systems
- Interdisziplinäre Zusammenarbeit mit den Fachabteilungen

Ihr Profil

- Erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches oder medizintechnisches Studium, alternativ Qualifikation und/oder Berufserfahrung in den Bereichen Qualitätsmanagement und/oder Regulatory Affairs für Medizinprodukte
- Gute Kenntnisse der regulatorischen Vorgaben für Medizinprodukte wie z. B. RL/93/42 EWG, DIN EN ISO 13485, Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR).
- Erfahrung in der Erstellung von technischen Dokumentationen und/oder Registrierungsdossiers
- Gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Selbstständige, gewissenhafte und strukturierte Arbeitsweise

Unser Angebot

- Flache Hierarchien und kurze Entscheidungswege.
- Gleitzeit
- Unbefristetes Arbeitsverhältnis
- 30 Tage Jahresurlaub
- Betriebliche Altersvorsorge
- Kostenfreies Getränkeangebot

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann richten Sie bitte Ihre aussagekräftigen Bewerbungsunterlagen mit der Angabe Ihrer Gehaltsvorstellungen per e-Mail an jobs@deltamed.de