

Referenznummer: #198966



Wir suchen zur Altersnachfolge zum nächstmöglichen Zeitpunkt:

Qualitätsmanagementbeauftragter (m/w/d)

Das sind Ihre Aufgaben:

- » Sicherstellung, dass das Unternehmen nach jeweils für In-vitro-Diagnostika anwendbaren Standards zum QMS zertifiziert ist (insbesondere nach EN ISO 13485)
- » Koordinierung und Begleitung externer Audits mit den Benannten Stellen und Zertifizierungsstellen
- » Sicherstellung, dass die für das QMS erforderlichen Prozesse dokumentiert werden
- » Sicherstellen, dass anwendbare regulatorische Anforderungen in das QMS integriert werden
- » Sicherstellen, dass die Wirksamkeit des QMS durch interne Audits regelmäßig überprüft wird (Planung, Umsetzung, Dokumentation); inklusive der Überwachung, ob die Organisation gemäß den eigenen Verfahren arbeitet
- » Berichterstattung an die oberste Leitung über die Wirksamkeit des QMS und jegliche Notwendigkeit für Verbesserungen
- » Die Förderung des Bewusstseins über die anwendbaren regulatorischen Anforderungen und die QMS-Anforderungen nach QMS-Normen in der gesamten Organisation sicherstellen (z.B. durch Schulungen)

Das bringen Sie mit:

- » Abgeschlossenes Studium im Bereich Biowissenschaften, Biotechnologie, Medizintechnik oder einem verwandten Fachgebiet.
- » Fundierte Kenntnisse der In-vitro-Diagnostik und Erfahrung mit der Umsetzung der IVDR sind von Vorteil.
- » Mehrere Jahre Berufserfahrung im Qualitätsmanagement, idealerweise in der Medizinprodukteindustrie oder einem verwandten Bereich.
- » Erfahrung in der Implementierung und Aufrechterhaltung von Qualitätsmanagementsystemen gemäß DIN EN ISO 13485.
- » Fähigkeit zur Durchführung interner Audits und zur Koordination externer Audits durch Zertifizierungsstellen oder Behörden.

- » Starke analytische Fähigkeiten sowie die Fähigkeit, komplexe Probleme zu lösen und Entscheidungen zu treffen.
- » Ausgezeichnete Kommunikationsfähigkeiten in Deutsch und Englisch, sowohl schriftlich als auch mündlich.
- » Teamfähigkeit und die Fähigkeit, effektiv mit verschiedenen Abteilungen im Unternehmen zusammenzuarbeiten.
- » Zertifizierungen im Bereich Qualitätsmanagement wie beispielsweise als Qualitätsmanagementbeauftragter (QMB) oder Qualitätsmanagementauditor (QMA) sind von Vorteil.
- » Bereitschaft zur kontinuierlichen Weiterbildung und Aufrechterhaltung des eigenen Fachwissens.
- » Ein hohes Maß an Eigeninitiative und Selbstorganisation.

Das erwartet Sie:

- » Unbefristeter Arbeitsvertrag in Vollzeit
- » 31 Urlaubstage pro Jahr
- » Gleitzeit mit Arbeitszeitkonto; keine Schicht,- und Wochenenddienste
- » Flache Hierarchien und ein kollegiales Miteinander im inhabergeführten Mittelstand
- » Getränke und wöchentlich frisches Obst
- » Workshops für Ihre Gesundheit
- » Zuschüsse zur betrieblichen Altersvorsorge
- » Regelmäßige innerbetriebliche Fortbildungen
- » Jobrad

Wir freuen uns auf Ihre aussagekräftige Bewerbung mit Angabe der Gehaltsvorstellung, Ihres möglichen Eintrittstermins und der Referenznummer. E-Mail Bewerbungen sind willkommen.

Sie haben noch Fragen? Auf unserer Homepage finden sie weitere Information. Sie können uns aber auch gerne telefonisch kontaktieren.

MIKROGEN GmbH
Personalleitung Carmen Kuchenbecker
Anna-Sigmund-Str. 10
82061 Neuried

Tel. 089 54801-198
bewerbungen@mikrogen.de
www.mikrogen.de

