

# FÜR SICHERHEIT UND QUALITÄT

Als Benannte Stelle für Medizinprodukte und In-vitro-Diagnostika sowie als akkreditierte Zertifizierungsstelle für Qualitätsmanagement-Systeme sind wir seit 1994 ein starker Partner und wichtiger Dienstleister für den Gesundheitssektor. Mit unseren Standorten in Stuttgart, Berlin, Tuttlingen, Wien und Haifa sind wir national und international ein kompetenter Ansprechpartner und haben stets Bedarf an qualifiziertem Fachpersonal.

Werden Sie Teil unseres Teams an einem unserer attraktiven Standorte oder flexibel aus dem Homeoffice und unterstützen Sie uns in Vollzeit oder Teilzeit als

## Auditor und Fachexperte (m/w/d)

### Das sind Ihre Aufgaben:

- Überprüfung von QM-Dokumenten und Durchführung von Audits bei unseren Kunden und ggf. deren Lieferanten nach europäischen Richtlinien und Verordnungen sowie den QM-Normen ISO 13485 und ISO 9001
- Überprüfung Technischer Dokumentationen oder Teilen daraus auf Übereinstimmung mit den einschlägigen Anforderungen von europäischen Richtlinien und Verordnungen
- Bei Interesse und Eignung sind erweiterte Tätigkeiten in unseren Zertifizierungsstellen oder Referententätigkeiten bei unseren Seminaren möglich

### Das bringen Sie mit:

- Erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches, technisches oder medizinisches Hochschul- oder Fachhochschulstudium oder eine abgeschlossene Ausbildung als Meister, Techniker oder eine andere vergleichbare Ausbildung, welche mindestens dem Niveau 6 (Bachelor) entspricht
- Mindestens vier Jahre Berufserfahrung in der Entwicklung, Herstellung, Prüfung, Konformitätsbewertung oder Anwendung von Medizinprodukten, In-vitro-Diagnostika und verwandten Gebieten, sowie im Bereich Qualitätsmanagement/Regulatory Affairs
- Sicheren Umgang mit normativen und/oder regulatorischen Anforderungen, ein hohes technisches Verständnis
- Reisebereitschaft (national/international), verhandlungssicheres Deutsch und Englisch in Wort und Schrift sowie Kommunikations- und Durchsetzungsfähigkeit

### Das bieten wir Ihnen:

Ein breitgefächertes und interessantes Tätigkeitsspektrum im Rahmen eines unbefristeten Anstellungsverhältnisses sowie ein leistungsgerechtes Gehalt mit standortspezifischen Zusatzleistungen. Des Weiteren eine maßgeschneiderte Einarbeitung, Gleitzeitregelung, 30 Urlaubstage zzgl. 2 Sonderurlaubstage, Homeoffice-Option sowie eine betriebliche Altersversorgung. Modernes Arbeitsequipment sowie umfangreiche Fort- und Weiterbildungsmöglichkeiten stehen Ihnen zur Verfügung.

Wir freuen uns auf Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe des frühestmöglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung.

Ihre Bewerbung richten Sie bitte per Email an: [bewerbung@mdc-ce.de](mailto:bewerbung@mdc-ce.de)

**mdc medical device certification GmbH**

Frau Jessica Wittich

