

Die This AG ist ein agiles MedTech-Unternehmen, welches in der Entwicklung, Fertigung, Marketing und Vertrieb von hochwertigen, innovativen und vielseitigen Medizinsystemen tätig ist.

Zur Verstärkung
unseres Teams
suche wir Sie als:

Leiter Qualitätsmanagement und Regulatory Affairs w/m

Ihr Aufgabengebiet

- Verantwortung und kontinuierlich Optimierungen des QMS ISO/EN 13485:2016
- Audit organisieren und durchführen, QMB
- Aufbau MDSAP, Anpassungen bezüglich MDR
- Unterstützung und Durchführung von Registrierungen und Zulassungen von Medizinprodukten weltweit.
- Marktbeobachtung Produkte und Erstellen von Berichten (PSUR)

Ihr Profil

- Ausbildung als Qualitätsfachmann / Qualitätsmanager oder Hochschulabschluss mit langjähriger Erfahrung im Qualitätsmanagement
- 5 Jahre Erfahrung in ähnliche Positionen vorzugsweise in der Ophthalmologie oder der MedTech Industrie mit Investitionsgütern und Verbrauchsmaterial
- Erfahrung in Zulassungen von Medical Device (CE, CFDA, FDA)
- Gute Kenntnisse in Deutsch und Englisch. Weitere Sprachen sind von Vorteil
- Selbständige, exakte und systematische Arbeitsweise
- Technisches Verständnis und Interesse an vielseitigen Systemen
- Als verantwortungsbewusster, innovativer Machertyp haben Sie Freude an cleveren und smarten Lösungen

Ihre Perspektiven

Eine interessante und sehr vielseitige Aufgabe erwartet Sie mit vielen spannenden Herausforderungen. Auf Sie freut sich ein interdisziplinäres und dynamisches Team.

Für weitere Auskünfte wenden Sie sich bitte an Herrn Thomas Köppel, Tel 071 544 10 84. Bitte senden Sie Ihre Bewerbungsunterlagen per E-Mail an thomas.koeppel@thisag.ch

This AG, Widnauerstrasse 1, 9435 Heerbrugg, Switzerland, www.thisag.ch