

QMB/Regulatory Affairs Officer

Wir sind ein führender Hersteller von Medizinprodukten für die Neurochirurgie.

Sie erarbeiten und pflegen die Produktdokumentation und das QM-System.

Sie erarbeiten die Zulassungsunterlagen für die EG und internationale Märkte inkl. Japan und USA.

Sie haben eine naturwissenschaftliche oder juristische Ausbildung und einige Jahre Berufserfahrung auf dem Gebiet QM/Regulatory für Medizinprodukte.

Sie beherrschen die deutsche und die englische Sprache in Wort und Schrift.

Wir bieten vielseitige Arbeit und flexible Bedingungen.

Bewerbungen nur per E-Mail

Spiegelberg:

Tempowerkring 4
21079 Hamburg
info@spiegelberg.de