

Manager Regulatory Affairs (m/w/d)

Job ID: 6777 | Bayern, München | Festanstellung/unbefristet

Unser Mandant ist ein internationales Unternehmen der Medizintechnik Industrie.

Mit Produktneuentwicklungen stärkt das Unternehmen kontinuierlich seine Kernkompetenzen und sein Image als technologie- wie auch markt- und kundenorientierter Partner der Medizintechnik. Am Standort werden innovative Produkte entwickelt, gefertigt und vertrieben.

In dieser abwechslungsreichen und anspruchsvollen Funktion sind Sie im Wesentlichen mit folgenden Aufgaben betraut:

Deine Aufgaben

- Anfertigen und pflegen von technische Dokumentationen.
- Erstellen von Zulassungsanträgen für EU & non-EU Länder, FDA
- Ansprechpartner für Behörden und Kunden
- Erstellung von Risikobeurteilungen sowie klinische Bewertungen
- Betreuung der Post-Market-Surveillance Aktivitäten

Dein Profil

- Abgeschlossenes naturwissenschaftliches oder technisches Studium
- Minimum 3 Jahre Berufserfahrung in der Zulassung von Medizinprodukten mit Kenntnisse der relevanten ISO Normen ISO 13485, ISO 14971, MDD, MPG
- Gutes Englisch ist eine Voraussetzung in einem internationalen Arbeitsumfeld
- Gute kommunikative Fähigkeiten
- Teamfähigkeit und selbständige Arbeitsweise Unternehmen:
- Wirtschaftlich gesundes Unternehmen bietet eine sichere Zukunftsperspektive
- Die Geschäftsführung hat Interesse an einer langfristigen und vertrauensvollen Zusammenarbeit
- Modernes Arbeitsumfeld
- Beste Weiterbildungsmöglichkeiten

Dein Ansprechpartner

SIMONE BAUMGART

Personalberaterin 069 – 66 80 50 617

simone.baumgart@apriori.de

APRIORI – BUSINESS SOLUTIONS AG | +069 66 80 50 175