



Dein Verantwortungsbereich

- Erarbeitung und Umsetzung von Medizin-Anforderungen (ISO 13485, FDA, GMP, GDP) bei Medizin-Projekten
- Verhandlungen mit englisch-sprachigen Kunden in Bezug auf Qualitätsfragen
- Unterstützung der Entwicklung beim Risiko-Management
- Führen des RMA Prozesses
- Definition von Eingangs- und Ausgangskontrollen
- Unterstützung der Produktion bei technischen Untersuchungen
- Unterstützung der „Engineering“ Abteilung in Bezug auf Verifikation und Validierung von Prozessen und Produkten (IQ, OQ, PQ)
- Moderation von PFMEAs
- Unterstützung bei der Weiterentwicklung der Firmenprozesse
- Unterstützung bei internen und externen Audits

Deine Qualifikation

- Starker technischer Hintergrund (Elektronik, Entwicklung)
- Erfahrung im Qualitätsmanagement bzw. in der Qualitätssicherung
- Mehrjährige Erfahrung im Medizin Bereich (ISO 13485 oder MDR, FDA, GMP, GDP)
- Erfahrung mit statistischen Analysen
- Verhandlungssicheres Englisch in Wort und Schrift
- Sehr gute MS Office Kenntnisse

Wir bieten

- Abwechslungsreiche Aufgaben aus unterschiedlichen Branchen und Bereichen in einem internationalen Unternehmen: von Industrieelektronik, über Consumer Electronic bis zu Medizinprodukten
- Flexible Arbeitszeiten bei einer 40-Stunden Woche
- Faire Entlohnung durch Lohntabellen und Erfolgsbeteiligung
- Finanzielle Unterstützung bei Weiterbildungen sowie interne Entwicklungsmöglichkeiten
- Teamspirit und Spass bei der Arbeit sind uns wichtig, daher gibt es bei uns eine gelebte Du-Kultur
- Verschiedene Mitarbeiteranlässe sowie grosses Angebot zur Gesundheitsförderung
- Ideen und Eigeninitiative werden gefördert (Vorschlagswesen mit finanzieller Ausschüttung)

Kontakt

Martina Keel
Human Resources
ESCATEC Switzerland AG
9435 Heerbrugg
jobs@escatec.com
+41 71 556 30 83

Wir bevorzugen Direktbewerbungen. Personalvermittler verzichten bitte auf eine Kontaktaufnahme.