

Wir fördern und unterstützen neue Ideen mit dem Ziel, die Lebensqualität der Patienten zu verbessern.

Qmedics AG ist ein unabhängiges Schweizer Medizintechnik-Unternehmen in Privatbesitz, gegründet 2008. Wir entwickeln und produzieren Stents, Stent Systeme und Ballondilatationskatheter. Unser Portfolio bietet Standard- und massgeschneiderte Produkte, Lösungen und Technologien. Dank unserer Leidenschaft für das Leben konzentrieren wir uns auf Innovation und Weiterentwicklung des Konzepts endovaskulärer Implantate.

Zur Verstärkung unseres Qualitäts-Teams suchen wir einen erfahrenen und passionierten

Validierungs-Techniker 100%

Ihre Aufgaben

In dieser Position spielen Sie eine wichtige Rolle, indem Sie eng mit allen Abteilungen zusammenarbeiten. Ihre Hauptaufgaben sind:

- Ausführen von Validierungstests; aufbereiten von Plänen, Protokollen und Berichten
- Analysieren von Testresultaten und zusammenfassen in finalen Berichten
- Vertretung der Abteilung in funktionsübergreifenden Projektteams

Im Detail führen Sie folgende Aufgaben aus:

- Durchführung von IQ, OQ, PQ-Qualifizierung/Validierung von Prozessen, Geräten und Systemen in Verbindung mit dem vorgegebenen Validierungsplan
- Durchführung von Tests in direkter Zusammenarbeit mit einem Validation Program Manager (VPM) zur Überprüfung, zum Verständnis und zur Ausführung von Testanweisungen: Teilprobenmanagement, Testaufbauten, Umgebungsraumbetrieb, Probenanalysevorbereitung, Datenerfassung und Berichterstattung
- Vorbereitung und Überprüfung von Berichten unter Verwendung von Daten aus der Prozessvalidierung, der Fertigungsprüfung und der Qualitätsprüfung von Fertigprodukten

Ihre Qualifikation

- Bachelor in naturwissenschaftlicher Richtung oder abgeschlossene technische Berufsausbildung
- 2 – 5 Jahre nachgewiesene Berufserfahrung in der Technikerrolle inklusive Laborvalidierung (u.a. Schweissen, Kleben, Schneiden)
- Ausgeprägte analytische Fähigkeiten und praktische Erfahrung im Bau von Testgeräten und Unterstützung bei laborbasierten Experimenten
- Hintergrund in der Validierung oder Verfahrenstechnik in einem Life-Science-Unternehmen, das nach GMP-Standards arbeitet
- Erfahrung mit und Kenntnisse über verwandte Qualitätssysteme wie Change Control; CAPA (einschliesslich Abweichungen/OOSs); Training und Dokumentenkontrolle
- Arbeitserfahrung in den Bereichen Produkt- und Prozessentwicklung, Risikomanagement, Designvalidierung und Regulierungssysteme
- Kenntnisse über Geräte, Materialien und Prozesse zur Herstellung von Medizinprodukten
- Sehr gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift, gutes Deutsch sehr wünschenswert

Es erwartet Sie eine herausfordernde Aufgabe in einem motivierten Expertenteam. Qmedics AG ist ein wachsendes innovatives Unternehmen mit dem Ziel, einen wesentlichen Beitrag zu einer Welt zu leisten, in der jeder das Leben ohne Einschränkungen geniessen kann.

Auf Ihre Bewerbung via HR@qmedics.ch an unsere HR Managerin Monica Baumann freuen wir uns. Bitte beachten Sie, dass wir nicht mit Personalagenturen zusammenarbeiten, um diese Vakanz zu besetzen. Es werden nur Direktbewerbungen berücksichtigt.