

Konsult inom regelverk och kvalitetssystem för medicintekniska verksamheter

Symbioteq arbetar med konsultation/rådgivning, utbildningar och bemanning inom kvalitetssäkring och regulatoriskt arbete (QA/RA) till Medicintekniska verksamheter. Vi brinner för kvalitet och har som främsta mål att stödja våra kunder i att identifiera effektiva lösningar för att uppfylla krav i regelverk och standarder. Vårt kärnvärde är Patientsäkerhet, samtidigt som vi värnar våra kunders och medarbetares trygghet och säkerhet.

Våra konsulter är helt avgörande för vår framgång och Symbioteq har idag Sveriges starkaste konsultteam inom vår nisch. Vi försätter att växa och planerar för fortsatt framgång och expansion. Vi behöver därför förstärka vårt konsultteam med nya drivna medarbetare som vill vara med och utveckla Symbioteq och stödja svenska och internationella kunder i regulatorisk navigering.

Arbetsbeskrivning

Som konsult på Symbioteq kommer du att ha ett mycket varierande arbete med olika uppdrag inom QA och RA hos medicintekniska tillverkare. Du kommer både ansvara för egna uppdrag och arbeta tillsammans med andra från Symbioteq. Vi har stor bredd på såväl typ av uppdrag som storlek på kund, vilket gör att du som konsult hos oss kommer att ha ett omväxlande arbete.

Alla i vårt konsultteam har en bakgrund inom QA/RA i en medicinteknisk verksamhet. Varje konsult har dessutom specifik kompetens inom ett eller flera områden som t.ex. kvalitetssystem (ISO 13485, QSR), teknisk produktokumentation, CE-märkning, EN 60601, klinisk utvärdering, biokompatibilitet, riskhantering, intern revision, medicinteknisk mjukvara, regelverk i USA (510(k), PMA), registreringar och regelverk i RoW.

Just nu söker vi särskilt dig som har erfarenhet av regulatoriskt arbete och kliniska utvärderingar.

Vi erbjuder

Vi erbjuder dig möjligheten att vara med i branschens starkaste konsultteam inom QA/RA. Hos Symbioteq blir du inte en i mängden, utan du får stort inflytande på såväl dina egna uppdrag som företagets inriktning, strategier och satsningar. Du kommer att få arbeta med professionella, kompetenta och engagerade medarbetare i ett positivt, framgångsrikt företag med sunda värderingar.

Kvalifikationer

- Minst tre års erfarenhet av arbete med kvalitetssystem, regulatorisk överensstämmelse eller klinisk utvärdering i en medicinteknisk verksamhet
- Akademisk utbildning
- Meriterande med erfarenhet från arbete i konsultbranschen

Egenskaper

- Stark drivkraft och engagemang för frågor rörande QA och RA i en medicinteknisk verksamhet
- Självständig med hög integritet
- Lyhörd och förtroendeingivande
- Kommunikativ i tal och skrift
- Noggrann
- Flexibel
- Positivt och prestigelös

Placeringsort

Stockholm eller Göteborg.

Ansök med CV och personligt brev.

Önskas ytterligare information är du välkommen att ta kontakt med Åsa Runnäs, VD på tel. 08-621 05 02. Alla ansökningar och kontakter behandlas konfidentiellt. Vi vill ha din ansökan snarast och urval sker löpande.

Välkommen till ett vinnande team!

Vi undanber oss vänligt men bestämt direktkontakt med försäljare av ytterligare jobbannonser, kandidater etc.

SYMBIOTEQ