



Die phenox GmbH ist ein auf die Entwicklung, die Herstellung und den Vertrieb spezialisierter Anbieter von Medizinprodukten der Klasse III zur Behandlung neurovaskulärer Erkrankungen. Unsere innovativen, wegweisenden und klinisch geprüften Technologien und Lösungen werden weltweit von Neuroradiologen zur interventionellen Behandlung von ischämischen und hämorrhagischen Schlaganfällen eingesetzt. Wir bieten ein wachsendes Portfolio an innovativen Behandlungsmöglichkeiten – einschließlich langjährig bewährter Technologien.

Die femtos GmbH ist ein junges und innovatives Start Up und auf die Entwicklung und die Herstellung spezialisierter Anbieter von Medizinprodukten der Klasse III zur Behandlung neurovaskulärer Erkrankungen. Unsere innovativen und wegweisenden Technologien und Lösungen werden die interventionelle Behandlung von ischämischen und hämorrhagischen Schlaganfällen entscheidend verbessern. Die femtos GmbH ist darüber hinaus Dienstleister im Bereich laserbasierter Prozesse zur Herstellung komplexer metallischer und nichtmetallischer Strukturen. Unser Arbeitsschwerpunkt ist das Schneiden von Stents und ähnlichen Bauteilen inklusive notwendiger Nachbearbeitungen.

Zum nächstmöglichen Zeitpunkt suchen wir im Unternehmensverbund für die femtos GmbH einen

Ingenieur (m/w) für das Projektmanagement und die Zulassung von Medizinprodukten

Bestens gefordert fühlen Sie sich, wenn Sie Spaß an folgenden Aufgaben haben:

- Begleitung von Produktentwicklungen (Medizinprodukte der Klasse III)
- Projektplanung und Projektmanagement für Medizinproduktentwicklungen
- Richtlinienkonforme Dokumentation von Entwicklungsergebnissen
- Erstellen von Produktakten für EG-Auslegungsprüfungen
- Entwicklung und Umsetzung von Strategien für die weltweite Zulassung von Medizinprodukten
- Erstellen von Produktakten für die weltweite Zulassung von Medizinprodukten

Für diese Position sind Sie perfekt vorbereitet, wenn Sie Erfahrung in den folgenden Bereichen mitbringen:

- Mindestens 5 Jahre Berufserfahrung in der Entwicklung nicht-aktiver Medizinprodukte
- Projektmanagement
- Umgang mit dem Werkstoff Nitinol
- Durchführung von Konformitätsbewertungsverfahren nach RL 93/42/EWG Anhang II für Medizinprodukte der Klasse III
- Qualitätsmanagement für Medizinproduktehersteller nach RL 93/42/EWG Anhang II und EN ISO 13485
- Weltweite Zulassung von Medizinprodukten
- Erstellung von Produktakten für Medizinprodukte der Klasse III
- Gute Englischkenntnisse

Wir sind für Sie gut vorbereitet, wenn Sie eine umfassende Einarbeitung wollen, Weiterbildungsangebote schätzen, flexible Arbeitszeiten nutzen, ein faires und motivierendes Vergütungssystem mögen, individuelle Entwicklungsmöglichkeiten und Perspektiven in einem expandierenden Unternehmen sehen.

Klingt das interessant für Sie? Dann schicken Sie unter dem Stichwort „femtos“ Ihre vollständigen Unterlagen mit Angabe des frühestmöglichen Eintrittstermins und Ihrer Gehaltsvorstellung bitte ausschließlich per E-Mail an: bewerbung@phenox.info (phenox GmbH, Personalabteilung, Lise-Meitner-Allee 31, 44801 Bochum).