

Wir, die mibeTec GmbH, der Spezialist für aktive Medizinprodukte innerhalb der Unternehmensgruppe Dermapharm AG, suchen zur **Stärkung unseres wissenschaftlich-technischen Teams** einen Mitarbeiter (m/w/d) zur **sofortigen Einstellung**. Mit unseren consumernahen Medizinprodukten bite away® und Herpothem® sind wir global erfolgreich tätig. Unsere Entwicklungsprojekte erweitern dieses Portfolio.

Wir suchen Sie für den Standort Brehna oder Berlin!

## Naturwissenschaftler/Ingenieur/Apotheker/ Regulatory Expert (m/w/d)

Steigen Sie bei uns ein -gern **ab sofort**- in ein engagiertes und interdisziplinär arbeitendes Team.

### Wir bieten Ihnen:

- neue Herausforderungen im Bereich der Medizinprodukteentwicklung und Medizinproduktezulassung
- klare Verhältnisse, klare Verantwortlichkeiten, klare Struktur
- ein zufriedenes und angenehmes Team, dass sich auf Sie freut
- strukturiertes Einarbeiten in die interdisziplinäre Welt unserer Medizinprodukte
- attraktive Vergütung und weitreichende Sozialleistungen (VWL, Sportkurse, Fahrtkostenzuschuss, etc.)
- flexible Arbeitszeiten inkl. der Möglichkeit des mobilen Arbeitens, 30 Tage Urlaub sowie Urlaubs- und Weihnachtsgeld

### Ihre Aufgaben:

Basierend auf Ihren Erfahrungen im Bereich Medizinproduktezertifizierung oder anderen regulierten Bereichen oder auch Ihren Erfahrungen aus dem Ingenieursbereich, kombiniert mit Ihrem guten Verständnis und Interesse für elektronische Geräte, sind Sie als Zulassungsmanager im Bereich der Entwicklung und Weiterentwicklung für die im Folgenden beschriebenen Aufgaben verantwortlich:

- zusammenstellen und aktualisieren der technischen Dokumentationen unserer Medizinprodukte
- erarbeiten von Zertifizierungsstrategien und Führen von Zertifizierungsverfahren weltweit
- bearbeiten von Prüfberichten der Benannten Stelle sowie anderen Behörden
- erstellen, aktualisieren, prüfen und korrigieren von Produktinformationstexten und Werbematerialien
- mitwirken am Entwicklungs- und Risikomanagementprozess
- unterstützen bei der Vorbereitung und Durchführung von Behördenaudits
- enge Zusammenarbeit mit den Bereichen Produktentwicklung, Produktion, Qualitätskontrolle, Qualitätssicherung sowie externen Prüfinstituten und anderen Dienstleistern
- interdisziplinäre Koordination von Partnern bei Entwicklung und Produktion inkl. Projektüberwachung

### Ihre Qualifikationen:

- erfolgreich abgeschlossenes naturwissenschaftliches oder medizin-/elektrotechnisches Studium sowie vergleichbare Qualifikation
- mehrjährige Berufserfahrung im Bereich Medizinprodukte-/Arzneimittelzulassung oder im reguliert produzierenden Industrieumfeld (z. B. Medizintechnik, Automotive) oder vergleichbare Berufserfahrungen
- sehr gutes Verständnis für medizinische und technische Belange
- Fähigkeit, sich in technische Themen hineinzudenken
- strukturierter Umgang mit Dokumenten, Verständnis für Funktion eines Dokumentenmanagementsystems
- sehr gutes Sprachgefühl sowie sehr gute deutsche und englische Sprachkenntnisse (Wort + Schrift)
- ausgeprägte Kommunikationsstärke sowie Aufgeschlossenheit gegenüber neuen Fragestellungen
- ziel- und ergebnisorientiertes Handeln mit pragmatischer Arbeitsweise sowie Fähigkeiten, Strategien zu entwickeln und Konzepte umzusetzen
- hohes Maß an Verantwortungsbewusstsein, Selbständigkeit und Eigeninitiative
- Erfahrung mit internationalen Partnern und Firmenstrukturen
- sicherer Umgang mit MS Office



**mibeTec GmbH**  
Münchener Str. 15  
06796 Brehna

Bewerben Sie sich jetzt und senden Ihre  
Bewerbungsunterlagen im PDF-Format an  
***Personalabteilung@mibegmbh.de***