



Merete GmbH ist ein Berliner Unternehmen der Medizintechnik und steht mit seinem Namen und qualifizierten Mitarbeitern für langjährige Erfahrung und innovative Forschungs- und Entwicklungsarbeit sowie modernste Fertigungstechnologie zur Herstellung von Implantaten und Instrumenten der Endoprothetik und der Osteosynthese. Zum Erfolg unserer Unternehmensgruppe tragen aktuell 170 engagierte Mitarbeiter bei.

Sie arbeiten bei Merete bei den Pionieren der deutschen Medizintechnik. Unsere langjährige Erfahrung und das Wissen von den Anfängen macht uns zu kompetenten Akteuren der global anerkannten Medizintechnik „Made in Germany“. Wir behaupten uns in einem globalen Markt und setzen unsere Innovationskraft dazu ein, neue und bessere Lösungen für einen ständig wachsenden medizintechnischen Markt zu bieten. Jede/r unserer Mitarbeiter/innen trägt mit persönlicher Expertise und Verantwortungsbewusstsein zu unserem stets wachsenden Erfolg bei. Nette Kollegen, die flache Hierarchie und die kurzen Entscheidungswege eines inhabergeführten Familienbetriebs und sehr gute Entwicklungsmöglichkeiten erwarten Sie. Im Rahmen der Nachfolgeplanung suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt Sie als

Design Quality Engineer / Development Engineer (m/w/d)

Aufgabenschwerpunkte:

- Unterstützung bei der Planung und Steuerung von Projekten innerhalb und außerhalb des Unternehmens
- Projektverantwortung im Sinne eines Projektleiters
- Erstellen von GAP-Analysen sowie eigenständige Erstellung, Aktualisierung und Pflege der Entwicklungsdokumentation und technischen Dokumentation für nichtaktive Medizinprodukte der Klassen I bis III
- Sicherstellung der Einhaltung regulatorischer Anforderungen gemäß EN ISO 13485:2016 und 2017/745 (MDR)
- Erstellung von Risikoanalysen nach ISO 14971 und Mitwirkung bei der Bewertung von Risiken und Gefährdungssituationen
- Medizinproduktkonforme Planung, Bewertung und Dokumentation von Usability-Tests
- Erstellung von Spezifikationen für die Produktkennzeichnung
- Unterstützung bei der Anfertigung von Gebrauchsinformationen
- Betreuung der Muster-, Nullserien und Serienproduktion
- Enge Zusammenarbeit mit dem Qualitätsmanagement, Regulatory Affairs und Marketing

Das bringen Sie mit:

- Ein erfolgreich abgeschlossenes Studium im Bereich der Medizintechnik oder Ingenieurwissenschaften; alternativ haben Sie eine vergleichbare Qualifikation mit Berufserfahrung
- Affinität zur Erstellung von technischen Dokumenten ebenso wie Erfahrung
- Gute Fachkenntnisse von Normen und Gesetzen wie EN ISO 13485, VO (EU) 2017/745 (MDR) und ISO 14971
- Sehr gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Selbständig und akkurate Arbeitsweise, ausgeprägtes Qualitätsbewusstsein und technisches Verständnis
- Zielorientierung und eine gute Selbstorganisation und sehr viel Teamgeist runden Ihr Profil ab

Wir bieten

Flexible Arbeitszeiten, 30 Tage Urlaub, Mobiles Arbeiten („Hybridmodell“ mit Homeoffice)

Großzügig bezuschusstes Essen (Auswahl in unserer Cafeteria) und kostenlose Getränke

Eine arbeitgeberfinanzierte betriebliche Altersvorsorge und die Sicherheit eines inhabergeführten Unternehmens

Interessiert?

Bitte senden Sie uns Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen (kurzes Anschreiben, Lebenslauf und Zeugnisse) unter Angabe Ihrer Gehaltsvorstellungen und des frühestmöglichen Eintrittstermins.

E-Mail: personal@merete.de

Merete GmbH Personalabteilung | Alt-Lankwitz 102 | 12247 Berlin | www.merete.de