

Nouvag AG ist ein führendes Unternehmen in der Herstellung und dem Vertrieb von Geräten und Instrumenten für die Medizintechnik und Schönheitschirurgie. Wir verfolgen das Ziel, innovative Lösungen und Systeme bereitzustellen, welche unsere Kunden bei der täglichen Arbeit unterstützen und so eine sichere Anwendung im hektischen Klinikalltag sicherstellen.

Für die Weiterentwicklung unseres Unternehmens suchen wir per sofort oder nach Vereinbarung einen engagierten

QM Manager (m/w/d) 60%-100%

In dieser vielseitigen und spannenden Schnittstellenfunktion unterstützt du selbständig die diversen Ansprechpartner und stellst sicher, dass die Warenflüsse der Nouvag unseren hohen Qualitätsstandards entsprechen. Du bist bereit, Verantwortung zu übernehmen und neue Impulse zu setzen.

Deine Aufgaben:

- Gewährleistung der Einhaltung aller relevanten gesetzlichen Vorschriften und Normen im Bereich der Medizintechnik.
- Entwicklung, Umsetzung und Aufrechterhaltung eines umfassenden Qualitätsmanagementsystems (QMS) gemäß den Vorgaben der ISO 13485 und anderen relevanten Standards der Medizintechnik
- Sensibilisierung der Belegschaft in Form von Schulungen, um das Qualitätsbewusstsein und die Einhaltung von Qualitätsstandards (GMP-Richtlinien) zu fördern
- Übernahme von Koordinatoren-Rollen für die wichtigsten QM-Prozessen (z.B. Änderungen, Kundenreklamation, interne und externe NC/Abweichungen, CAPA)
- Leitung und Mitarbeit von Korrektur- und Vorbeugemassnahmen (CAPA) bei Qualitätsabweichungen und Sicherstellung einer effektiven Umsetzung von Verbesserungsmaßnahmen
- Leitung u/o Unterstützung bei der Digitalisierung von QM-Prozessen
- Erstellung regelmässiger Auswertungen von Qualitätsrelevanten Daten zum Detektieren von Trends sowie regelmässige Berichterstattung über den Status und relevante Kennzahlen (KPI) an Director Quality & Regulatory Affairs
- Mithilfe und Unterstützung bei internen und externen Audits

Optimalerweise bringst du folgendes bereits mit:

- Mehrjährige Berufserfahrung im Qualitätsmanagement, vorzugsweise im Bereich der Medizintechnik oder einem regulierten Umfeld
- Fundierte Kenntnisse der relevanten Qualitätsstandards, insbesondere der ISO 13485, sowie Erfahrung in der praktischen Umsetzung dieser Standards
- Vorzugsweise abgeschlossenes Studium im Bereich Ingenieurwissenschaften, Naturwissenschaften oder eine vergleichbare Qualifikation
- Erfahrung mit Audits und Zertifizierungsprozessen
- Starke Kommunikations- und Durchsetzungsfähigkeiten sowie die Fähigkeit, effektiv mit verschiedenen Stakeholdern zusammenzuarbeiten
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift

Was kannst Du von uns erwarten:

- Dynamisches und stark wachsendes Schweizer Unternehmen
- Spannende abwechslungsreiche Tätigkeit mit Platz zum Einbringen eigener Ideen
- Attraktive Arbeits- und Anstellungsbedingungen (4.5 Tage Woche & 5 Wochen Ferien)
- Internationales Umfeld in zukunftsorientierter, innovativer Branche
- Junges, engagiertes und motiviertes Team

Wenn Du dich von dieser äusserst interessanten und vielfältigen Herausforderung angesprochen fühlst, freuen wir uns auf Deine digitalen Bewerbungsunterlagen:

Petra Reichart, p.reichart@nouvag.com
NOUVAG AG, St. Gallerstrasse 25, 9403 Goldach