

Zum Klienten:

Weitere Informationen zum Klienten und laufend neue Jobchancen erhalten Sie nach Ihrer Anmeldung und dem Onboarding durch Ihren Fachberater per Mail oder online. Wir freuen uns, Sie persönlich kennenzulernen!

Arbeitsort:

Zuchwil (X Kilometer und X Minuten von Ihrer Wohnadresse entfernt)

Jobbeschreibung:

Senior Engineer Design Quality (w/m/d)

Ihr Aufgabengebiet:

- Mitwirkung im Produktentwicklungsteam mit Fokus auf Produktentwicklung und Lebenszyklusmanagement im Bereich Trauma/CMF
- Leitung von Planungsaktivitäten für Design und Entwicklung neuer Projekte
- Mitarbeit bei der Erstellung und Umsetzung funktionaler und designtechnischer Anforderungen für neue Projekte
- Durchführung formaler technischer Design-Reviews während des gesamten Produktentwicklungsprozesses
- Unterstützung und Freigabe von Design-Verifizierungs- und Validierungsaktivitäten, inklusive mechanischer Tests, Toleranzanalysen, Design-Begründungen und chirurgischer anatomischer Labs
- Anwendung statistischer Methoden und Design-Excellence-Tools bei Verifizierungs- und Validierungsaktivitäten
- Unterstützung von Risikomanagementaktivitäten inklusive Planung, Design- und klinischem Risikomanagement, Produktionsrisikomanagement und Nutzen-Risiko-Berichterstattung
- Weitergabe kritischer Qualitätsmerkmale des Designs an Produktqualitätspläne sowie nachgelagerte Fertigungs- und Qualitätsprozesse
- Unterstützung des Transfers in die Fertigung, sowohl in der Produktentwicklung als auch im laufenden Geschäft
- Unterstützung von Aktivitäten im Produktlebenszyklusmanagement wie Designänderungen und Kostenoptimierungsinitiativen
- Weiterentwicklung der Design- und Risikomanagementprozesse entsprechend dem Stand der Technik zur kontinuierlichen Verbesserung
- Unterstützung in allen Bereichen des Qualitätssystems, unter anderem bei Korrektur- und Vorbeugemassnahmen, Produktreklamationen, Post-Market-Surveillance, nichtkonformen Materialien, Risikomanagement und Audit-Unterstützung
- Enge Zusammenarbeit mit Lieferanten bei der Qualifizierung neuer Teile und Prozesse im Rahmen der Produktentwicklung
- Effektive Kommunikation auf allen Ebenen innerhalb der Qualitätsabteilung sowie funktionsübergreifend mit Produktentwicklung, Regulatory, Fertigung und Marketing

Was Sie ausmacht:

- Bachelorabschluss in Ingenieurwissenschaften und/oder einer technischen Naturwissenschaft
- Mindestens 1 Jahr Erfahrung in einer GMP- und/oder ISO-regulierten Branche (auch Praktika oder praktische Erfahrung)

- Erfahrung in der Neuproduktentwicklung oder vorherige Erfahrung im Bereich Medizinprodukte oder Gesundheitswesen von Vorteil
- Kenntnisse der QSR- (21 CFR 820) und ISO-Qualitätsanforderungen (13485, 14971) von Vorteil
- Lesekompetenz für technische Zeichnungen inklusive GD&T von Vorteil
- Kenntnisse von Prozess- und Design-Excellence-Tools von Vorteil, entsprechende Zertifizierung ein Plus
- Ausgeprägte Problemlösungs-, Entscheidungs- und Ursachenanalysefähigkeiten
- Zwischenmenschliche Fähigkeiten zur Lösung technischer Konflikte
- Teamfähigkeit sowie Offenheit für Veränderung, risikobasierte Entscheidungsfindung und Flexibilität
- Selbstmotivation und eigenständiges Handeln
- Ausgezeichnete schriftliche und mündliche Kommunikationsfähigkeiten

Was diese Stelle ausmacht:

- Zahlreiche individuelle Benefits