



**curasan**  
Regenerative Medicine

curasan entwickelt, produziert und vermarktet Biomaterialien und Medizinprodukte für die Knochen- und Geweberegeneration, die Wundheilung und die Arthrosetherapie.

Als Pionier und weltweiter Technologieführer im Wachstumsmarkt der Regenerativen Medizin hat sich curasan vor allem auf biomimetische Knochenregenerationsmaterialien zur Verwendung im Dentalbereich, der Kiefer- und Gesichtschirurgie, sowie in der Orthopädie und Wirbelsäulenchirurgie spezialisiert. curasan-Produkte sind in über 50 Ländern weltweit erhältlich. Neben seinem Stammsitz, östlich von Frankfurt, betreibt der Konzern eine Tochtergesellschaft im Wake Forest, N.C., USA. curasans innovative Produkte sind von der US Food and Drug Administration (FDA) und vielen anderen internationalen Behörden zertifiziert. curasan unterhält einen eigenen High-Tech Forschungs, Entwicklungs- und Produktionskomplex für Biomaterialien am Standort in Frankfurt/Main.

Für die Erfüllung regulatorischer Anforderungen nach DIN EN ISO 13485 sowie zur Unterstützung der Qualitätssicherung an allen Standorten des Firmenverbundes suchen wir zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine/n zuverlässige/n

## **Qualitätsmanagementbeauftragten (m/d/w)**

### **Ihre Aufgaben:**

- Verantwortung für das Qualitätsmanagementsystems nach DIN EN ISO 13485 an allen Standorten
- Überwachung, Einhaltung und Weiterentwickeln von QM & RA relevanten Prozessen (MDR/MDSAP)
- Durchführung von internen und externen Audits
- Risikomanagement nach EN ISO 14971
- Change Control und Management
- Reklamationsbearbeitung und Medizinproduktesicherheit
- Kontakte mit Benannten Stellen und Behörden
- Erstellung, Überarbeitung, Genehmigung und Verwaltung von QM- Dokumenten
- Durchführung von QS-Schulungen
- Unterstützung der Zulassungsabteilung bei nationalen und internationalen Registrierungen
- Freigabe zum Inverkehrbringen von Medizinprodukten

### **Ihr Profil:**

- Naturwissenschaftliche Ausbildung oder Studium
- mehrjährige Erfahrung in der Qualitätssicherung und im Qualitätsmanagement, vorzugsweise im Bereich der DIN EN ISO 13485, 21 CFR 820
- Kenntnisse über Zulassungsverfahren in regulierten Märkten
- gute Kommunikations- und Teamfähigkeit
- verhandlungssichere Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- sicherer Umgang mit dem Microsoft Office Paket
- selbstständige und strukturierte Arbeitsweise

**Wir bieten:**

- Unbefristete Festanstellung
- Flexible Arbeitszeiten
- Ein freundliches und offenes Team
- Ein vielseitiges, interessantes Aufgabenfeld
- Sehr hohe Eigenständigkeit und Eigenverantwortung

Wenn Sie an dieser Aufgabe interessiert sind und in einem kleinen Team mit flachen Hierarchien aktiv an der Entwicklung unseres Unternehmens teilhaben möchten, freuen wir uns auf Ihre aussagekräftige Bewerbung online über nachfolgenden Link: [curasan.heavenhr.com/jobs/ mZ9YQlwa7AOS\\_WI3MSK6aA /apply](https://curasan.heavenhr.com/jobs/mZ9YQlwa7AOS_WI3MSK6aA/apply)

Den Schutz Ihrer persönlichen Daten nehmen wir ernst. Hinweise zu unseren Datenschutzbestimmungen finden Sie unter: <https://www.curasan.de/unternehmen/karriere/>

**Ihr Ansprechpartner:**

Jana Pilipas

Tel: + 49 6027 40900 - 42