

# DISCOVER OUR INNOVATIONS



evonos

**evonos entwickelt und fertigt hochwertige neurochirurgische Instrumente, Implantate und OP-Leuchten, die von führenden Chirurg\*innen weltweit genutzt werden. An unserem Standort in Tuttlingen arbeiten wir seit über zehn Jahren verantwortungsbewusst und unermüdlich an jedem Detail, das den Komfort für Anwender wie auch für Patienten steigert.**

Für den weiteren Ausbau unseres Teams am Standort Tuttlingen suchen wir Sie zum nächstmöglichen Zeitpunkt als:

## Regulatory Affairs Manager (m/w/d) in Vollzeit

### Ihr Aufgabenbereich bei uns

- Als Regulatory Affairs Manager sind sie innerhalb des Unternehmens für die erfolgreiche Zulassung neuer Produkte verantwortlich.
- Dazu organisieren sie alle Maßnahmen, die nötig sind, um von nationalen und internationalen Behörden die Genehmigung für Entwicklung, Herstellung, Vermarktung und Vertrieb der Produkte zu erhalten (USA, Japan, Kanada, Australien, Europa, Brasilien).
- Sie dafür zuständig, die Sicherheit, Qualität und Wirksamkeit von unseren Produkten gegenüber verschiedenen internationalen Zulassungsbehörden nachzuweisen und zu zeigen, dass die nationalen und internationalen Vorschriften, Verfahrensrichtlinien und Grundsätze berücksichtigt werden.
- Als Regulatory Affairs Manager betreuen Sie Produkte über die gesamte „Lebenszeit“ hinweg.
- Sie koordinieren dabei die Arbeit der einzelnen Abteilungen (z.B. mit Entwicklung, Produktion, Qualitätssicherung, etc.), die mit dem Produkt zu tun haben, fügen ihre Ergebnisse zusammen, haben Freude am Umgang mit rechtlichen Fragestellungen und arbeiten auf den erfolgreichen Zulassungsantrag hin.

### Das zeichnet Sie aus

- Sie besitzen ein abgeschlossenes, technisches Fach-/Hochschulstudium im Bereich Qualitätsmanagement / Medizintechnik oder eine vergleichbare Ausbildung.
- Alternativ besitzen Sie eine andere Qualifikation, mit der Sie uns überzeugen können.
- Idealerweise bereits Berufserfahrung in der Medizintechnik bzw. im Umgang mit Zulassungen.
- Sie besitzen eine Affinität für die Auseinandersetzung mit rechtlichen und regulatorischen Anforderungen für Medizinprodukte.
- Sie bringen eine selbstständige, sorgfältige und lösungsorientierte Arbeitsweise mit.
- Sie haben keine Scheu Verantwortung zu übernehmen und sind engagiert, neue Prozesse zu entwickeln und einzuführen.
- Es ist kein Problem für Sie, gewisse Projekte (mündlich und schriftlich) in Englisch abzuwickeln.



## Das bieten wir Ihnen

- Seit der Gründung im Jahr 2011 haben uns wir uns vom MedTech Start-Up zum etablierten Unternehmen entwickelt. Wir haben noch großes vor und Sie können diese Reise mitgestalten.
- Wir sind ein agiles Unternehmen – d.h. Sie können Ihre Ideen sofort einbringen und bei vielen wichtigen Entscheidungen mitwirken.
- Ihre Fähigkeiten können Sie bei einer äußerst abwechslungsreichen und verantwortungsvollen Tätigkeit einsetzen.
- Wir sind offen für alle weiterführenden internen sowie externen Schulungen und fördern die Weiterbildung unserer Mitarbeitenden.
- Sie planen langfristig? Sehr gut, wir auch. Ihr Arbeitsvertrag ist deshalb unbefristet.
- Ihr Engagement wird attraktiv und leistungsgerecht vergütet.
- Sie erwartet ein fortschrittliches Arbeitsumfeld inkl. flexiblem Arbeitszeitmodell, mit der Möglichkeit teilweise aus dem Homeoffice zu arbeiten.
- 30 Tage Urlaub, damit Sie sich das Jahr über bestens erholen können.

Wir freuen uns über Ihre Bewerbung inkl. möglichem Eintrittstermin und Gehaltsvorstellung (gerne per E-Mail) an: [jobs@evonos.de](mailto:jobs@evonos.de)

## evonos GmbH & Co. KG

Herr Ingolf Diez | Stockacher Str. 134 | 78532 Tuttlingen