



CODAN Medizinische Geräte GmbH & Co KG hat sich auf die Herstellung und den Vertrieb von medizinischen Einmal-Übertragungssystemen spezialisiert. Durch mehr als 60 Jahre Forschung und Entwicklung ist CODAN als Lieferant von qualitativ hochwertigen Produkten anerkannt. An unserem Hauptsitz in Lensahn arbeiten rund 480 Mitarbeiter erfolgreich an der Entwicklung und Herstellung dieser Medizinprodukte mit.

Zum nächstmöglichen Zeitpunkt suchen wir einen

Projektingenieur für die Abteilung Fertigungstechnik (m/w/d)

für die Leitung und Koordination von Projekten für technische Produktänderungen und deren Qualifizierung zur Herstellung von medizinischen Einmal-Übertragungssystemen.

Ihre Aufgaben:

- Verantwortung für die Dokumentation und Durchführung von Qualifizierungsprojekten von geänderten Spritzgussteilen, Baugruppen und Endprodukten im regulierten Bereich gemäß EN ISO 13485 und MDR
- Erstellung der erforderlichen Projektdokumentation, wie z. B. Pflichtenheft, Verifizierungs- und Validierungspläne und -berichte in intensiver Schnittstellenkooperation mit den relevanten internen Fachabteilungen (Qualitätssicherung, Konstruktion, Produktion, Produktmanagement, Produktentwicklung, Regulatory Affairs)
- Mitverantwortlichkeit bei Prozessvalidierungen zur Qualifizierung von Fertigungsanlagen, wie z. B. Sondermaschinen mit neu ausgelegten Verarbeitungsprozessen zur Montage neuer und geänderter Komponenten zu Baugruppen
- Technische Unterstützung des Einkaufs bei der Lieferantenauswahl und externen Bau- und Lieferantenqualifizierung für Komponenten unserer Medizinprodukte
- Festlegung von physikalischen und funktionellen Prüfmethode in Zusammenarbeit mit der Qualitätssicherung, Betreuung der Versuche, Bewertung der Ergebnisse sowie die Erstellung und Pflege der Prüfnachweise
- Mitarbeit am Risikomanagement und Erstellung von FMEAs (Design, Anwendung und Prozess)

Ihre Qualifikationen:

- Abgeschlossenes Studium im Ingenieurwesen mit Fachrichtung (Bio-)Medizintechnik, Kunststofftechnik, Maschinenbau oder einer vergleichbaren Fachrichtung oder einem vergleichbaren Abschluss
- Projekterfahrungen im Bereich Qualifizierung/Validierung und Prozesskenntnisse in der Fertigung von Medizinprodukten wünschenswert
- Idealerweise Kenntnisse in der Herstellung und Verarbeitung von Kunststoffkomponenten
- Ausgeprägte Teamfähigkeit, Flexibilität und Belastbarkeit
- Sehr gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Sichere Anwendung der Microsoft-Office-Programme
- Selbstständige und zielorientierte Arbeitsweise sowie gute analytische, organisatorische und kommunikative Fähigkeiten

Wenn wir mit unserer Stellenausschreibung Ihr Interesse geweckt haben, sollten wir uns kennenlernen. Ihre Bewerbung senden Sie uns bitte per E-Mail zu. Ansprechpartner: Tim Lundbeck, Personalleitung