

# Gemeinsam können wir etwas bewegen!



Bei Getinge engagieren wir uns mit Leidenschaft dafür, unsere Kunden dabei zu unterstützen, Leben zu retten und die Voraussetzungen für eine exzellente medizinische Versorgung zu schaffen. Wir bieten innovative Lösungen für Operationssäle, Intensivstationen, Sterilisationsabteilungen sowie für Unternehmen und Institutionen im Bereich Life Science an. Unser Portfolio kombiniert renommierte Produktmarken wie Maquet, Pulsion, Atrium, Lancer und Datascope, um nur einige Beispiele zu nennen.

Eine Karriere bei Getinge eröffnet Ihnen Berufschancen, die sowohl Inspirationen als auch Herausforderungen mit sich bringen. Hier können Sie Tag für Tag etwas bewegen.

Wir bieten Ihnen innerhalb der **MAQUET Cardiopulmonary GmbH** im Bereich **Supply Chain / Validierung** am Standort **Hechingen** eine Position als

## Validierungsingenieur (m/w/d)

### Ihre Aufgaben

- Erarbeitung von Validierungsplänen im Bereich Equipment, Prozesse sowie Methoden, inkl. Entwicklung von Stichprobenplänen / Sampling, basierend auf statistischen Methoden
- Durchführung der erarbeiteten Validierungspläne und Erstellung der Validierungsberichte als Grundlage für die Freigabe von Equipment, Prozessen und Methoden
- Abstimmung mit R&D, Production Engineering, Produktion, Anlagenbau sowie Zulieferern
- Unterstützung des Production Engineerings, Einkaufs sowie Zulieferern bei der Erstellung von Spezifikationsdokumenten, FMEAs und sonstiger Dokumentation
- CAPA-Bearbeitung für die Bereiche Qualifizierung und Validierung
- Aktive Mitarbeit bei der Erstellung von neuen Standardverfahren, Standardinstruktionen und Arbeitsanweisungen im Bereich Qualifizierung / Validierung
- Ansprechpartner bei Audits für die durchgeführten Qualifizierungen / Validierungen

### Ihr Profil

- Erfolgreich abgeschlossenes Studium im Bereich Medizintechnik / Maschinenbau, Techniker Maschinenbau / Kunststofftechnik mit fundierter Erfahrung in der Medizintechnik oder vergleichbare Qualifikation
- Kenntnisse der Serienfertigung von Medizinprodukten (Prozesstechnologie, Ausrüstung, Anlagen)
- Grundkenntnisse der CE- / FDA-Zulassungsregularien, Kenntnisse der ISO 13485 und FMEA-Kenntnisse
- Kenntnisse im Bereich Validierung gemäß Quality Management Systems – Process Validation Guidance
- Erfahrung im Risikomanagement für Medizinprodukte ISO 14971 sowie GMP für Medizinprodukte von Vorteil
- Statistikenkenntnisse sowie zielorientierte, systematische und gut dokumentierende Arbeitsweise
- Ausgeprägtes analytisches und konzeptionelles Denkvermögen, Innovationsfähigkeit, Durchsetzungsvermögen sowie gute kommunikative Fähigkeiten und Teamfähigkeit
- Sehr gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift

### Ihr Weg zu uns

Sie teilen unsere Leidenschaft und unsere Meinung, dass das Retten von Leben der beste Beruf der Welt ist? Dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbung. Wir hoffen, dass Sie uns auf unserem Weg zum begehrtesten Medizintechnikunternehmen der Welt begleiten werden.

Senden Sie uns bitte Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen inkl. Ihrer aktuellen Kündigungsfrist sowie Ihrer Gehaltsvorstellung, bevorzugt per E-Mail, unter Angabe der Kennziffer **1546** an:

Lernen Sie uns in unserem [Unternehmensvideo](#) kennen.

**MAQUET Cardiopulmonary GmbH** | Human Resources | Neue Rottenburger Straße 37 | 72379 Hechingen  
Tel. +49 7471 9973-185 | [hr.cp@getinge.com](mailto:hr.cp@getinge.com) | [www.maquet-jobs.com](http://www.maquet-jobs.com)

[www.getinge.com](http://www.getinge.com)

**GETINGE** 