

Die INJECTA GmbH ist Teil der international ausgerichteten SARSTEDT-Gruppe, einem der weltweit führenden Anbieter auf dem Gebiet der Labor- und Medizintechnik. INJECTA produziert Präzisionsfeinrohre, Rohrteile und geschliffene Kanülen vorwiegend für die Medizintechnik im In- und Ausland.

Zum nächstmöglichen Zeitpunkt suchen wir einen

Mitarbeiter Qualitätssicherung/ QS-Vorausplanung (m/w/d)



Zu den Hauptaufgaben gehören:

- Qualitätssicherung (u. a. Auftragsverfolgung, Fehleranalysen, Dokumentation und Auswertung von Prozessen) und Nachweisführung anhand betrieblicher Formulare und Belege
- Organisation und Überwachung der Validierung von Prozessen
- Aktive Mitarbeit im Qualitätsvorausplanungsprozess (Prüfung und Sicherstellung der normativen und kundenspezifischen Anforderungen) für neue Produkte als Projektteammitglied
- Moderation und Teilnahme an FMEA Besprechungen
- Aktive Unterstützung der Abteilung Muster- und Vorrichtungsbau im Rahmen von Machbarkeitsanalysen und der Qualitätsvorausplanung für den Muster- und Serienprozess
- Erarbeitung und Erstellung der Qualitätsplanung/Qualitätskonzepte für neue Produkte bzw. Änderungswesen für bestehende Produkte und Zuliefermaterialien über QM-Pläne, Prüfanweisungen, Regelkarten etc.
- Aktive Unterstützung der Projektteams sowie Überwachung der APQP Meilensteine
- Planmäßige Durchführung von Prozess- und Produktaudits im zugeordneten Aufgabengebiet inkl. der Überwachung der Korrektur- und Vorbeugungsmaßnahmen.
- Aktive Mitarbeit an KVP-Maßnahmen bei Produkt- und Prozessabweichungen
- Aktive Mitarbeit in Q-Projekten zur Optimierung und Kostensenkung der vorhandenen internen Prozesse und Systeme

Ihr Profil für diese Stelle:

- Erfolgreich abgeschlossenen Techniker- oder Hochschulabschluss mit technischer Ausrichtung; behelfsweise eine technische Facharbeiterausbildung im Bereich Qualitätssicherung
- Mehrjährige Berufserfahrung in der Qualitätssicherung der Industrie mit Schwerpunkt Qualitätsvorausplanung
- Gute Kenntnisse der allgemeinen Qualitätsregelwerke wie DIN EN ISO 9001 und DIN 13485
- Analytische und kommunikative Fähigkeiten, Zielorientierung, Team- und Kommunikationsfähigkeit
- Sehr gute Anwendung der üblichen Office-Programme und den allgemeinen Qualitätswerkzeugen (z.B. 8-D, SPC, FMEA, QM-Plan)
- Gute Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Routine im Umgang des APQP und Erstellung von Erstmusterprüfberichten
- Eine bereits vorhandene bzw. spätere interne Ausbildung zum internen Prozess- und Produkt-auditor oder FMEA-Moderator sowie Erfahrung im Umgang mit einem ERP-System sind wünschenswert.

Wir bieten Ihnen 30 Tage Urlaub, Weihnachts- und Urlaubsgeld sowie andere überdurchschnittliche Zusatzleistungen. Sind Sie an einem zukunftssicheren Arbeitsplatz in einem Wachstumsmarkt interessiert?

Dann senden Sie uns bitte Ihre aussagekräftige Bewerbung unter Angabe Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins an die unten genannte Adresse oder per E-Mail an: personal.inj@injecta.de

INJECTA GmbH
Personalabteilung
Neue Wiesen 1–5, 08248 Klingenthal
Tel.: 037467 280-6414, www.injecta.de

