

stryker


Prozessoptimierer Querdenker Spitzenkollege Lebensretter





Team Lead, Inspection Quality (m/w)

Quality Assurance • Selzach • ab sofort • unbefristet

Ihr Talent – unsere Leidenschaft als Toparbeitgeber in der Medizintechnik

 33.000+ Mitarbeiter

 5.638 Patente

 \$ 11,3 Mrd. Umsatz

 Vielfältige Perspektiven und
Entwicklungsmöglichkeiten

 Flexible
Arbeitszeitmodelle

 Einzigartige und
engagierte Teamkollegen

Unser Angebot

- Sie sind für die fachliche und organisatorische Führung der Qualitätsprüfer zuständig.
- Sie sind verantwortlich für die Zielerreichung (Qualitätsstandards, Kennzahlen, Reporting) sowie die kontinuierliche Verbesserung der Qualitätssicherungsprozesse in den jeweiligen Abteilungen.
- Das Training, Mentoring sowie die individuelle Weiterentwicklung, Förderung und Förderung der Mitarbeitenden gehören zu Ihren Kernkompetenzen.
- Die Personalrekrutierung, Führung von Mitarbeitergesprächen sowie Teilnahme an Kernteammeetings und Audits gehören ebenfalls zum breiten Einsatzbereich dieser spannenden Funktion.
- Weiter erstellen Sie Projektpläne, sind verantwortlich für die Ressourcenplanung und rapportieren monatliche KPIs sowie Geschäftskennzahlen ans Management Team.
- Sie fungieren als Ansprechpartner bei technischen Entscheidungen in Bezug auf geeignete Messmethoden, Compliance sowie Ursachenanalyse.
- Sie führen als Projektleiter / Mitglied im Bereich Quality Engineering Verbesserungsprojekte zur Sicherstellung der Compliance durch und unterstützen bei der Einführung von neuen Produkten.
- Bearbeitung von Abweichungsberichten (NC/CAPA) inkl. systematischer Ursachenanalysen und anschließender Implementierung von Korrekturmaßnahmen.

Ihr Profil

- Studium (Wirtschafts-)Ingenieurwesen, Maschinenbau, o.ä. mit Berufserfahrung oder Weiterbildung Techniker HF mit mehrjähriger Erfahrung im Qualitätswesen.
- Ihre ausgewiesenen Führungskompetenzen und -erfahrungen konnten Sie sich idealerweise in einer regulierten Industrie aneignen.
- Sie kennen sich mit den regulatorischen Anforderungen ISO13485/ FDA 21 CFR Part 820 aus und bringen bereits Erfahrung im Bereich Qualitätsprüfung/-wesen mit.
- Sie zeichnen sich durch ein hohes Mass an Engagement, Durchsetzungsfähigkeit und eine lösungsorientierte sowie strukturierte Arbeitsweise aus.
- Ausgezeichnete Kommunikationsfähigkeiten, exzellente Deutsch- sowie gute Englischkenntnisse in Wort und Schrift runden Ihr Profil ab.

**Wir freuen uns auf Ihre Onlinebewerbung über unser Karriereportal unter der Referenznummer 22550BR.
Bitte beachten Sie, dass der Anzeigentitel vom Stellentitel abweichen kann.**

 Carmen Schmid
0041 32 641 71 40
www.stryker.de
careers.stryker.com



Jetzt bewerben!