



# PROMECON

## Werkstudent/in Regulatory Affairs (m/w/d)

Ort: Hamburg, ab sofort

### Wir sind

Das in Hamburg ansässige Familienunternehmen PROMECON ist seit mehr als 20 Jahren international erfolgreich in der Entwicklung, Herstellung und dem Vertrieb von Medizinprodukten zum Einmalgebrauch. Zur Verstärkung unseres Teams suchen wir ab sofort einen Werkstudenten (m/w/d) für den Bereich Regulatory Affairs.

### Ihre Rolle

Sie sind vom ersten Tag an ein Teil unseres Teams und erhalten die Möglichkeit, vielseitige sowie interessante Aufgaben eigenverantwortlich zu übernehmen und so wertvolle Praxiserfahrung in der Medizintechnikindustrie zu sammeln.

Als Bindeglied zwischen dem Bereich Regulatory Affairs und Entwicklung unterstützen Sie maßgeblich im operativen Tagesgeschäft bei der Einholung, Erstellung, Datenpflege und Übersetzung von technischen und zulassungsrelevanten Dokumenten. Hierbei lernen Sie relevante Zulassungsprozesse nach aktuellen Richtlinien (u.a. MDR) kennen und pflegen die Eudamed-Datenbank.

Sie sind für die Instandhaltung der QMS-Richtlinien und des QMS-Handbuches verantwortlich.

Weiter erhalten Sie die Möglichkeit in internationalen wie interdisziplinären Projekten Erfahrungen und Wissen zu sammeln.

Je nach Ihren Stärken und Interessen können Sie weitere Aufgaben und kleine Projekte in den Bereichen Regulatory Affairs und Entwicklung eigenständig durchführen.

### Ihr Profil

- Studium Medizintechnik oder vergleichbarer Studiengang
- Selbständige, gewissenhafte und strukturierte Arbeitsweise
- Fähigkeit sich schnell in komplexe Zusammenhänge einzuarbeiten
- Sicher im Umgang und Verständnis von technischen Dokumenten und Zeichnungen
- Verhandlungssichere Deutsch- und Englischkenntnisse in Wort und Schrift
- Sicherer Umgang mit MS Office
- Erste Erfahrungen im Bereich Regulatory Affairs sind von Vorteil

### Wir bieten

- Ein interdisziplinäres, aufgeschlossenes und dynamisches Team
- Kleines, mittelständisches Unternehmensumfeld mit kurzen Entscheidungswegen
- Vielseitige und herausfordernde Aufgaben im internationalen Umfeld
- Gelegenheit bei der Regulierung von Medizinprodukten Erfahrungen zu sammeln
- Flexible Arbeitszeitgestaltung
- Für diese Tätigkeit sollten Sie ab sofort ca. 20 Stunden pro Woche mitbringen

### Neugierig?

Sie haben Lust unser Team zu unterstützen? Dann senden Sie uns Ihre vollständigen Bewerbungsunterlagen unter Angabe Ihres frühestmöglichen Eintrittstermins zu.

### Kontakt

Promecon GmbH  
Constanze Nagel

Mail: [karriere@promecon-medical.de](mailto:karriere@promecon-medical.de)  
Tel.: +49 40 3690 1690