

**Компания MeЛСиТек** – это международный разработчик и производитель лазерных систем для промышленности и медицины. Предприятие имеет собственное производство полупроводниковых лазеров, лазерных компонентов, оптики, модулей, аксессуаров и всего необходимого для полного цикла изготовления и выпуска лазерных комплексов.

MeЛСиТек разрабатывает и производит все известные типы лазеров для таких областей, как косметология, дерматология, гинекология, флебология, отоларингология, эстетическая медицина, проктология, урология и др., и является лидером в производстве лазерного медицинского оборудования в России.

Завод расположен в 10 мин. езды от поста ГИБДД М7 в сторону Дзержинска по адресу: Игумновское шоссе, 11Д (от остановок в Н.Новгороде и Дзержинске корпоративный транспорт).

## **Специалист по качеству отдела СМК**

**З/плата** по результатам собеседования

### **Задачи**

- Разработка и актуализация документов системы менеджмента качества, анализ действующих документов СМК и внесение предложений по их совершенствованию;
- Мониторинг выполнения структурными подразделениями требований СМК;
- Проведение внутренних аудитов СМК;
- Участие в проведении внешних аудитов СМК;
- Участие в процессе разработки и реализации корректирующих и предупреждающих действий по результатам аудитов;
- Участие в процессе анализа причин, вызывающих ухудшение качества продукции;
- Проведение работ по метрологическому обеспечению (в части организации процессов проверки/калибровки средств измерений);
- Нормоконтроль документации СМК, разрабатываемой подразделениями предприятия;
- Подготовка комплекта документации, сопровождающего каждое продаваемое изделие.

### **Наши требования**

- Высшее техническое образование(принимаем заявки от кандидатов, имеющих степень бакалавра по образовательной программе «Управление качеством» и в настоящее время проходящих обучение в магистратуре по данной программе);
- Рассматриваем кандидатов без опыта работы.;
- Знание английского языка будет являться преимуществом.

## **Специалист по регистрации медицинских изделий**

**З/плата** по результатам собеседования

### **Задачи**

- Разработка документов регистрационного досье на медицинские изделия (технические условия, руководства по эксплуатации, отчет о клинической оценке и др.);
- Ведение отчетности по своему направлению;
- Взаимодействие с испытательными лабораториями, сертификационными центрами и регулирующими органами;
- Мониторинг законодательных изменений в сфере обращения медицинских изделий;

- Мониторинг изменений, вносимых в техническую и эксплуатационную документацию на разрабатываемые изделия, своевременное внесение изменений в документы регистрационного досье;
- Взаимодействие с подразделениями предприятия по вопросам регистрации медицинских изделий;

#### **Наши требования**

- Высшее техническое образование (Направление подготовки – «Инженерное дело в медико-биологической практике». Рассматриваются кандидаты, которые в настоящее время обучаются магистерской программе по специальности «Медико-биологические аппараты, системы и комплексы».);
- Знание английского языка будет являться преимуществом;
- Рассматриваем кандидатов без опыта работы.;
- Организаторские способности;
- Внимательность, грамотность, педантичность, умение работать в команде;
- Готовность к работе с большим объемом информации;

#### **Мы предлагаем**

- Работа в команде опытных специалистов, научных сотрудников;
- Профессиональный и карьерный рост, обучение при необходимости;
- Стабильная белая зарплата;
- Оформление по Трудовому кодексу, Полный соц.пакет + ДМС (включая стоматологию);
- Предоставление работнику предприятия отсрочки от призыва;
- Корпоративный транспорт, обеды за счет работодателя;
- Стандартная 5-ти дневная рабочая неделя;
- Корпоративные мероприятия, возможность участия в составе корпоративной команды в акциях "Беги Герой" и т.п.

Контакты:

телефон отдела по работе с персоналом +7 831 280 96 30, (доб. 055)

Медина Анастасия, нач. отдела СМК [medina@melsytech.com](mailto:medina@melsytech.com)