

Vi växer och söker en ny kollega!

Letar du efter en intressant tjänst i ett snabbt växande, innovativt företag med en fantastisk laganda och skickliga kollegor? Då bör du läsa extra noga.

Lumito är ett medtechföretag som med sin unika, egentutvecklade, patenterade teknik, ger förutsättningar för en väsentligt förbättrad vävnadsdiagnostik. Vi avser att förse vårdgivarna och forskarna med ett kraftfullt verktyg för att möta kraven på snabb och säker vävnadsdiagnostik i den individanpassade sjukvården.

Lumito växer och idag är vi 15 engagerade medarbetare, på vårt trivsamma kontor på Mårtensstorget i centrala Lund. Hos oss får du möjlighet att vara med i uppbyggnadsfasen av bolaget, i transfereringen från startup till kommersiellt bolag. I slutet av året planerar vi för vår första produktlansering på forskningslaboratorium. Beslutsvägarna är korta och miljön internationell.

Är du vår blivande Quality Manager?

Din övergripande uppgift är att driva, leda och utveckla kvalitetsarbetet i samverkan med övriga team i bolaget, i enlighet med rådande standarder och reglementen, som medlem i vår ledningsgrupp ta en aktiv roll i företagsledningsfrågor. Du kommer att rapportera till vår VD Mattias Lundin.

Du ansvarar för Lumitos strategi gällande kvalitet samt de processer, policies, standarder och system som krävs för att ta våra produkter till den globala marknaden, vilket inkluderar interna och externa audits. Du utvärderar och kommunicera hur vårt QMS påverkas och bidrar med tänkbare förbättrings- /lösningförslag för att garantera bästa möjliga resultat, i nya och pågående utvecklingsprojekt.

Tjänsten är belägen på vårt kontor i centrala Lund med utmärkta kommunikationsmöjligheter.



Din erfarenhet

- 10 års erfarenhet av att driva kvalitetsfrågor i medicinteknikbranschen – gärna i lite mindre bolag där du fått ta ett helhetsgrepp med produktutvecklingskvalitet, Design Control, CE-märkning, Quality Assurance, regulatory affairs, kvalitetsledningssystem.
- Du har jobbat med digitala verktyg för QMS, document control, ärendehantering osv.
- Du har byggt och utformat system och rutiner från grunden, inte bara förvaltat.
- Har du erfarenhet av in vitro-diagnostik är det ett extra plus.
- När det gäller teknik har du en bred bakgrund/förståelse.

Den vi hoppas att du är

Vi månar om vår laganda, goda stämning och känsla i bolaget och din personlighet är därför extra viktig. Vi sätter stort värde på dina värderingar och drivkrafter. Den du är, med andra ord. Du blir en viktig teammedlem i vårt gäng som drivs av engagemang och arbetsglädje i en bra kombination. Din approach är pragmatisk och lösningsorienterad och du kombinerar din förmåga att ta till dig regelverk, standarder och strukturer, med att se till företagets behov och verklighet, för att på bästa sätt bidra till affärsnyttan. Du har en förmåga att lyfta blicken och se till helheten utan att tappa viktiga delar på vägen. Kommunikationsförmågan är utmärkt i engelska, i både tal och skrift, och gärna också i svenska. Du är analytisk med en förkärlek för att inte låta det stanna där, utan att också proaktivt rekommendera lösningar, vägval och förmågan att "se runt hörn".

Är det dig vi beskriver här? Sök, sök, sök!! Vi ser vi fram emot din ansökan så snart som möjligt! Vänta inte, då vi gör urval löpande och avslutar så snart vi hittat rätt kandidat. Efter sommarsemestern är det kanske du som styr stegen till Mårtensstorget och Lumito.

Vi samarbetar med Radeptus i Sverige AB och Jenny Månsson, www.adeptus.se i denna rekrytering. Ansökan mejlar du till jenny@adeptus.se dit du också kan skicka eventuella frågor. Du når Jenny på tel +46 703 31 85 06.

Utbildning

- Du har en ingenjörsexamen i bioteknik, medicinteknik, kemiteknik, maskinteknik eller motsvarande som bas att stå på.
- God kunskap om relevanta regulatoriska krav och standarder så som ISO 1348, IVD-D/IVD-R, ISO 14971, ISO 20916, IEC 60601 och IEC 62304.


LUMITO

www.lumito.se