

**Quality Control & Regulatory Affairs (v/m) [www.l-mesitran.com](http://www.l-mesitran.com)**

Triticum is een dynamisch bedrijf dat haar L-Mesitran wondzorg producten op basis van honing zelf ontwikkelt en wereldwijd verkoopt. Triticum heeft de ambitie om het marktpotentieel verder te benutten en investeert in de ontwikkeling van innovatieve en patenteerbare producten.

Binnen het Quality Department is een vacature voor een part-time (24-30 uur) Quality Control & Regulatory Affairs (QC&R) ontstaan.

De QC&R is verantwoordelijk voor:

- Vrijgave van producten (controle van productie dossiers en kwaliteits standaarden);
- Onderhoud van het ISO Quality System;
- Bijhouden van ontwikkelingen op het gebied van wet- en regelgeving en de toepassing ervan;
- Het begeleiden van product registraties wereldwijd.

**Jouw profiel**

Voor deze functie zoeken wij een collega die:

- Minimaal HBO denkniveau heeft;
- Een relevante opleiding / ervaring bij voorkeur op het gebied van Medical Devices;
- Ervaring heeft met kwaliteits- en registratie procedures;
- Praktijk ervaring heeft met ISO 13485 en/of GMP;
- Affiniteit heeft met de gezondheidszorg;
- Verantwoordelijk, zelfstandig en planmatig kan werken;
- Accuraat, proactief en creatief is;
- De Nederlandse en Engelse taal in woord en geschrift goed beheerst;

**Ons aanbod**

Triticum biedt een ondernemende en creatieve werkomgeving. Ervaring is van belang, maar minstens zo belangrijk is jouw ambitie om te groeien in de functie. Wij bieden een marktconforme beloning.

**Sollicitatie**

Stuur je Engelstalige motivatiebrief en meest actuele CV aan:  
Triticum, t.a.v. dhr. F. Slegt, Postbus 370, 6200 AJ Maastricht, of per e-mail: [falco@mesitran.com](mailto:falco@mesitran.com),  
T 043-325 17 73

**Quality Control & Regulatory Affairs (f/m) [www.l-mesitran.com](http://www.l-mesitran.com)**

Triticum is a dynamic company that develops and sells its L-Mesitran wound care products, based on honey, worldwide. Triticum's ambition is to invest in the development of new innovative and patentable products to utilize the market potential.

Within the Quality Department we have a part-time (24-30hrs) vacancy for a Quality Control & Regulatory Affairs (QC&R) Manager.

The QC&R manager is responsible for:

- Release of products (control of production records and quality control standards);
- Maintenance of the ISO Quality System;
- Being up to date with recent developments in relevant legislation and regulations;
- Prepare new product registrations worldwide.

**Your profile**

- HBO degree level education or equivalent;
- An appropriate experience/ training, preferably in Medical Devices;
- Experience in Quality and/or Regulatory Affairs;
- Practical experience with ISO 13485 and/or GMP
- Affinity with healthcare;
- Responsible, independent and systematic work;
- Accurate, proactive and creative;
- Fluent in English verbal and written in addition to local language;

**Our offer**

Triticum offers a creative and entrepreneurial work environment. Experience is just as important as your ambition to develop yourself. We offer a competitive remuneration.

**Your application**

Please send your application and recent resume in English to:  
Triticum, attn mr. F. Slegt, PO Box 370, 6200 AJ Maastricht, or via email: [falco@mesitran.com](mailto:falco@mesitran.com), T 043-325 17 73