

Werde Teil von OSYPKA



Mehr als ein Job: Ihre Chance Leben zu retten

Seit unserer Gründung im Jahr 1977 haben wir bei der OSYPKA AG kontinuierlich Meilensteine gesetzt. Mit 375 Mitarbeitenden sind wir an drei Schlüsselstandorten in Deutschland, Tschechien und den USA präsent. Unsere Erfolgsgeschichte ist geprägt von Innovation, Qualität, Hingabe und einer starken Teamgemeinschaft. Bei OSYPKA sind wir nicht nur ein Unternehmen, sondern eine Familie, die täglich die Zukunft der Medizintechnik gestaltet. Treten Sie ein und werden Sie Teil unserer dynamischen Geschichte. Hier bei OSYPKA verbinden wir Tradition mit Zukunftsorientierung. Willkommen in einer Welt, in der Ihr Engagement nicht nur Ihr persönlicher Karriereschrittmacher ist, sondern auch das Leben und die Gesundheit vieler Menschen entscheidend verbessert. Willkommen bei OSYPKA!



Warum OSYPKA?

- | | | | |
|---|--|--|--|
|  Zukunftssicherer Arbeitsplatz |  Onboardingtage |  Flexible Arbeitszeiten und Mobiles Arbeiten |  30 Tage Urlaub |
|  Persönliche und berufliche Weiterbildung |  Sprachkurse |  Betriebliches Gesundheitsmanagement |  Hansefit (vielfältiges Sport- & Wellness-Angebot) |
|  Jobrad |  Verpflegungsmöglichkeiten |  Sonderzahlungen / Sonderurlaub |  Corporate Benefits |
|  Internationales Familienunternehmen |  Mitarbeiter-events |  Viele Parkmöglichkeiten |  Gute Verkehrsanbindung an ÖPNV (5 Gehm. zum Bahnhof) |

Werde Teil von OSYPKA



Wir suchen zum nächstmöglichen Termin eine **Technischer Spezialist (m/w/d)**



Was Sie bei uns erwartet:

- Selbstständige Bearbeitung von Entwicklungsaufgaben in Abstimmung mit Projektleitung.
- Mitwirkung bei Produkt- und Prozessentwicklung (Konstruktion, Zeichnungen, Montage, Prüfprozesse).
- Herstellung und Optimierung von Mustern und Prototypen inklusive Werkzeugbereitstellung.
- Durchführung von Testläufen und Prozessvalidierungen.
- Entwicklung, Montage und Inbetriebnahme von Betriebsmittelsystemen.
- Analyse und Optimierung bestehender Fertigungsprozesse.
- Erstellung und Kontrolle technischer Dokumente (Stücklisten, Prüfprozeduren, Arbeitspläne).
- Arbeiten unter Mikroskop und im Reinraum (falls erforderlich).
- Abstimmung mit angrenzenden Abteilungen zur Sicherstellung der Herstellbarkeit.
- Anleitung und Überwachung von Mitarbeitenden in Absprache mit der Führungskraft.
- Einhaltung der Qualitätsprozesse und Dokumentation im QM-System.

Ihre Qualifikationen und Stärken:

- Abgeschlossene Techniker Ausbildung oder eine technische Berufsausbildung mit langjähriger Erfahrung in der technischen Entwicklung.
- Schnelle Auffassungsgabe und lösungsorientiertes Denken.
- Gute Kenntnisse in MS Office.
- Sicherer Umgang mit einem ERP-System (Anwenderkenntnisse).
- Erfahrung im Umgang mit einem 3D-CAD-System (z. B. SolidWorks oder vergleichbar).
- Teamfähigkeit sowie eine selbstständige, strukturierte Arbeitsweise.
- Vorzugsweise erste Berufserfahrung in einem produzierenden oder entwicklungsnahe Umfeld.

Was wir bieten:

- Ein werteführendes Unternehmen mit Herz und Vision.
- Ein zukunftsorientierter und sicherer Arbeitsplatz bei einem der führenden mittelständischen Medizintechnikunternehmen.
- Umfassende Weiterbildungsangebote für Ihre berufliche und persönliche Entwicklung – wir unterstützen Sie dabei, Ihre Fähigkeiten zu erweitern und Ihre Karriere auf das nächste Level zu heben.
- Flexible Arbeitszeitmodelle – Für Freiraum mit klarer Orientierung.
- Leistungsorientierte Vergütung und zahlreiche Benefits: z. B. 100 % Übernahme der Hansefit-Mitgliedschaft, JobRad, Mitarbeiterlounge mit Verpflegungsmöglichkeiten, 30 Tage Urlaub.
- Eine gelebte Innovationskultur, in der Ihre Ideen und Impulse geschätzt und gefördert werden.

