

Lebenslauf - Projekte



Holger Landau – Selbstständig seit 2000

- **QM-Specialist (ISO 13485)**
- **Regulatory Affairs Manager**
- **Technischer Redakteur**
- **Kommunikationsmanager**
- **Freier Journalist**

Persönliche Daten:

Name:	Landau
Vorname:	Holger
Adresse:	Massragastrasse 3, 8885 Mols
Telefon:	0041 (0) 793425385
E-Mail:	h.landau@media-tipps.de
Geburtsdatum:	20.01.1962
Zivilstand:	verheiratet
Eigene Firma:	media-tipps GmbH (ch)

Berufliche Erfahrungen – Projekte (selbstständig):

02/2021 – heute	BEGO Bremer Goldschlägerei Wilh. Herbst GmbH & Co. KG Bremen (de) RA-Manager / Zulassungen in unterschiedlichen Ländern (Canada u.v.a)
09/2020 – heute	medi GmbH, Bayreuth (de), QM-Berater / MDR und MDSAP-Projekt, Dokumentation/Maßnahmen.
11/2019 – 01.07.2020	Ulrich Medical GmbH (de) Technical File für verschiedene Produkte MDR-konform aktualisieren. Inklusiv der Einführung neuer Tests und Produktionsschritte, etc.
05/2019 – 11/2019	Paul Hartmann AG, Heidenheim (de) Regulatory Affairs Manager. Regulatory Strategy. Entwicklung einer regulatorischen Strategie zur Umsetzung der MDR für verschiedene Produkte.

- 06/2018 – 04/2019 **Dentsply Sirona, Mannheim (de)**
Regulatory Affairs Manager für internationale Registrierungen (Osteuropa inkl. Russland Ghost 2016, Korea und Taiwan). Registrierungen und Zulassungen von medizinischen Produkten. (Anwendung neuer MDR, ISO 13485:2016, Dokumentationserstellung)
- 08/2017 – 10/2019 **KAIA Health, München (de)**
Externer QMB. Führen des QM-Systems, Interne und externe Audits, SOP, ISO 13485:2016, neue MDR etc.
- 05/2017 – 04/2018 **Trumpf Medical, Puchheim (de)**
Regulatory Affairs Manager, internationale (China, USA, Südamerika etc.) Registrierungen und Zulassungen von medizinischen Produkten. (Anwendung neuer MDR, ISO 13485:2016, PMS Prozess und Dokumentationserstellung, DHF-Bearbeitung)
- 09/2016 – 04/2017 **Leica Microsystems, Heerbrugg Schweiz (ch)**
CAPA-Management gemäss FDA-Anforderungen aufbauen, bearbeiten von FDA-Abweichungen. Bearbeiten von FDA-Abweichungen. (Anwendung neuer MDR und ISO 13485:2016) Post Market Surveillance
- 08/2015 – 12/2015 **Roche Diabetes Care GmbH, Mannheim (de)**
Riskmanagement (60601-x-x), Gap-Analysen, Evaluation, FMEA für FDA-Anforderungen.
- 03/2015 – 08/2016 **Dewimed / Rema Medizintechnik (de)**
Externer QMB in beiden Firmen.
Audits der Benannten Stelle, des Regierungspräsidiums und der FDA, Aufbau eines neuen QM-Systems, Abarbeitung von Abweichungen, durchführen von Regierungspräsidiumsaudit, Erstellen von Maßnahmenplänen, analysieren und einführen von Prozessen. Bearbeiten und Erstellen von Klinischen Bewertungen, CAPA, SOPs, User Manuals, Arbeitsanweisungen, Biokompatibilitätsbewertungen, DHF. Einführen von Post Market Surveillance, Risk Management, Change Management. Erstellen von einem neuen QMH, Einführen eines neuen Q-Systems. Zulassungen neuer Produkte in Europa, Asien, China und den USA. Technische Dokumentation nach STED-Standard.
- 10/2014 – 01/2015 **Johnson & Johnson (ch)**
Technischer Redakteur in der Branche „Implantate“.
- Valdieren und Qualifizieren

10/013 – 06/2014

Roche Diagnostic (ch)

Freier Technischer Redakteur und Q-Manager in der Branche „Pharma und Medizinische Geräte“. Erstellung von Produkt- und Herstdokumentation gemäss FDA-Anforderungen.

- SAP-Benutzung
- Prozessentwicklung
- QM-konforme Dokumentation

07/2010 – 09/2013

TOX, Ravensburg (de)

Freier technischer Redakteur in der Branche „Maschinenbau“.

- Erstellen von Gebrauchsanweisungen, Service-Manuals sowie alle weiteren erforderlichen Dokumente.
- Betreuung der Internetseiten
- Erstellen von Broschüren und weiterem Werbematerial
- SAP-Benutzung

12/2009 – 06/2010

Commerzbank AG, Frankfurt (de)

Freier Kommunikationsmanager in der Branche „Banken“

- Erstellen von unterschiedlichen Newslettern für Mitarbeiter und Außendarstellung
- Steuern des Kommunikationsflusses
- Mitarbeiterführung
- Präsentationen
- Kommunikationsplanung

06/2006 – 11/2009

MTS, Konstanz (de)

Freier technischer Redakteur und QM-Manager in der Branche „Medizinische Geräte“.

- Erstellen von Gebrauchsanweisungen, Service-Manuals sowie alle weiteren erforderlichen Dokumente wie etwa Marked Components, Work Instructions, Test Instructions, Softwardokumente usw. in englischer und deutscher Sprache.
- Erstellen von Zulassungsdokumenten mehrerer Klasse IIb und Klasse III Geräten in USA, Asien und Europa. Beispielsweise Risikoanalyse, Verfication- und Validationsdokumente, Gebrauchsanweisung, Spezifikationen, Arbeitsanweisungen, Labeling u.v.a.
- Erstellen von Dokumenten für die CE-Zulassung mehrerer Klasse IIb Geräten und eines Klasse III (Cardio)-Gerätes.
- Mitwirkung bei der Durchführung eines FDA-Audits.
- Mitwirkung mehrerer CE-Zertifizierungsaudits

2001 – 06/2006

Freier Journalist (de)

Kunden: Stuttgarter Zeitung, Süddeutsche Zeitung, CHIP, PC Professionell, Soundcheck, Spektrum der Wissenschaft und mehrere kleine Magazine, darunter auch Wirtschaftsmagazine und Onlinemagazine. Themenschwerpunkte:

- HiFi, Musik, Computer und Peripherie. Musikelektronik, Musikinstrumente, Software, Musikersoftware, wissenschaftliche Themen, Elektronik, wirtschaftliche Themen, Kurse.

2000 - 2001

Lehrinstitut Onken (ch)

Redakteur in der Branche „Lehrmittel“

- Erstellen von Lehrtexten für Fernkurse im Bereich PC-Anwendungen

1998 - 2000

Vogel Verlag, München (de)

Redakteur für die Zeitschrift CHIP. „Zeitschriftenbranche“

- Redigieren von Artikeln
- Schreiben eigener Artikeln (auch Titelthemen)
- Produktvorstellungen
- Online-Artikel

Berufliche Erfahrungen - Festanstellung:

- 1997 – 1998 **Bruchmann Verlag, München (de)**
Redakteur für die Zeitschrift ELRAD.
„Zeitschriftenbranche“
- Redigieren und schreiben von Artikeln
 - Produktübersichten, Produktvorstellungen, Vorschau, Glosse, Editorial.
 - Aufbau der ELRAD-Homepage
- 1996 – 1997 **B.L.E., Radolfzell (de)**
Technischer Redakteur in der Branche „Maschinenbau“
- Erstellen von Handbüchern
- 1992 - 1996 **Bodenseewerk Perkin-Elmer, Überlingen (de)**
Technischer Redakteur in der Branche „Analysegeräte“
- Erstellen von Technischen Handbüchern, Bedienungsanleitungen, Softwarebeschreibungen, Kurzanleitungen, etc.
 - Gestalten der Dokumente
 - Verwalten der Dokumente
 - Archivierung
 - Erstellen von Änderungsmitteilungen
 - Öffentlichkeitsarbeit
 - Erstellung von Werbematerial
- 1991- 1992 **Bodenseewerk Perkin-Elmer, Überlingen (de)**
Informationselektroniker in der Entwicklung
- Aufbau von Versuchsschaltungen
 - Tests von Schaltungen und Geräten
 - Materialuntersuchungen
 - Modifikationen an Schaltungen
 - Erstellen von Änderungsmitteilungen
 - Erstellen von Prüfanleitungen
 - Erstellen von Entwicklungsprotokollen
- 1990 - 1991 **Bodenseewerk Perkin-Elmer, Überlingen (de)**
Service Techniker in der Service-Abteilung
- Weltweiter Service an Analysegeräten der Umwelt-und Prozessanalytik.
 - Abhalten von Seminaren für Kunden, mit dem Themaschwerpunkt Service an Analysegeräten der Umwelt- und Prozessanalytik.
 - Telefonische Hilfe und Beratung
 - Erstellen von Servicemitteilungen
- 1986 - 1990 **Bodenseewerk Perkin-Elmer, Überlingen (de)**
- Informationselektroniker in der Produktion mit verschiedenen Aufgabenbereichen.

Ausbildung:

- | | |
|-----------|--------------------------------------------------------------------------------------|
| 1984-1986 | Bfw, Schömberg, Ausbildung zum Informationselektroniker mit erfolgreichem Abschluss. |
| 1996 | Innerbetriebliche Ausbildung im Bodenseewerk Perkin-Elmer zum Technischen Redakteur. |
-

Weiterbildung:

- Spezialist Managementsystems mit Prüfung und Zertifikat.
 - Dudentraing
 - Canadian Mediacal Devices Conformity Assesment System
 - SAP
-

Sprachen:

- Deutsch: Muttersprache
 - Englisch: schriftlich und mündlich verhandlungssicher
-

Spezielle Fähigkeiten:

- Überdurchschnittliche PC-Kenntnisse.
 - Schnelle Auffassungsgabe
 - Gute Selbstorganisation
 - Flüssiger und verständlicher Schreibstil
 - Fähigkeit, komplexe Zusammenhänge verständlich darzustellen.
 - Gute didaktische Fähigkeiten
 - Absolut pünktlich und zuverlässig
 - Geringe Einarbeitungszeiten
 - Strukturierte Arbeitsweise
 - Sehr viel Erfahrung in Medical Directives. Beispielsweise in DIN ISO 13485, MDR, FDA 21 cfr part 820, MDSAP, Audits (Benannte Stelle, Regierungspräsidium), Interne Audits, Inspektionen (Korea, Ukraine, ANVISA). Gute Kenntnisse von Robert-Koch- Institute Guidelines, ISO 15883, ISO 17665, und ISO 17664, CAPA, Riskmanagement ISO 14971, ISO 60 601-x, usw.
 - Sehr erfahren in pharma rules. Etwa GMP
 - Sehr gute Kommunikationsfähigkeiten
 - Perfektes Deutsch
 - Analytisches Denken
 - Flexibel
-

Freizeit:

- Aktiver Musiker seit über 20 Jahren
- Yoga
- Motorrad

