



# RESPONSABLE QUALITÉ SYSTÈME & PROJET

*Île-de-France*

Relever des défis est une deuxième nature pour vous ? Vous aimez prendre part à un projet et le mener à bien ? Si vous répondez oui à ces deux questions, prenez quelques minutes pour lire les lignes qui suivent :

Nous recherchons un Responsable Qualité Système et Projet pour rejoindre une équipe dynamique et ambitieuse. Vous serez en étroite collaboration avec l'équipe R&D et managerez 2 personnes.

L'occasion unique pour vous de rejoindre une société spécialisée dans les équipements offrant une technologie unique utilisée pour les tests de Diagnostic In Vitro (DIV). Leur but ? Analyser les protéines afin de dépister diverses maladies comme l'oncologie, le diabète et les pathologies rares.

Donc si vous aussi vous souhaitez améliorer le quotidien des patients et participer aux changements, il est temps de prendre les choses en main et de rejoindre cette équipe prometteuse.

Soyez au cœur des projets de demain ! Vous serez situé au sud de la capitale, entouré de toutes les fonctions essentielles : fabrication, R&D, service client, département marketing et commerciales ainsi que toutes les fonctions administratives en rapportant directement au Directeur Affaires Réglementaires et Qualité Groupe.





## VOS PRINCIPALES FONCTIONS

Vous superviserez le système de management de la Qualité France et apporterez son support opérationnel Qualité à l'ensemble des projets candidats et plus particulièrement de conception et développement.

## VOS MISSIONS

- Assister la Direction RAQA Groupe dans la définition des objectifs Qualité ; contribuer à la parfaite communication et à la promotion de la stratégie et des enjeux Qualité sur son périmètre.
- Définir, mettre en place et améliorer la gestion dynamique de la Qualité, à travers une approche risques.
- Définir, mettre en place et améliorer les documents du système Qualité, y compris pour la gestion des projets.
- Superviser les audits internes.
- Superviser la gestion des risques.
- Accompagner l'analyse des processus auprès de(s) pilote(s) concerné(s), notamment en R&D.
- Participer à l'effort de veille réglementaire et normative internationale.





## VOS COMPÉTENCES

- Expériences significatives (minimum 3 ans) au sein de systèmes Qualité, et dans le domaine de la gestion de projet, idéalement dans le domaine des DMDIV, voire DM.
- Anglais (lu, écrit, parlé) de très bon niveau.
- Parfaite connaissance des normes/règlements concernant les dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (ISO 13485, MDSAP...).
- Connaissances techniques logiciel, électronique, intelligence artificielle

## SOFT SKILLS

- Esprit d'équipe.
- Parfaite gestion des interactions opérationnelles et humaines.
- Excellente communication Dynamisme, prise d'initiative.
- Esprit de synthèse.

If you think you can bring any of the above to Elemed we would LOVE to hear from you!

Send your CV to [monia@elemed.eu](mailto:monia@elemed.eu) for a confidential career discussion.

Good Luck!

