



Jeune société dynamique du secteur médical

Nous recherchons pour renforcer notre équipe un

## **Ingénieur qualité et méthodes (f/m)** **100% - CDI - De journée**

### **Votre mission :**

- Chef de projet en contact direct avec les clients interne ou externe
  - Analyser la demande, identifier les parties prenantes, identifier les besoins, définir le périmètre et les jalons
  - Planifier : diviser le projet en lots de travail, définir les tâches, estimer les charges de travail et les coûts, planifier les ressources
  - Surveiller les coûts, les délais et la qualité des projets, gérer les risques et faire un reporting régulier
- Définir, sélectionner, qualifier, valider et contrôler les performances des nouveaux équipements/processus, produits et softwares
- Développer et entretenir la documentation process et qualité
- Développer et mettre en œuvre des processus efficaces et de haute qualité (recherche des paramètres, tests préliminaires, rédaction de rapport de tests)
- Rechercher des solutions technologiques innovantes. Evaluation des coûts, de la qualité et de la capacité de ces solutions
- Apporter un support méthode et qualité à la production : résolution de problèmes techniques/non conformités, mise en place d'amélioration, modification ou action corrective sur des produits/processus etc.
- Caractériser et optimiser les processus de fabrication existants
- Réaliser des audits terrains / produits / internes / fournisseurs et prise en charge des audits externes
- Définir les stratégies de validation des produits/processus
- Rédiger les protocoles/rapports de validation et suivre les lots de validation
- Formation des employés
- Amener à des déplacements occasionnels en Suisse et à l'international (Permis de conduire obligatoire)

### **Votre profil :**

- Ingénieur ou équivalent
- Langues : Anglais (niveau B2), Allemand un plus
- 5 à 8 ans d'expérience dans le domaine de l'industrie du dispositif médical ou pharmaceutique
- Expérience confirmée en gestion de projet
- Maîtrise des outils de communication et de reporting
- Connaissances des normes ISO 13485, QSR (21 CFR 820), BPF (GMP)
- Très bonnes connaissances informatiques (ERP, Word, Excel, etc.)
- Capable de travailler en équipe et de manière autonome
- Aptitude à la polyvalence, à l'autonomie et adaptabilité en fonction de la charge de travail
- Connaissances des procédés de fabrication (Usinage, tonnelage, lavage, etc.) : un plus
- Qualités requises : leadership, fiable, flexible, formateur, esprit d'analyse, bon communicateur

**Entrée en fonction :** à convenir

*Si vous êtes intéressé(e) à relever ce défi, merci d'envoyer votre dossier complet (Lettre de motivation, CV, certificats de travail et diplômes) jusqu'au 7 juin 2019 à [hr@mediliant.com](mailto:hr@mediliant.com) ou Mediliant SA, Département des ressources humaines, Girardet 29, 2400 Le Locle.*

Le Locle, mai 2019