

# Spécialiste système qualité

## Description du poste

En tant que spécialiste système qualité, vous serez responsable du système qualité, de gérer les documents et les changements dans les procédés de contrôles. Par ailleurs, vous serez responsable de la de la formation des employés sur le système qualité.

Plus précisément vous serez responsable de :

- S'assurer de la conformité continue des processus de l'entreprise avec les normes applicables (ex. ISO 23485, MDD, CMDCAS, etc.).
- Planifier, coordonner et soutenir les revues de direction.
- Gérer et coordonner le programme de formation des employés sur le système qualité et les normes reliées au système qualité.
- Gérer le système d'actions correctives et préventives, ce qui inclut la préparation des réunions, la documentation de
- Gérer et coordonner les requêtes de changement des ingénieurs.
- Assurer que les données et les rapports de qualités soient révisés, organisés et classés
- Gérer les fichiers d'historiques de conceptions avec le développement des produits
- Maintenir les standards en place et distribuer les notifications des changements au personnel approprié.
- Recueillir et publier des mesures de contrôle de gestion
- Planification et gestion des audits internes et externes

## Exigences

- BAC universitaire ou expérience équivalente
- 3 à 5 ans d'expérience professionnelle dans le contrôle de documents, la documentation ou des fonctions de soutien administratif
- Excellente communication interpersonnelle
- Capacité de travailler avec peu de supervision
- Excellente maîtrise de la Suite Office
- Bilinguisme (anglais et français)

## Atouts

- Expérience en contrôle de documents et registres
- Expérience avec la norme ISO 13485 pour les appareils médicaux ou produits pharmaceutiques.
- Expérience avec la gestion d'un système qualité

- Expérience avec la formation de personnel.
- Expérience dans le domaine de l'ingénierie et médicale