

**KiOmed Pharma engage :**

## **“Quality Officer”**

**Innovative medical devices for regenerative medicine.**

Possibilité d’embauche CDI/ Herstal (Belgium).

Located in Belgium and composed of a fast-growing team, KiOmed Pharma is a high-potential biotech company specialized in the research and development, manufacturing and commercializing of innovative medical devices for regenerative medicine.

KiOmed Pharma has currently two products targeting orthopaedic and tissues regeneration markets that will get CE-marked early 2020, and other innovative developments in the pipeline.

KiOmed Pharma has the ambition and the resources to grow to a worldwide class and aim at succeeding the commercial launch and growth on its markets.

**KiOmed Pharma est à la recherche d’un Quality Officer afin de travailler en étroite collaboration avec le Chief Compliance Officer.**

### **Vos missions:**

- Vous participez activement à la gestion et à l’amélioration du système de management de la qualité de l’entreprise, ainsi qu’à sa mise en conformité avec les nouvelles exigences réglementaires concernant les dispositifs médicaux.
- Vous assurez la bonne implémentation du système qualité en garantissant sa diffusion, mise en œuvre et maintenance à tous les niveaux de l’organisation.
- Vous êtes le référent du système qualité et facilitez la communication transversale entre les équipes.
- Vous assurez la cohérence et le suivi du système documentaire du système qualité, le contrôle des documents et enregistrements, selon les exigences normatives et réglementaires applicables.
- Vous assurez la cohérence et le suivi du système de gestion des non-conformités du système qualité et des plans CAPA correspondants.
- Vous assurez la cohérence et le suivi du système de gestion des changements du système qualité et des plans d’actions correspondants.
- Vous réalisez des audits selon les exigences normatives et réglementaires applicables et participez activement aux audits de la société.
- Vous aidez le Chief Compliance Officer à préparer les revues de direction.

**Votre profil:**

- Bachelier ou Master en science ou en pharmacie.
- Expérience de travail en système ISO 13485 et/ou GMP. La connaissance des exigences normatives et réglementaires concernant les dispositifs médicaux est un plus.
- Bonne aptitude à la rédaction de documents.
- Motivation pour travailler en équipe dans un environnement dynamique.
- Rigueur, esprit critique et autonomie.
- Strict respect des procédures, normes et standards de qualité, et des réglementations appliqués à la société.
- Bonne capacité de communication (assertivité).
- Bon niveau d'anglais (écrit/parlé).

**L'offre:**

- Une opportunité de participer à la croissance d'une jeune société dynamique dans un secteur innovant en plein essor et en particulier, au démarrage de son activité commerciale dans le contexte d'une nouvelle réglementation européenne sur les dispositifs médicaux.
- Une possibilité d'embauche sous contrat CDI.

**Si vous portez un intérêt pour cette fonction, envoyez votre CV et une lettre de motivation rédigés en anglais, à l'adresse suivante :**

**[agnes.cantoro@kiomedpharma.com](mailto:agnes.cantoro@kiomedpharma.com)**

**Candidatures acceptées jusqu'au 28 février 2020 inclus.**