

Notre client Zimmer Biomet, c'est plus de 18 000 personnes à travers le monde qui travaillent ensemble à aider des milliers de gens à retrouver la mobilité et une vie active. Que cela signifie escalader une montagne ou marcher sans douleur, avec sa gamme la plus complète de l'industrie musculo-squelettique, Zimmer Biomet aide des millions de gens à vivre une vie meilleure.

Zimmer Biomet est réputé pour offrir aux personnes talentueuses et passionnées qu'elle embauche, un environnement de travail des plus stimulants et des avantages et bénéfices hautement compétitifs.

Vous souhaitez repousser les limites de l'innovation et de la créativité, afin de contribuer à améliorer la vie des gens via le développement des meilleures solutions de traitements et d'interventions chirurgicales au monde, Zimmer Biomet est à la recherche d'une personne rigoureuse stimulée par la collaboration en équipe multidisciplinaire, afin d'occuper le poste :

Auditeur, Auditrice - Conformité et assurance qualité / Dispositifs médicaux

Lieu de travail : 75, Rue Queen, Montréal

Sous la supervision de la Directrice Conformité et Assurance Qualité, vous planifierez et d'effectuerez en continue des audits internes visant à assurer la conformité des systèmes et produits de Zimmer Biomet aux exigences, aux normes ainsi qu'à la réglementation de l'industrie (ISO 13485 et Règlements de qualité des systèmes (QSR)). Vous serez également responsable de la gestion des rappels de produits.

Grâce à votre expérience en tant qu'auditeur externe, vous effectuerez des audits internes permettant d'identifier l'ensemble des points faibles des différents produits et systèmes. Vous classifierez les données et prioriserez vos observations. Puis, effectuerez des rapports de non-conformité ainsi que des présentations à la direction.

Doté(e) de fortes compétences interpersonnelles, vous jouerez un rôle clé dans la préparation des équipes de Zimmer Biomet aux audits externes. Vous prêterez également main forte aux évaluateurs externes lors de leur vérification mensuelle.

Lorsqu'un produit fait l'objet d'un rappel, vous assurerez la mise en œuvre du plan d'action en collaboration avec l'équipe. Vous rédigerez un rapport une fois la situation rétablie.

En terminant, vous veillerez à l'amélioration continue des pratiques d'audits internes et de gestion des rappels de produits de Zimmer Biomet, permettant ainsi à l'entreprise de demeurer la référence dans l'industrie.

Compétences et expérience recherchées :

- Vous détenez un baccalauréat en génie, en sciences ou dans une autre discipline connexe jumelé à plus de 3 années d'expérience en audit;
- Vous avez acquis une expérience au sein d'une industrie hautement réglementée devant se conformer : aux normes ISO14971 et ISO 13485, aux bonnes pratiques de fabrication (Good Manufacturing Practices/GMP), aux réglementations de qualité des systèmes (Quality Systems Regulation/QSR), au Code des règlements fédéraux (CFR) 21 partie 82, aux certifications DDM et RIM ainsi qu'aux autres exigences de la FDA (un atout considérable);
- Vous possédez le titre d'Auditeur certifié (CQA) ou d'Ingénieur qualité certifié (CQE) (un atout);
- Vous êtes doté(e) d'une aisance à développer des relations interpersonnelles positives et à communiquer tant à l'oral qu'à l'écrit;
- Vous êtes reconnu(e) pour vos sens de l'organisation et votre capacité à gérer une charge de travail importante impliquant de mener plusieurs tâches de front;
- Bilingue, vous êtes doté(e) d'excellentes aptitudes en communication anglaise, tant à l'oral qu'à l'écrit.

Ce mandat de sélection est piloté par la firme-conseil LEDUC Ressources Humaines. Nous vous prions d'acheminer votre Curriculum Vitae à l'adresse suivante : cv@leducrh.ca

Pour plus d'information, veuillez communiquer avec : Stéphanie Bergeron, D. PS., Conseillère, ressources humaines.