Poste à pourvoir en contrat à durée indéterminée

SATELEC, division Equipement du groupe ACTEON, conçoit, fabrique et distribue des dispositifs médicaux et dentaires. L'entreprise est renommée internationalement pour son expertise en électronique et micromécanique.

<u>Service</u>: Qualité – Conformité Normative et Réglementaire produits

<u>Poste</u>: Technicien supérieur en électronique / informatique industrielle (F/H) basé à Mérignac (33)

<u>Missions principales</u>: Le technicien supérieur est en charge de la rédaction des dossiers techniques des appareils et des logiciels embarqués ainsi que des activités de vérification / validation des appareils (matériel et logiciel).

Activités documentaires :

- Création et maintenance, mise à jour des documentations logicielles (organigrammes, relations hardware / software, description fonctionnelle du code, etc.).
- Accompagnement des équipes de conception / développement selon les réglementations applicables.
- Recueil des données techniques des départements industriels.
- Création et mise en forme de documents (descriptions fonctionnelles, spécifications techniques, résumé des caractéristiques produits, etc.).
- Réalisation de dossiers techniques de marquage CE et d'enregistrement.

Activités techniques :

- Support à l'activité de certification des dispositifs électro-médicaux.
- Suivi et accompagnement des équipes de conception en charge du développement des logiciels de matériel médical.
- Activités de vérification et validation des logiciels (software) et produits (hardware).

Profil:

- Vous êtes titulaire d'un BAC + 2 / 3, Génie Electrique ou Electronique / informatique industrielle (idéalement 2 à 3 ans d'expérience).
- Connaissance de langages de programmation et de la programmation tels que C, C++, Assembleur.
- Connaissance de la programmation des microcontrôleurs type ST / PIC.
- Capacité à synthétiser et expliquer les structures techniques par écrit.
- Maîtrise des outils informatiques (Suite office, Adobe, internet, etc.)
- Doté d'un bon relationnel, vous êtes rigoureux (se) et organisé(e).
- Un niveau d'anglais B2 minimum est indispensable.
- Vous avez éventuellement suivi un cursus réglementaire ou disposez d'une expérience dans les affaires réglementaires du dispositif électro-médical.
- Une expérience en construction de dossier réglementaire médical serait appréciable.

Vous pouvez adresser votre candidature à : peqgy.boismond@acteongroup.com