

Fondé en 2013, Efor a su en 11 ans se positionner comme l'acteur européen de référence du conseil spécialisé en Life Sciences.

Avec plus de 3000 collaborateurs répartis sur 3 continents, nous mettons l'ensemble de nos expertises et méthodes au service de nos clients afin de sécuriser la mise et le maintien sur le marché des produits de santé dans un environnement technique et normatif en constante évolution.

Conscients de l'excellence opérationnelle d'autres secteurs reconnus pour leur culture de l'innovation et de performance industrielle, nous continuons de soutenir nos activités dans les « Global Industries » afin d'enrichir les expertises Life Sciences de ces méthodes et savoir-faire.

Life sciences Consultancy powered by Global industries

Notre groupe se différencie par sa volonté de rassembler des femmes et des hommes engagés et singuliers. En effet nous sommes convaincus qu'au-delà des compétences et des expériences de chacun, notre plus grande force réside dans chacune des personnalités des membres de nos équipes.

Rejoindre EFOR c'est l'assurance d'évoluer sur le long terme dans un environnement diversifié, bienveillant, où nos ambitions et nos valeurs d'excellence, de d'engagement et de partage vous permettrons de vous dépasser et vous épanouir.

www.efor-group.com

Ingénieur qualité H/F :

Dans le cadre de notre développement d'activité, nous recherchons un(e) **Ingénieur(e) assurance qualité (H/F)** pour rejoindre notre équipe Grenobloise en CDI.

Vos missions :

- Développer, mettre en œuvre et maintenir des systèmes de gestion de la qualité conformes aux normes et réglementations en vigueur.
- Assurer une veille et mettre à jour la documentation.
- Contrôler et valider la conformité des process.
- Vérifier la conformité des dispositifs médicaux.
- Être référent de la qualité auprès des autorités compétentes.

Votre profil :

- Vous êtes diplômé(e) d'un Bac+5 ou diplôme d'ingénieur.
- Vous maîtrisez la norme ISO 13485 et la réglementation MDR 2017/745.
- Vous justifiez d'une première expérience sur un poste similaire.
- Vous possédez un bon niveau d'anglais.

Ingénieur qualification / validation d'équipements H/F :

Dans le cadre de notre développement d'activité, nous recherchons un(e) **ingénieur(e) qualification / validation (H/F)** pour rejoindre notre équipe Grenobloise en CDI.

Vos missions :

- Coordonner les tests en partenariat avec les différents services impliqués (production, maintenance, fournisseurs, qualité, ...).
- Organiser et superviser les FAT/SAT pour valider les équipements.
- Rédiger les analyses de criticité, plans de validation, rapports d'interventions / essais et protocoles de qualification (QI, QO, QP).
- Gérer les non-conformités et les demandes de modification, tout en assurant leur traçabilité et leur résolution.
- Travailler dans des environnements normatifs exigeants, en maîtrisant les référentiels applicables : BPF/GMP, BPL, et ISO13485.
- Examiner et garantir la conformité réglementaire des projets de validation avec les standards FDA, GMP et ISO 13485, en intégrant les systèmes suivants : HVAC, salles blanches, utilités pharmaceutiques, équipements ainsi que les processus industriels de fabrication.

Votre profil :

- Vous êtes diplômé(e) d'un diplôme d'ingénieur.
- Vous faites preuve de compétences rédactionnelles et organisationnelles et de rigueur.
- Une maîtrise approfondie de l'Annexe 15 et des normes ISO 13485, notamment en ce qui concerne les processus de qualification et de validation, est indispensable.
- Vous aimez le travail en équipe.

Ingénieur validation des systèmes informatisés H/F :

Dans le cadre de notre développement d'activité, nous recherchons un(e) **Ingénieur(e) Validation de Systèmes Informatisés (VSI) (H/F)** pour rejoindre notre équipe Grenobloise en CDI.

Vos missions :

- Concevoir et mettre en œuvre des protocoles de validation conformes aux normes réglementaires et aux bonnes pratiques de l'industrie de la santé (DM, pharmaceutique...).
- Assurer la conformité des systèmes informatisés aux exigences réglementaires
- Organiser l'analyse de risques et de criticité fonctionnelle.
- Assurer une veille réglementaire et technologique.

Le profil recherché :

- Vous êtes diplômé(e) d'un Bac+5 ou diplôme d'ingénieur.
- Vous disposez d'une première expérience en validation des systèmes informatisés dans le domaine de l'industrie des dispositifs médicaux.
- Vous faites preuve d'une bonne communication, rigueur et autonomie.
- Un bon niveau d'anglais est requis.