

Ingénieur Cycle de Vie Logiciel - H/F

Innover dans le monde de la chirurgie assistée par ordinateur, c'est notre métier chez IMASCAP.

Notre mission :

Améliorer la vie des patients grâce à nos solutions innovantes

Depuis 2009, en partenariat avec le fabricant d'implants WRIGHT-MEDICAL, nous avons développé le logiciel **BluePrint 3D Planning**. Il permet au chirurgien de simuler une opération de pose de prothèse d'épaule en utilisant les images du patient et de créer un guide spécifique au patient fabriqué grâce à l'impression 3D. Celui-ci est alors utilisé le jour de l'opération pour implanter la prothèse avec une meilleure précision.



Grâce à cette solution innovante déployée dans 23 pays, IMASCAP s'est installée comme le leader mondial de la planification pré-opératoire pour l'arthroplastie de l'épaule.

Rattachée au groupe WRIGHT MEDICAL depuis décembre 2017, Imascap est au cœur de la stratégie logicielle du groupe et les projets se multiplient.

[Regardez en vidéo jusqu'où nous souhaitons aller !](#)



Nous sommes une équipe à taille humaine et en pleine croissance basée principalement à Plouzané au Technopôle Brest Iroise. Nous souhaitons étoffer notre équipe pour continuer à innover.

POSTE ET MISSION

L'augmentation significative et continue du nombre d'utilisateurs de notre solution place aujourd'hui nos logiciels au cœur de la pratique chirurgicale. Afin d'en assurer la qualité et la conformité réglementaire, nous recherchons un(e) ingénieur(e) passionné(e) et compétent(e).

Intégré(e) à l'équipe Qualité & Affaires Réglementaires, vous interviendrez sur les missions suivantes :

1. Qualité conception

- Etablir et maintenir le dossier de conception du logiciel (incl. analyse des risques, aptitude à l'utilisation) ;
- Contribuer à l'établissement et à l'amélioration de la procédure de conception et développement du logiciel ;

2. Réglementaire

- Contribuer à l'établissement et au maintien du dossier technique du logiciel (incl. évaluation clinique, Surveillance Après Commercialisation),

PROFIL

- Vous êtes familier avec :
 - Les principes de la qualité ;
 - Les principales normes et réglementations concernant les dispositifs médicaux ;
 - La rédaction de documents qualité et réglementaires ;
- Vous faites preuve d'autonomie, de rigueur, de méthode et de proactivité ;
- Vous aimez apprendre ;
- Vous avez une bonne maîtrise de l'anglais ;
- Vous êtes disponible pour des déplacements assez fréquents sur le site de TORNIER à Montbonnot (38).

PARCOURS

Ingénieur Biomédical (ISIFC, UTC...) ou équivalent, composante informatique appréciée

SALAIRE

Selon expérience.

CONTACT

Convaincu(e) et motivé(e) pour nous accompagner dans le développement d'une solution unique au monde, adressez vos candidatures à notre Responsable Qualité & Affaires Réglementaires, à l'adresse email : mireille.laval@wright.com