



EVEON est un leader international pour la préparation et la délivrance automatique de traitements thérapeutiques dans le but d'améliorer la qualité de vie des patients.

Partenaire des acteurs de la santé, EVEON conçoit et fabrique des produits et des services d'innovation digitale et d'usage à très haute valeur ajoutée.

La société développe et fabrique des produits sur mesure pour l'industrie pharmaceutique, du prototype à la production en série selon les normes ISO 13485.

Dans le cadre de sa croissance, la société crée un poste d'**Ingénieur Tests et Essais**.

Intégré(e) dans le Pôle R&D, vous êtes en charge de la vérification et la validation de la conception des dispositifs médicaux durant tout le cycle de développement afin de garantir leur fiabilité technique et leur conformité. En travaillant en étroite collaboration avec les ingénieurs conception mécanique/électronique/fluidique/logiciel et le Pôle qualité, vos missions sont les suivantes :

- Vous analysez les spécifications des produits et êtes à l'écoute des besoins définis par les clients
- Vous participez aux revues de conception tôt dans le cycle de développement afin de comprendre les fonctionnalités du produit et analyser les points critiques à tester.
- Vous élaborez des stratégies de tests, planifiez les activités et rédiger les plans de tests
- Vous définissez et mettez au point les moyens de mesures et vous êtes force de proposition pour l'élaboration de nouveaux bancs d'essais
- Exigeant et rigoureux, vous vous assurez en permanence de la pertinence des tests et essais
- Vous réalisez ou encadrez la réalisation des tests et essais selon les stratégies et protocoles mis en place, en assurant la traçabilité des tests
- Vous centralisez les résultats des tests, analysez les écarts obtenus par rapport aux spécifications du produit. Vous remontez rapidement les défauts à l'équipe de conception et proposez des mesures correctives.
- Enfin dans un cadre de procédures et méthodes liées au développement de produits engageant la sécurité des utilisateurs, vous êtes co-responsable de la conformité matérielle et documentaire du dossier de conception avec les réglementations internationales en vigueur.

Ingénieur biomédical ou docteur de formation, vous avez une expérience d'au moins 3 à 5 ans réussie en tant qu'ingénieur tests et essais / vérification et validation dans le domaine du dispositif médical. Idéalement vous avez travaillé sur des thématiques liées à l'utilisation de circuits fluidiques dans l'industrie de la santé (pompes, automates de laboratoire, etc.) et vous avez également l'expérience de leur industrialisation.

Force de proposition, autonome, vous avez le goût de la technique. Attiré par le travail en mode projet, vous aimez travailler en équipe et vous faites preuve de rigueur dans le suivi des procédures et la rédaction de la documentation technique.

Votre anglais est courant.

Vous souhaitez mettre aujourd'hui vos compétences au service d'une entreprise jeune, innovante et en très forte croissance et qui pourra vous accompagner dans votre évolution de carrière.

Vous pouvez envoyer votre candidature avec CV et lettre de motivation par mail à [candidatures@eveon.eu](mailto:candidatures@eveon.eu)

