

Verification Engineer לחברת מדיקל גדולה בשפלה

תיאור המשרה:

לחברת מדיקל גדולה באזור השפלה דרוש/ה Verification Engineer

במסגרת התפקיד: השתלבות בצוות V&V המבצע בדיקות למערכת רפואית מורכבת, כתיבת פרוטוקולים ועבודה על פי תקני FDA ונהלי רגולציה. בנוסף, השתלבות בשלבי פיתוח מוצר הליבה של החברה.

דרישות:

- תואר ראשון בהנדסת תוכנה/ מדעי המחשב/ הנדסה ביו רפואית/ חשמל ואלקטרוניקה/ מכניקה

- 3 שנות ניסיון בבדיקות למערכת מולטידיספלינרית בדגש על חומרה

- ניסיון מחברות מדיקל- יתרון משמעותי

- אנגלית ברמה גבוהה מאוד

לשליחת קורות חיים: gane@sqlink.com

Title: Design Verification Engineer

Department: V&V

Primary purpose and function of this position:

Design inputs are verified in compliance (on time and on budget throughout the product lifecycle).

Major duties and responsibilities:

1. Interface with R&D and System Engineering to receive requirements and ensure they are defined to allow testability
2. Create verification protocols and reports within the requirements of a medical device quality management system
3. Lead testing campaigns by driving execution of testing (R&D, pre-DV and DV) by monitoring preparation, progress and risks and being the focal point for sub-contractor:
 - a. Provide professional input and guidance to team members and external sub-contractors (e.g., test plans, protocols, reports, validations)
 - b. Consolidate ND feedback and drive alignment within ND on deliverables from sub-contractors
 - c. Define required quantities and timings needed of samples
4. Perform statistical analysis on collected data and present results to the team
5. Define high level requirements for software tools, fixtures and equipment required to execute the test method
6. Document out of specs and deviation, analyze data and run initial failure analysis investigations with hand-off to System Engineering

Requirements:

1. Fluent English verbal and writing
2. Capable of working independently and in team
3. Quick learner

Education and Knowledge Requirements:

1. At least Bachelor's Degree in an engineering discipline
2. At least 3 years of experience in the Medical device industry
3. Experience in a multidisciplinary project management an advantage
4. Experience in R&D and design verification teams
5. Good Knowledge of Office tools and any statistical tool