<u>Verification Engineer</u>

<u>תיאור המשרה:</u>

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 מולטידיספלנרית בדגש על חומרה
 - ניסיון מחברות מדיקל- יתרון משמעותי
 - אנגלית ברמה גבוהה מאוד

gane@sqlink.com לשליחת קורות חיים

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 subcontractor:
 - 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