

Neos Surgery (www.neosurgery.com) es una empresa de base tecnológica que diseña, produce y comercializa dispositivos médicos para la neurocirugía. La misión de Neos Surgery es investigar, desarrollar, fabricar y comercializar productos que contribuyan a la mejora de la calidad de vida de las personas, mediante el progreso de técnicas médicas que faciliten la intervención y el tratamiento de estas personas. Es una empresa joven e innovadora que debido a su crecimiento precisa incorporar en sus oficinas del Parc Tecnològic de Cerdanyola del Vallès (Barcelona) a un/a:

Responsable Transferencia Diseño a Producción / Regulatory Affairs

Trabajando de forma transversal con los departamentos de I+D, Regulatory Affairs y Operaciones será el responsable de transferir y escalar a volúmenes de producción los nuevos productos diseñados por I+D; incluyendo en esta responsabilidad la de asegurar el cumplimiento de los aspectos regulatorios que exigen los mercados donde se comercializará el producto. Entre sus principales responsabilidades destacamos:

- Establecer y asegurar procedimientos para que el diseño del producto (medical device), sus componentes y formas de producción sean correctamente interpretadas y traducidas a especificaciones de producción industrial.
- Asegurar un entorno robusto de transferencia que asegure el cumplimiento de las normativas regulatorias de los mercados en los que el producto sea producido y/o comercializado.
- Evaluar, homologar los proveedores externos de producción (contract manufacturers) y asegurar un buen entendimiento con dichos proveedores a fin que estos cumplan también con las especificaciones de diseño y los aspectos regulatorios.

Trabjará en un entorno de equipo de alto rendimiento, sin estructuras jerárquicas muy establecidas, con relación transversal con varios departamentos. En este entorno ejercerá la responsabilidad del proyecto de transferencia del diseño y los aspectos regulatorios de su/s productos, sin tener personas directas a su cargo.

Buscamos un/a profesional con Formación Superior (Ingeniería, Biología/Farmacología/Química o Ciencias de la Salud), y experiencia mínima de 3 años en una posición vinculada a la transferencia tecnológica de productos sanitarios o farmacéuticos donde los aspectos regulatorios sean un punto clave para el éxito de dicha transferencia. Pensamos también en una persona con un fuerte bagaje en aspectos regulatorios y que quiera evolucionar hacia una posición de responsabilidad en el entorno de la transferencia tecnológica. Valoraremos positivamente la experiencia de gestión de proveedores externos de producción (contract manufacturers). Es imprescindible un buen nivel de inglés.

Se incorporará a una empresa de alto contenido tecnológico y en un entorno de innovación en un sector con alto crecimiento (medical device), con presencia internacional en más de veinte países.

¿Interesado/a? Para más información envíe su CV a sandra.asuar@proarca.com.