



<https://latribunelibre.com/emploi/charge-affaires-reglementaires-f-h-20>

Chargé Affaires Réglementaires F/H

Description

Dans ce cadre, vos missions sont :

- Contribuer à l'élaboration, la constitution, le contrôle et le dépôt des dossiers techniques de marquage CE,
- Participer au maintien des dossiers techniques de marquage CE selon la directive 93/42,
- Répondre aux questions de l'organisme notifié dans le cadre du suivi des audits ISO 13 485 et de certification CE en collaboration avec le Service Qualité,
- Assurer une veille réglementaire et normative,
- Apporter un support à la constitution des dossiers d'homologation export,
- Contribuer au plan de charge. Estimation et suivi des budgets dans le cadre de la gestion des projets.

Selon Profil.

Qualifications

Ingénieur biomédical ou master spécialisé en affaires réglementaire minimum, vous justifiez d'au moins 3 ans d'expérience acquise en affaires réglementaires dans le domaine des dispositifs médicaux, idéalement implantables.
Votre anglais est opérationnel à l'écrit et à l'oral, vous maîtrisez l'ISO 13485 et la MDR 2017/745.

Organisme employeur

PAGE PERSONNEL

Type de poste

Temps plein

Secteur

FABRICATION DE PRODUITS
PHARMACEUTIQUES DE BASE

Lieu du poste

69389, LYON 09, LYON, France

Salaire de base

38000 € - **Salaire de base**
45000 €

Date de publication

3 janvier 2026 à 08:02

Valide jusqu'au

02.02.2026