

**KiOmed Pharma engage :**

**“Quality Control Manager”**

**Innovative Medical Devices based on KiOmedine<sup>®</sup>,  
an exclusive highly pure non-animal polymer**

CDI/Herstal (Belgium).

Capitalizing on a history of innovation and expertise in exclusive chitosan chemistry, KiOmed Pharma, a spinout from KitoZyme, develops a unique pipeline of medical devices that address unmet medical needs in high impact pathologies and major social burdens such as invalidating osteoarthritis, aesthetic medicine and ophthalmology.

Located in Belgium, Liège and composed of a fast-growing team, KiOmed Pharma has launched on the market its first class III CE marked medical device, KioMedine<sup>VS</sup>one<sup>®</sup> indicated in the treatment of symptomatic patients suffering from knee osteoarthritis. A R&D pre-market pipeline of medical devices is currently under development, more specifically in dermo-aesthetic medicine and ophthalmologic diseases.

KiOmed Pharma has the ambition and the resources to grow to a worldwide class and aim at succeeding the commercial launches and growth on its markets.

**Le/la Quality Control Manager développe et mène la stratégie de contrôle qualité de l'entreprise et gère les activités relatives au contrôle qualité des lots.**

**Vos missions :**

- Définir la stratégie de contrôle qualité en respectant les exigences normatives, réglementaires et légales en vue de les atteindre en collaboration avec le COO.
- Assurer la motivation et l'animation de l'équipe du Contrôle Qualité (QC) et développer son efficacité et sa performance.
- Faciliter la communication transversale et l'interaction au sein des équipes.
- Être le garant de la bonne implémentation du processus de contrôle qualité de l'entreprise en garantissant sa diffusion, mise en œuvre et maintenance dans son service.
- Rendre compte à la direction du fonctionnement et de l'efficacité du contrôle qualité.
- Supporter la mise en place du cadre contractuel avec les sous-traitants analytiques et fournisseurs liés au laboratoire.
- Maîtriser les coûts et délais relatifs au contrôle qualité.

**Votre profil :**

- Formation scientifique, master en chimie ou en sciences ou (bio-)ingénieur ou pharmacien d'industrie, de préférence PhD.
- Expérience de 3 à 10 ans en industrie pharmaceutique ou équivalente (industrie des dispositifs médicaux).
- Connaissance approfondie des systèmes qualité (GMP et ISO 13485), des référentiels associés au contrôle qualité (Pharmacopée européenne).
- Gestion de projet efficace et leadership.
- Solides compétences en résolution de problèmes et d'analyse, orientation résultat/client.
- Capacité de travailler dans un environnement dynamique, en évolution rapide.
- Excellentes capacités de communication, français et anglais, parlé et écrit.
- Capacité d'analyse et de synthèse des informations techniques.
- Compétences informatiques (suite Microsoft Office) et connaissance des outils de gestion de laboratoire.

**L'offre:**

- Un poste au sein d'une entreprise belge de biotechnologie innovante et à croissance rapide, dotée d'une plateforme technologique exclusive et unique ciblant des besoins médicaux non satisfaits sur des marchés de plusieurs milliards de dollars.
- Un package attractif en accord avec les responsabilités et votre expérience.

**Si vous portez un intérêt pour cette fonction, envoyez votre CV et une lettre de motivation, à l'adresse suivante :**

**[Bertrand.Dusquesne@kiomedpharma.com](mailto:Bertrand.Dusquesne@kiomedpharma.com)**