



**JOB CLASS: Medical Program Manager**

**REPORTS TO: VICE PRESIDENT PARTNER RELATIONS**

**SUMMARY OF FUNCTION:**

Reporting to the Vice President Partner relations, the Medical Program Manager is responsible for the quoting, planning scheduling, preparation, start-up and maintain profitable (re-quoting) programs. The Medical Program Manager ensures that all company regulations, required documentation and procedures are respected and that all work is done in a timely manner. Manages all ISO13485 respective quality procedures during the project management process.

**MAJOR DUTIES AND RESPONSIBILITIES:**

The Medical Program Manager manages all engineering activities in conjunction with the Medical Project Manager and ensures all related activities respect company quality procedures. This is a customer facing position that requires excellent customer service to all medical device customers.

Responsible for managing all the medical project's planning tools, such as Gant Charts, also manage all the subcontracting processes and keeping everything on track including purchase orders, invoicing, tool modifications and drawing revisions.

Organizes the medical device AQP (Advanced Quality Planning) and project close out meetings.

Contributor and collaborator with Medical Project Manager in SRED (Scientific Research and Experimental Development) projects. Technical writing of medical devices documents related to manufacturing procedures, quality and R&D projects. Continuous improvement ambassador.

**EDUCATIONAL REQUIREMENTS:**

Bachelor of Science in Biomedical Engineering  
Or equivalent experience as judged by the hiring manager to their satisfaction.  
Microsoft Office: Expert level: Excel, PowerPoint, Word  
Software: Pro-Engineering, AutoCAD, Solid works.

**EXPERIENCE REQUIREMENTS:**

2 to 5 years of experience in the precision plastic injection moulding industry or medical device manufacturing.  
Able to work with minimal supervision.  
Experience in a highly regulated environment such as ISO 9001 and ISO13485& quality standards.  
FDA 21, FDA 21 CFR part 820, and FDA 21 CFR part 803CFR experience an asset.

**LANGUAGE REQUIREMENT:**

Precikam's working language is French however an extensive knowledge of English is required in the role due to the need to be able to communicate with customer Q/A departments AND regulatory bodies located outside Quebec.

**WHY JOIN US:**

Working for an industry leader in the manufacture of precision plastic injected parts that are important to people's health and safety.

Precikam is proud of our diverse team. We come from every continent, speak over 18 languages represent many races, genders, identities, and beliefs (or not). However, we all share some common traits:

We respect each other and the skills and talents we each have.

We are good at our jobs and are proud that we make products that have an impact of people's health and safety.

We value education and experience regardless of what country you earned it in.

We are all strong individuals who understand the power and value of a team.

We do what we say we are going to do.  
Enjoy a warm and inviting culture in a clean and bright workplace.

**WHAT WE OFFER:**

Competitive pay and benefits including extended healthcare, dental care, disability insurance life insurance, employee assistance program.

RRSP program.

Training offered in 3 languages, French, English, Hindi.

Paid time off.

Company events.

The best fair-Trade coffee, Cappuccinos, etc. Free to every team member.

Our West Island location is easily accessible by car. We have free on-site parking.

Career opportunities: nine of our last ten promotions (including two members of our executive team) have been internal.

Let's talk! Email your CV to [careers@precikam.com](mailto:careers@precikam.com)



**CATÉGORIE D'EMPLOI : Gestionnaire de programme médical**

**RELÈVE DE : Vice-président relations avec les partenaires**

**RÉSUMÉ DE LA FONCTION :**

Relevant du vice-président relations avec les partenaires, le gestionnaire du programme médical est responsable de la cotation, de la planification, de la planification, de la préparation, du démarrage et du maintien de programmes rentables (re-cotation). Le gestionnaire du programme médical s'assure que tous les règlements de l'entreprise, la documentation et les procédures requises sont respectés et que tous les travaux sont effectués en temps opportun. Gère toutes les procédures de qualité iso13485 respectives pendant le processus de gestion de projet.

**PRINCIPALES FONCTIONS ET RESPONSABILITÉS :**

Le gestionnaire du programme médical gère toutes les activités d'ingénierie en collaboration avec le gestionnaire de projet médical et s'assure que toutes les activités connexes respectent les procédures de qualité de l'entreprise. Il s'agit d'une position orientée vers le client qui nécessite un excellent service à la clientèle pour tous les clients de dispositifs médicaux.

Responsable de la gestion de tous les outils de planification du projet médical, tels que Gant Charts, gère également tous les processus de sous-traitance et maintient tout sur la bonne voie, y compris les bons de commande, la facturation, les modifications d'outils et les révisions de dessin.

Organise les réunions de clôture du PAQ (Planification avancée de la qualité) sur les instruments médicaux et du projet.

Contributeur et collaborateur du gestionnaire de projet médical dans les projets SRED (Recherche scientifique et développement expérimental). Rédaction technique de documents sur les instruments médicaux liés aux procédures de fabrication, à la qualité et aux projets de R-D. Ambassadeur de l'amélioration continue.

**EXIGENCES EN MATIÈRE**

D'ÉTUDES: Baccalauréat ès sciences en génie biomédical  
ou expérience équivalente telle que jugée par le gestionnaire d'embauche à sa satisfaction.  
Microsoft Office: Niveau expert: Excel, PowerPoint, WordSoftware: Pro-Engineering, AutoCAD, Solid works.

**EXIGENCES EN MATIÈRE D'EXPÉRIENCE :**

2 à 5 ans d'expérience dans l'industrie du moulage par injection de plastique de précision ou dans la fabrication de dispositifs médicaux.

Capable de travailler avec un minimum de supervision. Expérience dans un environnement hautement réglementé tel que les normes de qualité ISO 9001 et ISO13485.

FDA 21, FDA 21 CFR part 820, et FDA 21 CFR part 803CFR expérience d'un atout.

**EXIGENCE LINGUISTIQUE :**

La langue de travail de Precikam est le français, mais une connaissance approfondie de l'anglais est requise dans le rôle en raison de la nécessité de pouvoir communiquer avec les services de questions / réponses des clients ET les organismes de réglementation situés à l'extérieur du Québec.

**POURQUOI SE JOINDRE À NOUS:**

Travailler pour un chef de file de l'industrie dans la fabrication de pièces injectées en plastique de précision qui sont importantes pour la santé et la sécurité des gens.

Precikam est fier de notre équipe diversifiée. Nous venons de tous les continents, parlons plus de 18 langues représentant de nombreuses citoyennetés, genres, identités et croyances (ou non). Cependant, nous partageons tous quelques traits communs: Nous nous respectons les uns les autres et les compétences et les talents que nous avons chacun. Nous sommes bons dans notre travail et sommes fiers de fabriquer des produits qui ont un impact sur la

santé et la sécurité des gens. Nous valorisons l'éducation et l'expérience, quel que soit le pays dans lequel vous l'avez acquise. Nous sommes tous des personnes fortes qui comprennent le pouvoir et la valeur d'une équipe. Nous faisons ce que nous disons que nous allons faire.  
Profitez d'une culture chaleureuse et accueillante dans un milieu de travail propre et lumineux.

**CE QUE NOUS OFFRONS: Rémunération**

et avantages sociaux concurrentiels, y compris les soins de santé prolongés, les soins dentaires, l'assurance-vie d'assurance invalidité, le programme d'aide aux employés. Programme des REER. Formation offerte en 3 langues, français, anglais, hindi.

Congés payés. Événements de l'entreprise. Le meilleur café équitable, cappuccinos, etc. Gratuit pour chaque membre de l'équipe. Notre emplacement dans l'Ouest-de-l'Île est facilement accessible en voiture. Nous avons un parking gratuit sur place. Possibilités de carrière : neuf de nos dix dernières promotions (dont deux membres de notre équipe de direction) ont été internes.

Parlons-en! Envoyez votre CV par courriel à [careers@precikam.com](mailto:careers@precikam.com)