

Master mention ingénierie de la santé parcours dispositifs médicaux et affaires réglementaires de l'Université de Technologie de Compiègne

Compétences évaluées :

- **Comprendre son environnement de travail :**
Veiller, analyser et interpréter de manière cohérente les besoins, les enjeux socio-économiques et les évolutions réglementaires sur les dispositifs médicaux (DM) et les technologies de santé en tenant compte de la complexité des systèmes de santé et de ses acteurs.
- **Mettre en œuvre la qualité et les affaires réglementaires sur les dispositifs médicaux :**
Concevoir, définir, valider, conseiller, mettre en œuvre, rédiger, auditer et piloter des programmes de conformité réglementaire sur le cycle de vie des dispositifs médicaux, associant amélioration continue, innovation et maîtrise du risque.
- **Manager une équipe, piloter un projet :**
Diriger une équipe, gérer un budget, gérer un projet pour contribuer aux processus de décision et convaincre les acteurs internes et externes de l'entreprise en mobilisant les réseaux professionnels et interprofessionnels.
- **Communiquer, mobiliser et convaincre sur des résultats et pratiques innovants**
Contribuer au développement et à l'amélioration continue des connaissances et des pratiques ainsi qu'à l'innovation technologique et organisationnelle dans une dynamique de responsabilité éthique au service des usagers des technologies de santé.

Emplois concernés :

- responsable des affaires réglementaires, qualité et normalisation chez les concepteurs, fabricants ou exploitants de dispositifs médicaux.