



31 januari 2017

230

Actuele informatie voor Agfa-medewerkers in België

Interne mededeling

Yves Van Antwerpen legt zijn mandaten als ACV-woordvoerder bij Agfa-Gevaert neer en verlaat het bedrijf 2

Vacatures

Agfa HealthCare/IITS Global Deployment Services: Technical Lead 3
Agfa HealthCare/Global QARA: Premarket QARA Manager 5

Ondernemingsraad Agfa HealthCare

Verslag Ondernemingsraad van 29 november 2016 7

Comité voor Preventie en Bescherming op het werk (CPB)

Verslagen Comité voor Preventie en Bescherming op het werk (CPB) 7

Loon en Salaris

Geschenkencheques arbeiders en bedienden 7

Het Huis van Werkvermogen

Tournée Minérale 8

Varia

Veilig werken met chemische producten 9

ABC-clubs

AGFA RUN 10

YVES VAN ANTWERPEN LEGT ZIJN MANDATEN ALS ACV-WOORDVOERDER BIJ AGFA-GEVAERT NEER EN VERLAAT HET BEDRIJF

Mortsel, 31 januari 2017

ACV-woordvoerder voor Agfa-Gevaert, Yves Van Antwerpen, heeft de wens uitgedrukt om zijn professionele toekomst buiten Agfa-Gevaert verder te zetten. Hij benadrukt dat zijn vertrek om zijn professionele toekomst buiten Agfa verder te zetten een louter persoonlijke keuze is. Beide partijen hebben daarop in onderling akkoord een einde gesteld aan de arbeidsovereenkomst. Deze zal eindigen op 28 februari 2017.

Yves Van Antwerpen heeft 26 jaar dienst bij Agfa-Gevaert. Hij was sinds 1995 onafgebroken lid van de ondernemingsraad en het comité voor preventie en bescherming. In 1996 werd hij plaatsvervangend woordvoerder en in 2003 werd hij aangesteld als woordvoerder van het ACV.

De directie van Agfa-Gevaert dankt Yves voor zijn jarenlange inzet voor de onderneming en haar medewerkers en wenst hem alle succes in zijn toekomstige activiteiten.

Agfa HealthCare/IITS Global Deployment Services

Voor deze afdeling zoeken wij een (m/v)

Technical Lead

Functie-inhoud

Als Technical Lead beheer je de technische aspecten van de wereldwijde implementatie van onze IT-systemen. Met je sterke leiderschapcapaciteiten, je probleemoplossend vermogen en je talent voor organisatie en rapportering biedt je ondersteuning en klantgerichte dienstverlening.

Je beheert de tijdlijnen. Gedurende de hele levenscyclus van het project sta je in voor de standaardisatie en garandeer je de hoogste kwaliteit.

Als Technical Lead ben je verantwoordelijk voor:

- De technische coördinatie van en het leiderschap over de productimplementatie.
- Het beheren van escalaties, het plannen en het bepalen van prioriteiten om een hoge klanttevredenheid te waarborgen.
- De samenwerking met Sales Consultants en Bid Support Teams m.b.t. offertes en strategie. Je treedt hierbij op als technisch expert en architect.
- De ontwikkeling van de technische projectplannen als onderdeel van het totale project.
- Het beheren van de communicatie over de technische gegevens tussen het implementatieteam, PM en de klant.
- De samenwerking met andere internationale en lokale teams met het oog op het delen van kennis en de identificatie van verbeteringen.
- Het identificeren van hiaten in het proces en van hulpmiddelen die de implementatie kunnen verbeteren.
- Het herzien en ontwikkelen van plannen voor het aanpakken van technische problemen die zich voor en na de productimplementatie kunnen voordoen.
- Het handhaven van de implementatieprocedures en best practices door het ondersteunen van zakelijke doelstellingen en richtlijnen.

Gewenste profiel

- Je hebt een master- of bachelordiploma in een IT-richting , of een gelijkwaardige combinatie van opleiding en ervaring.
- Je hebt minimaal 5 jaar ervaring als expert ter ondersteuning van technische klanten in een hightech- of software-omgeving (liefst binnen Healthcare IT).
- Je hebt een uitstekende kennis van netwerken en besturingssystemen, zoals Linux en Windows.
- Je hebt een uitstekende praktische kennis van databases zoals Oracle 11G / 12C en SQL.
- Met je technische vaardigheden ben je sterk in het oplossen van problemen.
- Je hebt een uitgebreide praktische kennis van VMWare ESXi 5.5+, inclusief high availability-configuratie, SRM.
- Je hebt kennis van HIS/RIS-systemen, ziekenhuisworkflow, digitale beeldvorming en archivering (PACS).
- Je hebt een sterke praktische kennis van SAN/NAS-opslag.
- Je bent vertrouwd met remote support tools en veiligheids- en beeldprocessen.
- Je bent klantgericht. Je kan constructief samen werken met zowel interne als externe klanten.
- Je hebt sterke interpersoonlijke vaardigheden. Je kan in een globale context relaties opbouwen met teams in andere landen.
- Je bent een leider– Je neemt je verantwoordelijkheid en je ontfermt je over de problemen die aan het team toevertrouwd worden. Je treedt op als bemiddelaar wanneer dat nodig is.
- Je komt in aanmerking voor ‘Customer Initiated Security Clearances’ zoals de USA National Agency Check (NAC).

Plaats van tewerkstelling: Agfa HealthCare, Mortsel (België)

Deze kaderfunctie staat open voor alle medewerkers met een contract van onbepaalde duur van een Agfa-vestiging. Voor meer informatie omtrent deze functie kan je contact opnemen met Jan Baetens, +32 (0) 3 444 9358.

[Klik hier](#) om online te solliciteren voor 14 februari 2017 (ref. 2241).

Medewerkers zonder Agfa e-mailadres kunnen solliciteren via het [sollicitatieformulier](#) (tevens te verkrijgen bij portier/monitoraten) dat je ingevuld en ondertekend terugstuurt vóór 14 februari 2017 per interne post naar Ayse Korkmaz, tel. 8966 of per e-mail ayse.korkmaz@agfa.com. Vergeet niet de referentie 2241 te vermelden.

Agfa HealthCare/Global QARA

Voor deze afdeling zoeken wij een (m/v)

Pre-market QARA Manager

Functie-inhoud

Als Pre-market QARA Manager ben je verantwoordelijk voor:

- Het leiden van het pre-market QARA-**team & -budget** om de kwaliteit (Quality) en de naleving van de regelgevingen (Regulatory) te verzekeren voor de ontwikkelingsprojecten binnen je verantwoordelijkheidsdomein.
- Het implementeren en onderhouden van de pre-market-procedures, zodat deze overeenstemmen met de actuele regelgeving,. Je zorgt er zo voor dat we tijdig de nodige regulatory vrijgaves bekomen van bij de start van de ontwikkeling tot aan de vrijgave van de producten en oplossingen.
- Het verzekeren van de veiligheid, de efficiëntie en de productkwaliteit van de medische producten en systemen die door Agfa HealthCare worden aangeboden, in samenwerking met de businesspartners. Het gaat met name om het uitwerken van de risk management-principes en het bepalen van de QA- en RA-strategie. Je zorgt er voor dat deze strategie volledig overeenstemt (compliance) met de toepasselijke kwaliteitstandaarden, regelgeving en wettelijke vereisten.
- Het begeleiden van de teams met je regulatory kennis en hen ondersteunen bij het definiëren en het evalueren van de planning. Dit gebeurt in samenwerking met de managers van de Business Unit- en de Business Division, het QARA-management en andere Agfa-medewerkers. Je treedt op als Business Partner.
- Het rechtstreeks onderhandelen met de betrokken autoriteiten en externe bevoegde instanties over de aanvraag van de productclassificatie en de productvrijgave.
- Het verzekeren dat externe leveranciers conform onze standaarden en processen werken (Quality) en het opvolgen van de uitvoering van gemaakte akkoorden (Regulatory).
- Het bieden van ondersteuning bij externe audits en inspecties door externe instanties.

Je profiel:

- Je hebt een universitair diploma (Ingenieur, IT of een wetenschappelijk richting) of equivalent.
- Je hebt minimaal 3-5 jaar ervaring in een gereguleerde industrie (medische apparatuur, farmaceutica of gerelateerd) in een kwaliteitsfunctie of een regulatory functie. Je hebt ervaring op het vlak van kwaliteits- of projectmanagement, inclusief ervaring als teamleider.
- Ervaring in een R&D-omgeving is een troef.
- Je bent geboeid door QARA. Je bent leergierig en je bent bereid om je voortdurend bij te scholen.
- Je bent in staat om regelgeving en standaarden te analyseren, te begrijpen en te interpreteren en om de vertaling te maken naar een breder businesspubliek.
- Je hebt een diepgaande kennis van de specifieke kwaliteitsstandaarden en vereisten met betrekking tot designcontrole en regulatory-aanvragen.
- Je bent een expert op het vlak van regulatory affairs en je hebt een grondige kennis van de betreffende HealthCare Quality Standards en vereisten, inclusief ISO 60601 ISO 27001 and HIPA.
- Je hebt kennis van ontwikkelings- en configuratietools, eQMS-tools (CAPA, regulatory clearances, KPIs).
- Je bent een sterke leider en teammanager.
- Je bent sterk in het oplossen van problemen en in het managen van projecten. Je hebt een hands-on mentaliteit.
- Je hebt uitstekende communicatievaardigheden (geschreven en mondeling), organisatorische vaardigheden en interpersoonlijke vaardigheden.
- Je beheerst het Nederlands en het Engels. Kennis van andere talen is een troef.
- Je bent bereid om te reizen (20%-München en leveranciers wereldwijd).

Plaats van tewerkstelling: Mortsel

Deze kaderfunctie staat open voor alle medewerkers met een contract van onbepaalde duur van een Agfa-vestiging. Voor meer informatie omtrent deze functie kan je contact opnemen met Paul Merckx, +32 (0) 3 444 7563.

[Klik hier](#) om online te solliciteren voor 14 februari 2017 (ref. 3642).

Medewerkers zonder Agfa e-mailadres kunnen solliciteren via het [sollicitatieformulier](#) (tevens te verkrijgen bij portier/monitoraten) dat je ingevuld en ondertekend terugstuurt vóór 14 februari 2017 per interne post naar Ayse Korkmaz, tel. 8966 of per e-mail ayse.korkmaz@agfa.com. Vergeet niet de referentie 3642 te vermelden.

Ondernemingsraad Agfa HealthCare

Verslag Ondernemingsraad van 21 december 2016

[Klik hier](#) voor het verslag van de Ondernemingsraad van 21 december 2016.

Comité voor Preventie en Bescherming op het werk (CPB)

Verslagen Comité voor Preventie en Bescherming op het werk (Comité PB)

- vergadering Comité PB Agfa-Gevaert NV december 2016: [Klik hier](#)
- vergadering Comité PB Agfa Graphics NV december 2016: [Klik hier](#)
- vergadering Comité PB Agfa HealthCare NV, TBE Mortsel (TBE = technische bedrijfseenheid) december 2016: [Klik hier](#)
- vergadering Comité PB Agfa HealthCare NV, TBE Gent december 2016: [Klik hier](#)

Loon en Salaris

Geschenkcheques arbeiders en bedienden

Een groot aantal geschenkcheques zijn nog steeds niet opgehaald.

Zoals reeds meegedeeld in Info Plus 225, kan je deze geschenkcheques tijdens de kantooruren ophalen bij de HR-Receptie (gebouw 76/03).

Wacht niet langer, want van uitstel komt afstel.

Het Huis van Werkvermogen

Tournée Minérale



Initiatief Comité HealthCare

De nationale campagne doet het zeer goed. Het ziet ernaar uit dat er 120.000 deelnemers zullen zijn. **TEAM AGFA** is momenteel het tweede grootste team!

Om deze positie te kunnen houden, hebben we **jullie steun nodig**. Sluit je aan bij de honderden enthousiaste collega's die willen ervaren wat het voor hen betekent om een hele maand februari geen alcohol te drinken.

Inschrijven kan vandaag nog via deze link: <https://bit.ly/TM2017>.

Ook familie en vrienden kunnen zich via dezelfde link inschrijven bij **TEAM AGFA**.

GROOTSTE TEAMS

- Nooit meer diëten
- AGFA
- Tournée Minérale @ AXA
- SAB
- JAMES
- az groeninge Kortrijk
- The mocktailclub
- Alexianen Tienen
- Gemeente en OCMW Beveren
- Hogeschool PXL



Schrijf je vandaag nog in bij TEAM AGFA via deze link: <https://bit.ly/TM2017>
Participeer live op Facebook: <http://bit.ly/TM17FB>

Veilig werken met chemische producten

SHE (Safety Health & Environment) wenst u een veilig 2017!



Bezorg de afdeling SHE-Regulatory Affairs de door u ontvangen veiligheidsinformatiebladen via msds@agfa.com. De papieren versies kan je sturen naar 5488.

Al jaren stellen we veiligheidsinformatiebladen op om alle gebruikers te informeren over de gevaren van stoffen en mengsels en om aan te geven hoe er veilig mee gewerkt moet worden. De info is te vinden op het intranet onder afdeling [GSS /CC in de rubriek SH&E / Product Information / Veiligheidsdocumenten](#).

Leveranciers zijn verplicht ons deze informatie te bezorgen voor alle gevaarlijke chemische producten die we aankopen. Bij de aankoop van het product bezorgt de leverancier dan ook zo snel mogelijk de Veiligheidsinformatiebladen (VIB) of Safety Information Sheets (SDS). Wij hebben de verplichting om deze informatie aan onze werknemers door te geven en om hen veilige werkwijzen aan te bieden.

Sinds enkele jaren geldt er een nieuwe Europese Regelgeving (REACH) die o.a. de nieuwe etikettering (Classification, Labelling & Packaging – CLP) met nieuwe pictogrammen introduceerde. Afgelopen jaren werden hiervoor infocampagnes georganiseerd. Voorts werden de geldende infobladen aangepast. De pictogrammen met de rood omrande ruiten vervingen de oranje vierkanten.

Nu wordt de te bezorgen informatie verder uitgebreid. De leverancier moet nu, onder bepaalde voorwaarden, bijkomende informatie bezorgen over hoe de werknemers veilig met de producten kunnen werken in een specifieke werksituatie. Deze uitgebreide VIB's (Extended SDS) bevatten daardoor bijkomende maatregelen die verplicht binnen het jaar na ontvangst toegepast moeten worden door de gebruikers.

Daarom vragen we je om veiligheidsinfo over chemische producten (zowel stoffen als mengsels) die je ontvangt van leveranciers direct aan de afdeling SHE-RA te bezorgen.

Elektronische documenten stuur je naar msds@agfa.com. De papieren versies stuur je naar 5488.

Wij zorgen binnen de wettelijk bepaalde periode voor de opmaak/aanpassing van onze veiligheidsinfo. Voorts evalueren we de werkomgevingen om ervoor te zorgen dat onze medewerkers veilig kunnen werken.

De SHE-afdelingen doen er alles aan om u een veilig en gezond 2017 te garanderen.

AGFA RUN

AGFA *Agfa* **RUN**

23 APRIL 2017
ANTWERP 10 MILES

AGFA MEETINGPOINT

LOPERS EN SUPPORTERS WELKOM - AGFA MEETINGPOINT
BEVEILIGDE BEWARING AAN START EN AANKOMST

10 MILES-ANTWERP MARATHON-LADIES RUN -KIDS RUN

INFO : INFO PLUS 223, ABC@AGFA.COM ,TEL: 3318