



***** *****

10/01/1981 (43 ans)
pacsée, deux enfants
Permis B

** *** ** *****

Paris 20 Ménilmontant (75020)

*****.*****@*****.***

INGENIEUR QUALITE EN SANTE, Sénior

EXPERIENCES PROFESSIONNELLES

janv. 2012 /

Ingénieur Qualité

aujourd'hui technique), filiale de BIOCLINIC (60 sites périphériques sur la région parisienne) :

- *Conduite des changements dans l'entreprise et notamment fusion-absorption de 5 sites en 2017 (Intégration de personnels, augmentation des capacités analytiques, harmonisation des pratiques).*
- *Management de plus de 60 dossiers de vérification de méthode (Biochimie, Hématologie, Immunologie, Microbiologie et Biologie de la Reproduction).*
- *Audits internes (2 à 4 par an).*
- *Gestion des risques par processus, AMDEC, actions préventives et correctives, préparation et animation de la revue de direction annuelle (Suivi des indicateurs).*
- *Management des habilitations et formations internes du personnel (rédaction/validation des fiches qualité, mise en place des mesures décidées par la Direction, utilisation d'outils de traçabilité du matériel, des stocks...).*
- *Obtention de l'accréditation COFRAC selon la norme EN ISO 15189 (Environ 85% d'analyses accréditées à ce jour) sur 5 évaluations depuis 2015.*

janv. 2004 / janv. 2012

94 et 77

2012 - Mise en place de 4 démarches qualité du pré au post-analytique avec obtention de la qualification

Bio Qualité.

- *Soutien de la Direction (habilitations du personnel, communication, suivi du matériel, évaluations internes, gestion documentaire).*
- *Réflexion sur la mise en place des validations de méthode.*
- *Formation interne du personnel (8 à 10 personnes par laboratoire) : sensibilisation à la qualité, évolutions réglementaires et normatives, hygiène et sécurité.*
- *Gestion de l'hygiène et la sécurité (Document Unique d'évaluation des risques professionnels).*

janv. 2004 /

Clean Cells

2004 5 mois dans la Société Clean Cells (85) certifiée ISO 9001. Mise en place des Bonnes Pratiques de Laboratoire (BPL) et ébauche du système de Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF).

janv. 2003 /

Technicienne de laboratoire

d'Analyses Médicales de Baugé (49)

17025 et rédaction d'un livret d'accueil et travail sur la sécurité dans les laboratoires. 2 mois au Centre de la Main à Angers (49). Rédaction du Document Unique, Audit de stérilisation, Procédure sur la prise en charge de la douleur.

janv. 2002 /

Technicienne de laboratoire

d'Analyses Médicales de Baugé (49)

des Recommandations de Bonnes Pratiques pour les examens extemporanés.

janv. 2001 /

Laboratoire de Biochimie-Biologie Moléculaire du CHU d'Angers (49)
sur des populations cellulaires, marquage fluorescent et analyse en cytométrie de flux.

DIPLOMES ET FORMATIONS

- / juin 2005 **MASTER SANTE, mention Ingénierie et Management de la Santé, spécialité Audit et Conseil - BAC+4**
L'ILIS (Institut Lillois d'Ingénierie de la Santé) (59)
- / juin 2003 **Licence d'Ingénierie de la Santé - BAC+3**
L'ILIS
- / juin 2001 **D.U.T. Génie biologique , option Analyses Biologiques et Biochimiques (ABB); Informatique Logiciels de laboratoire KALISIL KALILAB , logiciel de suivi - BAC+2**
L'I.U.T. d'Angers (49)

COMPETENCES

Biochimie, Hématologie, BPL, métrologie LABGUARD, Pack Office

COMPETENCES LINGUISTIQUES

Anglais Courant
Espagnol Courant
Italien

CENTRES D'INTERETS

Plongée sous-marine (FFESSM Niveau 3), cinéma, musique, voyages