

Nathalie MUNIER
55, Chemin du Grand Chêne
Les Romarines
06130 GRASSE
TEL: 06.22.22.03.62
nathaliegouriou@yahoo.fr

EXPERIENCE PROFESSIONNELLE

Laboratoire Environnement Développement durable Eau d'Azur (11/2020 – à ce jour)

Responsable d'unité microbiologie: équipe de 3 personnes

- ⇒ Management de l'équipe microbiologie avec la supervision des analyses du laboratoire de l'environnement
- ⇒ Etablissement des marchés publics
- ⇒ Suivi de l'accréditation COFRAC du laboratoire

Laboratoire VIRBAC (03/2018 – 09/2019)

Chargé de flux responsable d'équipe du laboratoire du Contrôle Qualité en microbiologie : équipe de 8 personnes

- ⇒ Management de l'équipe microbiologie avec supervision des tests de stérilité, DGAT, Biocharge, identifications microbiennes, contrôles d'environnement, dosages antibiotiques et MFT
- ⇒ Assure la libération des matières premières

Laboratoire GALDERMA R&D (12/2008 - 02/2018)

D'Octobre 2016 à Février 2018 Chef d'équipe Sciences analytique en microbiologie et adjoint contrôle Qualité : équipe de 6 personnes

- ⇒ Dirige, coordonne et planifie les activités microbiologiques: Environnement, validation nettoyage, analyse produits finis (MLT, challenge tests) et gère la sous-traitance d'activités microbiologiques
- ⇒ Assure la fonction d'adjoint Contrôle Qualité des Produits Finis, des dossiers environnement, des articles de conditionnement et des matières premières
- ⇒ Assure la supervision du traitement des déviations et des incidents Qualité

De Décembre 2008 à Octobre 2016 Chef d'équipe Développement Analytique et microbiologie: équipe de 10 personnes

- ⇒ Dirige, coordonne et planifie les activités analytiques et microbiologiques en matière de développement, mise au point, validations de méthode, transfert analytique et études de stabilité
- ⇒ Contribue à l'établissement du budget en termes de fonctionnement et d'investissement
- ⇒ Participe à la rédaction des dossiers règlementaires

Laboratoire THERAMEX (03/2007 - 11/2008)

De Décembre 2007 – Novembre 2008 Chef de laboratoire Développement Analytique: équipe de 4 personnes

- ⇒ Assure la responsabilité opérationnelle du laboratoire de développement analytique (planification et supervision) en matière de développement, mise au point, validations de méthode, transfert analytique et études de stabilité, avec le suivi de sous-traitance d'études analytiques
- ⇒ Contribue à la libération de lots de matières premières et de produits finis pour les lots cliniques
- ⇒ Coordonne et participe à la réalisation de la vérification de nettoyage
- ⇒ Participe à l'élaboration du budget de l'Unité Analyse
- ⇒ Participe à la rédaction des dossiers règlementaires partie **analyse**

De Mars 2007 à Novembre 2007 Responsable Contrôle Qualité: équipe de 10 personnes

- ⇒ Animation, coordination et gestion de l'équipe du Contrôle Qualité avec planification et suivi de réalisation des activités de prélèvements, contrôles physico-chimiques et microbiologiques en relation avec les services de production, de logistique et de l'export.
- ⇒ Libération de lots de matières premières, des articles de conditionnement, des produits intermédiaires et des produits finis avec vérification des dossiers de lots (utilisation d'INQAS).

- ⇒ Assure la bonne gestion de la maintenance des équipements et suit le budget du service
- ⇒ Participation aux validations des procédés de fabrication et de nettoyage. Assure le transfert et la validation industrielle des méthodes analytiques.

Laboratoires ALLERGAN Pharmaceutical Sciences Department (09/1995 - 04/2006)

De Mars 2002 à Avril 2006 **Responsable Contrôle Qualité: équipe de 3 personnes**

- ⇒ Planification, coordination et supervision des activités de contrôles physico-chimiques, microbiologiques et d'environnement avec réalisation d'analyses de tendance des résultats
- ⇒ Rédaction des protocoles de validation et des procédures de fonctionnement du laboratoire
- ⇒ Libération de lots pour essais cliniques avec vérification des dossiers de lots.
- ⇒ Libération de packaging et d'étiquettes selon le packaging design et les listes de randomisation
- ⇒ Contrôle des opérations de conditionnement des lots pour essais cliniques
- ⇒ Réalisation d'audits internes et gestion du budget du service

De Septembre à Avril 2006 Transfert des activités sur le site en Angleterre: formation des personnes, transfert des documents, qualification des locaux anglais, choix de nouveaux fournisseurs.

De Janvier 2001 à Mars 2001 **Chef de projet:** Mission de 3 mois au sein de siège mondial à Irvine (USA)

- ⇒ Contribution à la mise aux normes ICH et FDA des méthodes avec rédaction de protocoles de validations, de rapports de validations et de méthodes.

De Septembre 1995 à Février 2002 **Technicienne supérieure analyste de laboratoire**

- ⇒ Analyse des matières premières, des articles de conditionnement, de principes actifs et des conservateurs sur des produits finis, mise en stabilité et rédaction de rapports de stabilité.
- ⇒ Contrôle des opérations de conditionnement et d'étiquetage de lots pour essais cliniques
- ⇒ Assurance qualité: Gestion des dossiers des équipements, leur maintenance et planning de qualification, gestion et commande des consommables et des appareils de laboratoire et formation de techniciens et de stagiaires aux diverses techniques et mise à jour des dossiers de formation de l'équipe.

Société DOW CORNING (05/1995 -09/1995)

Technicienne de laboratoire Département Recherche et Développement service analytique: Tests Pharmacopée et créations de procédures, rédactions de rapports en anglais

Laboratoires WELLCOME (10/1993 - 12/1994)

Technicienne de laboratoire Département Contrôle Qualité

- ⇒ Libération des produits finis, études de stabilité des matières premières et des produits finis
- ⇒ Développement de nouveaux produits: faisabilité des méthodes, validation, établissement de dossiers de projets.

FORMATION INITIALE ET CONTINUE

- 1994** Licence de chimie (organique et inorganique)
- 1995** Formation de gestion d'entreprise IAE (informatique, statistiques, économie, comptabilité, gestion)
- 2002** Formation UPS Consultants « Mise en place et fonctionnement du laboratoire de microbiologie sur le site industriel »
- 2005** Formation CEFIRA « Audit interne et externe »
- 2008** Formation CEFIRA « Les transferts de méthodes analytique »
Formation « Management par projet »
- 2013** Formation SCIENTIS « la réglementation cosmétique européenne »

CONNAISSANCES

Anglais: courant

Allemand: courant

Connaissance et pratique des normes FDA, ICH, BPF/BPL et BPC, ISO (22716, 9001, 17025...)

Maîtrise de WORD, EXCEL, ACCESS et POWERPOINT

Utilisation d'INQAS, VDOC, DOCUMENTUM, ENOVAL, QUALIMS, MATRIX LIMS

CENTRES D'INTERET

Danse, Fitness, Lecture, Ski, Natation, Planche à voile, Plongée

Nathalie Munier
55 chemin du Grand Chêne
Les Romarines
06130 GRASSE
0622220362
nathaliegouriou@yahoo.fr

Grasse, le 6 juin 2023

Objet : candidature spontanée pour le poste de responsable contrôle qualité ou de développement

Madame, Monsieur

Je viens vous soumettre ma candidature spontanée pour un poste de responsable contrôle qualité ou responsable développement analytique au sein de votre société.

Au cours de ma carrière professionnelle j'ai travaillé principalement et essentiellement dans des sociétés pharmaceutiques et notamment au sein de service contrôle qualité et de développement analytique. La multiplicité des postes exercés avec succès a été un enrichissement et un approfondissement continu du domaine de la qualité.

J'ai assuré la responsabilité de service analytique et microbiologie en collaboration avec les services de production.

De ce fait je maîtrise les normes BPL, BPF, BPC ainsi que les normes ISO 22716, 9001 et autres.

Les différentes responsabilités que j'ai pu assumer témoignent de ma capacité d'adaptation, d'une bonne réactivité et d'une gestion efficace pour mener à bien les diverses opérations.

Proche de mes équipes en terme de management j'apporte mon soutien à la fois technique et managérial quand il le faut.

Enfin je pense que ma personnalité est en plein accord avec ma motivation professionnelle. Un goût prononcé pour les relations humaines le travail en équipe, la polyvalence, le sens de la rigueur et de l'organisation représentent autant de considérations qui ne manqueront pas à susciter votre attention.

Veillez agréer, Madame, Monsieur, l'expression de mes très respectueux sentiments.

Nathalie MUNIER