



À propos de Darine

- Plus de 15 ans d'expérience dans le domaine de la Qualité Industrielle ;
- Experte en optimisation du Système Qualité en incorporant des pratiques de gestion de changement
- Reconnue pour avoir une vision globale permettant la création de relations de partenariat menant à l'adhésion à la culture Qualité tout en motivant le personnel concerné.
- Fortes habiletés en validation des équipements de production et de laboratoire et très bonne connaissance en validation de procédés, de nettoyage, des utilités propres, de stérilisation et de fabrication pour les industries de produits pharmaceutiques, cosmétiques, de santé naturelle et de dispositifs médicaux et alimentaires



Formation professionnelle / académique

- Baccalauréat en Microbiologie et Immunologie (2005 – Université de Montréal)
- Cours en Sant et Sécurité au travail (2009 – Université de Montréal)
- D.E.S.S. en Gestion (2012 – HEC Montréal)

Expériences professionnelles

Expérience au sein de GxP Conseils – Depuis 2023.

Néopharm 2024

Support QC

Prometic BioProduction Inc. Laval (Qc) | 2018-2020

Spécialiste assurance qualité, projets & CMO (Contract Manufacturing Organization)

- Mettre en place et maintenir le Système Qualité Industrielle en priorisant, définissant, planifiant et dirigeant la réalisation de divers projets en Assurance Qualité, validation, production, contrôle de la qualité.
- Responsable des sous-traitants de fabrication de produits pharmaceutiques.

Laporte Experts Conseils (Qc) | 2012-2018

Gestionnaire de Projets et Spécialiste Validation et Assurance Qualité

- Agit en tant que consultante et gestionnaire de projets dans le domaine de l'Assurance Qualité et de la validation au sein des compagnies pharmaceutiques, cosmétiques, alimentaires, de dispositifs médicaux et de produits de santé naturels.
- Gestion de budget et d'équipe de consultants sur divers projets

L'Oréal Canada (Qc) | 2006-2012

Responsable Assurance Qualité

- Mettre en place et maintenir le Système Qualité Industrielle en priorisant, définissant, planifiant et dirigeant la réalisation de divers projets en Assurance Qualité à travers l'ensemble de l'organisation.
- Auditeur (Certifiée Auditrice Interne sous la norme ISO 9001:2008)
- Assure la formation des gestionnaires et travaille conjointement avec les divers départements afin d'inculquer la culture Qualité.

Microbiologiste et hygiéniste industrielle

- Responsable du laboratoire de microbiologie, de l'hygiène industrielle et de la validation qualité des équipements de production.
- Optimisation des méthodes d'analyse (réduit le temps d'analyse de 20%)

Connaissances Particulières

Langues (Évaluation sur 10)

- Français (Avancé)
★★★★★★★★★★
- Anglais (Avancé)
★★★★★★★★★★
- Arabe (Avancé)
★★★★★★★★★★

Informatique

- Suite Office Microsoft
- SAP
- Acrobat Professionnel 7.0
- IS2
- Flexnet

Compétences / Aptitudes

- Audit
- Analyse critique
- Résolution de problèmes
- Implantation de solutions innovatrices promouvant la qualité et la productivité
- Leadership
- Gestionnaire
- Gestion de projet
- Sens de l'initiative
- Créativité
- Sens de l'organisation
- Validation
- Système Qualité
- Communication et mobilisation

- Création et instauration des méthodes de validation qualité à partir de l'analyse de risque des équipements de production en termes d'hygiène industrielle
- Assure la conformité qualité des équipements en termes d'hygiène en optimisant les programmes de lavage
- Forme et coach les gestionnaires et travaille conjointement avec les divers départements afin d'inculquer la culture Qualité à travers l'ensemble des fonctions de validations
- Agit en tant qu'experte en Microbiologie : assure le suivi lors de présence de contamination

Expériences professionnelles (suite)

Oméga (Qc) | 2005-2006

Microbiologiste

- Mène et coordonne le projet de validation du délai d'entreposage en salle aseptique
 - o Optimise et formalise les méthodes d'emballages des outils de production stériles
 - o Réussi à augmenter le délai d'entreposage en salle aseptique de 1 mois à 6 mois
- Assure les contrôles environnementaux dans les deux salles aseptiques de production et gère les actions correctives lors d'une non-conformité dans l'environnement de travail
- Assure les contrôles microbiologiques des produits pharmaceutiques et la mise en marché de produits conformes
- Gère l'enregistrement des résultats de contrôle et assure la conformité de la documentation pharmaceutique
- Prend l'initiative de mener une enquête concernant une contamination microbiologique permettant de déceler une cause jusque-là non traitée et de remettre en question le transvasement de l'alcool à 70%

Pour plus d'informations, consultez le profil LinkedIn de la personne : <https://www.linkedin.com/in/darine-a-38475732/>
