

BOUDON CHRISTOPHE

143 Bd de Cessole – 06100 Nice

+33 (0)6 17 93 85 14

ccboudon@gmail.com

Linkedin : <https://www.linkedin.com/in/christophe-boudon-16532a142>



Responsable en industrie chimique, cosmétique, pharmaceutique et nutraceutique

PRODUCTION

- Diriger un atelier de fabrication et de conditionnement / production de petits à grands volumes (GMP / ATEX / HACCP / Extraction végétale)
- Suivre les résultats économiques de l'atelier
- Gérer les non-conformités et les actions correctives (déviations / CAPA / KPI)
- Planifier / ordonnancer les fabrications
- Adapter la charge de travail / effectif
- Gérer les stocks
- Respecter les délais
- Satisfaire le client-Animer des équipes (opérateurs à cadres / jusqu'à 20 personnes)
- Suivre les démarches d'amélioration continue (productivité, sécurité, qualité)
- Développer les compétences des personnes travaillant sous ma responsabilité---Lean Management
- Rédaction des procédures

QUALITE ET SECURITE

- Coordonner et suivre les audits (Qualité et HSE) – Auditeur Qualité
- Respect des règles HSE au sein d'un atelier de production
- Rédiger et approuver des dossiers de validation (nettoyage, procédé, bilan qualité...)
- Mettre à jour et gérer les documents Qualité et Sécurité (procédures, consignes...)
- S'assurer de l'application des « Bonnes Pratiques de Fabrication »
- Mettre en place et suivre les validations de nettoyage, qualifications d'installations et salles blanches, QI ; QO ; QP
- Requérant sécurité auprès des pompiers
- Expérience ISO9001 ; GMP ; HACCP ; ATEX
- Connaissance BPF, ISO 13485
- Gestion des risques (Synthèse organique)
- Elaboration de fiches reflexes

Projets

- Mise en place d'une unité de synthèse organique ATEX
- Mise en place d'une unité de production GMP-BPF
- Revamping d'un atelier de fabrication pharmaceutique forme sèche
- Chef de projet process mise en place d'une unité pharmaceutique de traitement du plasma (Biotech)
- Validation de nettoyage, NEP
- Achat de nouveaux équipements et matériels, CDC, FAT; SAT; QI ; QO ; QP
- Conduite de réunions
- brainstorming
- Planning sous MS Project
- Plans sous Autocad
- Cartes conceptuelles
- Analyse stratégique
- Démarche FAST-SADT
- Matrice RACI
- Analyse de risques
- Elaboration des budgets
- OPC

Qualification / Validation

- 10 ans d'expérience en développement de procédés GMP-BPF et synthèse organique
- Qualification du personnel
- Qualification et Validation des matériels et équipements
- Validation des nouveaux procédés de fabrication, contrôle annuel des déviations.
- Approbation des plans de maintenances matériels et métrologie pour assurer le maintien de leur qualification
- Management transverse
- Grande force de proposition
- Elaboration des cahiers des charges

-Consultant chef de projet

Janvier 2023 à maintenant

- ✓ Chef de projet process de la construction d'une nouvelle usine d'extraction de molécules à fortes valeurs ajoutées à partir de Plasma humain.

juin 2022 à Décembre 2022

- ✓ Gestion du revamping d'une unité de production pharmaceutique forme sèche (équipements, cloisons, HVAC, utilités, URS)

-Consultant freelance nautisme, industrie chimique, cosmétique, pharmaceutique et nutraceutique (10/2020 au 06/2022)

- ✓ Spécialisation BPF, ISO 13485

-Responsable des fabrications de principes actifs cosmétiques, pharmaceutiques et nutraceutiques – Société Exsymol

Monaco (01/2012 à 10/2020)

- ✓ Unité composée d'une Zone Type BPF, un atelier de synthèse organique, traitement des poudres, extraction végétale, ultra filtration, microfluidiseur .
- ✓ Conseiller technique de la Direction ainsi que du Comité Sécurité.
- ✓ Interlocuteur auprès des Pompiers de Monaco en cas d'accident/incident dans la Société (notamment sur les risques chimiques)
- ✓ Mise en place et organisation d'une nouvelle unité de fabrication aux normes BPF.
- ✓ Organisation du service dans le but d'obtenir les GMPCI en 2015 et HACCP pour la partie nutraceutique.
- ✓ Responsable production adjoint
- ✓ Gestion de projets

-Responsable pré-industrialisation et fabrication pour les principes actifs obtenus par voie de synthèse organique - Société Exsymol

Monaco (01/2002 à 01/2012)

- ✓ Mise en place d'un service de pré-industrialisation.
- ✓ Mise au point des procédés (laboratoire et pilote).
- ✓ Assistance technique auprès du développement et de la fabrication pour le retraitement des produits non conformes.
- ✓ Organisation du service afin d'améliorer les rapports entre la recherche, la pré-industrialisation et la fabrication.
- ✓ Mise en place des procédures et protocoles pour la certification ISO 9001 : 2000 puis ISO 9001 : 2008. Gestion personnel et matériel.
- ✓ Responsable production adjoint
- ✓ Gestion de projets

-Adjoint du responsable Production/Fabrication - Société Exsymol

Monaco (01/1999 à 01/2002)

- ✓ Réorganisation des fabrications des principes actifs à usage cosmétique et pharmaceutique.
- ✓ Mise en place des procédures et protocoles pour la certification ISO 9002
- ✓ Assistance à la mise en place d'un nouveau logiciel de GPAO.
- ✓ Responsable technique des fabrications
- ✓ Auditeur interne

-Technicien chimiste en synthèses organiques - Société Exsymol

- ✓ Etude de nouveaux principes-actifs (Prosilanol, pseudodipeptides) à applications cosmétiques, pharmaceutiques et nutraceutiques.
- ✓ Mise au point des procédés au laboratoire ainsi qu'en unité pilote.
- ✓ *Mise en place d'une unité de synthèse organique (zone ATEX)*

-Technicien de laboratoire dans un service de recherche et développement – Société Orgasynt

Grasse (01/1994 à 02/1995)

- ✓ Mise au point au laboratoire ainsi qu'en unité pilote de nouvelles synthèses organiques à vocations industrielles dans le domaine pharmaceutique.
- ✓ Formation concernant la gestion de projet, l'analyse de la valeur, l'industrialisation, le chiffrage et le prix de revient.

-Technicien de laboratoire – Société Rhône Poulenc

Commentry (07/1992 à 02/1993)

FORMATIONS

2018 – 2020 : Formation Management, Leadership, communication, gestion de projet, conduite de réunion, gestion du stress, intelligence émotionnelle (Partner strategy RH – Monaco)

2000 : Licence de chimie en candidat libre (université de Nice)
Auditeur Interne ISO

1990 – 1992 : D.U.T. de Chimie (Université Joseph Fourier de Grenoble)

1987 – 1990 : Bac F6 technicien de laboratoire (L.E.G.T. Paul Constans de Montluçon)

CONNAISSANCES INFORMATIQUES

Maîtrise de l'informatique : Pack office – Alexium (gestion de production) – File Maker (base de données) ; MS Project ; Autocad

CONNAISSANCES LINGUISTIQUES

Français : langue maternelle, excellente orthographe

Anglais (niveau B1) : TOEIC Listening and Reading test 📄 610 / 990 (listening = 310 / 495 ; Reading = 300 / 49)