

Ahmed BENHADJA

Age : 42 ans

Adresse : Zeralda, Alger – Algérie

Tél : (+213) 0553 348 321

E-mail : abenhadja19@gmail.com ahmedbenhadja@hotmail.fr



ASSURANCE QUALITE / VALIDATIONS/CONTROLE QUALITE / MICROBIOLOGIE / PRODUCTION/LEAN MANUFACTURING

ETUDES / DIPLOMES

2004 : Diplôme d'Etudes Supérieures en Biologie, option **MICROBIOLOGIE.**

Université des Sciences et de la Technologie de Bab Ezzouar- Alger, avec Mention Très bien

1999 : Baccalauréat en sciences de la nature et de la vie.

EXPERIENCES PROFESSIONNELLES

Actuellement : Superviseur Assurance Qualité et Validation, TABUK Pharmaceuticals :

- Assurer les validations des processus (Validation des Procédés de fabrication, Validation de nettoyage (QIP), Validation feuilles Excels...etc)
- Assurer et suivre les opérations de qualification des équipements.
- Participer dans l'application et le contrôle des différents systèmes AQ : Déviations et CAPA, Réclamations, Change Control, Audits L1, L2, L3 et L4, Formations (BPF et SOPs), Système DOC, Data-intégrité.
- Conduire le projet de *Pest Control* en se basant sur la gestion des risques.
- Assurer le suivi des conditions de l'environnement de toutes les zones (GMP et GxP).
- Participer dans les différents comités et les différentes réunions : Comités Qualité local et corporate, Comité CC, comité gestion des risques qualité, audit readiness, ...
- Participer dans la mise en place de l'eQMS (TrackWise) et responsable sur le module Change Control.
- Assurer les opérations QA sur système ERP-SAP.
- Vérification et approbation des dossiers de lot

04/2019 au 01/2022: Responsable Assurance Qualité, GS Laboratoires :

- Assurer la révision, l'amélioration et l'application du système documentaire de la société.
- Assurer les qualifications des équipements et les validations des systèmes et produits au niveau des 2 sites de production.
- Participer au suivi de la conception, transfert technologique et la validation du nouveau site de production (Forme sèche (**agrément obtenu**), Liquide, collyres et injectables (**projet en cours**) : **« membre de l'équipe de gestion du projet ».**
- Responsable sur les audits, les changements, les déviations, CAPA, réclamations et formations.
- Piloter une équipe qualité pour la revalidation du laboratoire Physicochimie (**revalidation obtenue**) et la validation du laboratoire de microbiologie (**Validation obtenue pour la première fois**).

- Evaluation et approbation des dossiers d'enregistrement : partie galénique et partie analytique.
- Assurer la validation des procédés de fabrication à l'échelle industrielle des nouveaux produits.

03/2018-04/2019 : Responsable de production Site des Céphalosporines à Pharmalliance SPA :

- Gérer les ateliers de Fabrication et conditionnement : forme sèche et poudre pour suspension buvable (Granulation Humide et sèche (compaction), compression, remplissage et conditionnement);
- Participer dans le lancement et la validation de la nouvelle ligne de production de poudre pour suspension buvable (Granulation, mélange, remplissage et conditionnement II aire) et à la validation des nouveaux produits.
- Vérification et approbation des instructions de fabrication des nouveaux produits.
- Assurer la production selon la politique industrielle définie par la direction.
Organiser, planifier et suit la production pour atteindre les objectifs définis.

02/2017-03/2018 : Superviseur de la production, PROPHARMAL SPA/EURAPHARMA

Groupe :

- Gérer les 3 ateliers de production ; forme effervescente, forme liquide et forme sèche comprimé simple/gélule : gestion de l'équipe, équipements, MP/AC, documentation, communication...
- Mettre en œuvre les PDP mensuel.
- Membre du comité d'Excellence Opérationnelle dans le cadre du lancement du Projet Booster –**Lean Manufacturing** : application des 5S, Kaizen, les réunions +**QDCI**, les réunions **PDCA**, suivi et résolutions des anomalies, Gestions de gaspillage, augmentation progressive de la productivité dans la ligne de production des effervescentes.

04/2014 – 02/2017 : Responsable Assurance Qualité, SANAMAD Pharma, Alger.

- Mise en place du système documentaire du site et l'organisation de l'Assurance Qualité ainsi que l'AQ systemes.
- Libération des lots de routine.
- Participer et assurer le suivi des nouveaux projets dans l'usine depuis URS jusqu'à la validation :
 - Lancement LCQ Physicochimie,
 - Lancement et validation Système HVAC et utilités, ateliers de Fabrication et conditionnement.
- Responsable sur la validation des procédés de fabrication et de conditionnement dans la nouvelle usine.

09/2013 - 03/2014 : Superviseur Assurance Qualité (SANAMAD Pharma).

09/2012 - 08/2013 : Analyste en Physico-chimie par intérim (SANAMAD Pharma).

10/2010 - 09/2013 : Responsable Microbiologie (SANAMAD Pharma).

- Chef de projet de conception et lancement du Laboartoire de microbiologie (obtention de l'autorisation d'exploitation),
- Préparer le système documentaire de Microbiologie.
- Valider les achats équipements, réactifs et consommable labo.
- Assurer les préparatifs aux audits qualité des autorités
- Assurer la validation de la station de traitement d'eau.

03/2009 - 09/2010 : Laborantin Polyvalent au sien d'un laboratoire d'analyses médicales.

01/2009 - 03/2009 : Contrôleur de qualité In-process au sien de la société LU Algérie (DANONE ; Secteur Agroalimentaire).

04/2007 - 12/2008 : Laborantin Polyvalent au sien du laboratoire central des analyses biologiques ; CHU BeniMessous

FORMATIONS ET STAGES

- Formation en « Gestion des CAPA », Wanylab.
- Formation en « mise en place Système HACCP / Iso 22000 » et « Audit interne » (Zen Vision Ecole).
- Formation sur le Braille assurée par la société CIPA.
- Formation en Management : « Animer et piloter une équipe »; (CESI Algérie).
- Formation en Lean Management : 5S, PDCA, 5M, Optimisation de la production (C.E.O AMCE Group).
- Formation en « Traitement d'air, nettoyage, flux du personnel, qualification et surveillance de contamination des zones à atmosphère contrôlée selon GMP 2009 et la norme ISO 14644 ainsi que la qualification et surveillance du système de traitement des eaux » organisée par UNITECH ; SERVIZI di INGENERA s.r.l).
- Systèmes de traitement des eaux (formation organisée par VEOLIA system).
- Formation en « Nouvelles Guidelines en microbiologie pharmaceutique » organisée par L.N.C.P.P
- Formation en « Utilisation et entretien de HPLC Agilent 1200 » organisée par AGITECH Egypt.
- Formation en « Hygiène et Sécurité : risque incendie, risques chimiques, les accidents et leurs causes, organisation de la prévention dans l'entreprise, le comité HS », organisée par OPREPATPH.
- Formation en BPF : « Gestion système qualité et documents qualité » ; WANYLAB.
- Formation en « Validation des procédés de nettoyage » ; WANYLAB.
- Stage en « assurance Qualité » au sein du service de Gestion Qualité du L.N.C.P.P
- Formation en « Titration par potentiomètre METTLER TOLEDO et dosage de l'eau par la méthode Karl-Fischer, organisée par ACG Sarl.
- Formations internes en « Transfère et Validation des méthodes d'analyse », « Gestion des OOS et processus d'investigation », « Qualification des équipements de laboratoire », « Bonnes pratiques de laboratoire », « Bonnes pratiques de fabrication ».

DIVERS

- **Langues** : Anglais Technique, Français et Arabe.
- **Informatique** : Office, ERP SAGE et SAP ; Intellix, TrackWise.
- **Atouts** :

Rigoureux, Méthodique, dynamique, tempérament imaginatif et innovant ; A la fois théoricien et homme de terrain ;

aime la recherche scientifique, faculté de trouver les solutions aux problèmes rencontrés dans son domaine, supporte la pression, Faculté de travailler et d'intégrer rapidement en équipe et bon sens de coopération ; sens de travail en équipes pluridisciplinaires, bonne communication, apte à s'adapter à de nouveaux équipements et technologies.

