



# DEHEMCHI YASMINA

Analyste chimiste



## CONTACT

☎ 07 82 32 64 25  
05 51 87 23 56  
✉ [yasminedehemchircq@gmail.com](mailto:yasminedehemchircq@gmail.com)  
📍 Cite Boussouf B76 N° 10  
Constantine

## PROFIL

Employé dans l'industrie pharmaceutique depuis plus de 11 ans. J'ai occupé des postes clés dans le processus de contrôle de la qualité. Je suis prêt de relever de nouveaux défis.

## PROFIL PERSONNEL

📅 08/06/1986

Ⓐ Célibataire

## COMPÉTENCES

- Connaissance des concepts, outils et méthodes du management de la qualité.
- Utilisation des instruments du laboratoire.
- Rigueur, organisation et esprit analytique.
- Capacités d'organisation et de résolution des problèmes.
- Précision et attention pour les détails
- Pédagogie, diplomatie et bonne capacité d'écoute.

## MAITRISE

- Informatique: maîtrise de l'environnement Windows, pack office et de l'outils internet.
- Langue: Arabe: très bien  
Français: très bien  
Anglais: bien
- Autre: permis de conduire catégorie B.

## FORMATION

- 2007-2008: Diplôme d'étude supérieure en chimie (Université Mentouri. Constantine).
- 2004: Bac scientifique (lycée Malek Haddad. Constantine).

## CONNAISSANCE PHARMACEUTIQUES

- Maîtrise des lignes directrices BPF, BPL, ICH guideline.
- Maîtrise de la norme ISO 9001:2015.
- Définir et mettre en œuvre les techniques de contrôle qualité afin de vérifier la qualité des produits dans le respect de la réglementation et des règles d'hygiène et sécurité.

- Maitrise des méthodes d'analyse (physico chimie et pharmacotechnie).
- Développement des méthodes analytiques.
- Analyse des différentes forme et dosage pharmaceutiques (forme solide, solution et suspension injectables, collyre, céphalosporine, nasale et auriculaire).
- Analyse des matières premières et des articles de conditionnements.
- Analyse des dispositifs médicaux (masque chirurgicaux).
- Validation des méthodes analytique selon ICH Q2R1.
- Achat et validation technique des SCR et des réactifs.
- Utilisation et calibration des équipements d'analyse physico- chimique (HPLC, compteur de particule, osmometre, Toc metre, polarimètre, particule sizer , UV et autre).
- Maitrise l'utilisation des référentiels (pharmacopée européenne, USP, British pharmacopea).
- Etude cinétique du profil de dissolution selon ICH M9.

## **EXPERIENCES PROFESSIONNELLES**

### Analyste sénior à l'unité physico-chimie, HUPP PHARMA,(Algérie) De septembre 2022- à ce jour

- Vérification de la réalisation des taches attribués aux analystes physico-chimique.
- Rédaction des procédures du laboratoire de controle qualité.
- Veille sur la réalisation des tests par les analystes conformément aux procedures.
- Validation des méthodes analytiques.
- Rédaction des comptes rendus d'analyse.
- Communication des besoins en matériels et consommables au responsables hiérarchique.
- Plannification des formations pour les analystes en collaboration avec le responsable hiérarchique.
- Formation initiale et continue des analystes sur l'utilisation et calibration des équipements.

### Analyste à l'unité physico-chimie, HUPP PHARMA,(Algérie) De Novembre 2018 au septembre 2022

- Analyse physico-chimique et pharmacotechnie des produits pharmaceutiques (comprimés, gellule, solution et suspension injectable).
- Analyse des matières premières et des articles de conditionnements.
- Etude de stabilité des produits de validation.
- Gestion des réactifs.

- Analyse des produits de developpement.
- Validation des méthodes analytiques.
- Standartisation des matières premières.

### Responsable contrôle qualité, AAHP, (Algérie) De septembre 2012 au Novembre 2018

- Planificacion et dispatching des activités en fonction des délais, moyenne et ressources.
- Gestión des ressourceces humaine (recrutement, évaluation, formation.....).
- Formation initiale et continue des analystes.
- Vérification et approbation des résultats d'analyses.
- Traitement des résultats OOS.
- Etude de faisabilité pour les nouveaux produits.
- Intervenir sur les equipements de l'unité de physico-chimie en cas de disfonctionnement.
- Suivi des indicateurs de performances (conformité,OOS,rendement)
- Rédaction des procedures et des rapports du laboratoire controle qualité.
- Définition des regles de stochage et d'archivage des documents de controle
- Organisation de l'échantilloteque.