

CURRICULUM VITAE



Alain DUGUET

Né le 5 Septembre 1956

Français - marié, 2 enfants

portable 06 25 93 35 29 – courriel: alain.duquet@pharmapi.fr

EDUCATION

- 1981 Doctorat 3^e cycle ès **Chimie Analytique**, Ecole de Chimie de Strasbourg
Titre: "Application de l'HPLC à la détermination de traces métalliques"
- 1979 Diplôme d'Etat de **Pharmacien** (option Industrie), Faculté de Pharmacie de Strasbourg (France)

Langues

- Français : langue maternelle
- Anglais : courant (TOEIC 950) – plusieurs séjours aux USA et en Grande-Bretagne
- Allemand : courant – séjour de 3 mois à Francfort, Hoechst AG (1995)

EXPERIENCE PROFESSIONNELLE

Expérience in **Développement Analytique** et **Management**:

- Participation aux développement international de nouvelles molécules (NCEs) jusqu'à l'Enregistrement
- Mise à jour et soumission de Dossiers de produits matures
- Mise en place de nouvelles techniques et méthodologies analytiques
- Implantation de nouvelles organisations, direction de larges équipes et gestion de processus transverses

□ depuis mai 2013: **Consultant pour l'Industrie Pharmaceutique**

création de la structure PharmApi (www.pharmapi.fr), activité de Conseil, Expertise, Formation à l'intention de sociétés de l'industrie pharmaceutique

□ de janvier 2005 à avril 2013: **Directeur Global Analytique, Développement Chimie et Biotechnologie, Sanofi**

responsable de la Coordination Analytique Développement Chimie et Biotech, entre 10 sites (Aramon, Sisteron, Montpellier, Neuville, Vitry Chimie et Bio, Budapest, Francfort Chimie et Bio, Brindisi; 200 personnes), avec les Sciences Analytiques (R&D) et CQ/AQ de Production; également président du Comité Pharmacopée de Sanofi

□ d'octobre 2003 à décembre 2004 : **Responsable des Opérations Qualité, Développement Procédés, Vitry, Aventis**

responsable de la mise en place et du fonctionnement de la nouvelle fonction Opérations Qualité en Développement, combinant en une seule équipe Développement Analytique, Qualité Contrôle et Assurance Qualité (40 personnes)

□ d'avril 2001 à septembre 2003 : **Responsable Européen Analytique, Développement Procédés, Chimie, Aventis Pharma**

responsable des sites analytiques en Europe (4 sites : Francfort, Vitry, Neuville, Romainville ; 75 personnes), ainsi que responsable site Développement Procédés de Romainville (40 personnes)

□ de février 1998 à mars 2001 : **Directeur du Département Analyse, Développement Pharmaceutique Global, Romainville, Hoechst Marion Roussel**

responsable d'une équipe de 80 personnes, modifiant sa structure (orientation Projet), rationalisant son activité, périmètre et effectif, assurant la transition dans des phases de fusion (HMR, Aventis), tout en continuant à se consacrer aux projets prioritaires et à l'expertise scientifique

□ de 1988 à février 1998 : **Chef de Service, Développement Analytique de Nouveaux Principes Actifs, Romainville, Roussel Uclaf**

responsable d'un service de 15 personnes (3 laboratoires), développant des méthodes analytiques et participant aux Développement International de nouvelles molécules

□ de 1984 à 1988 : **Chef de Laboratoire, Contrôle Qualité de Principes Actifs commerciaux, Romainville, Roussel Uclaf**

responsable d'un laboratoire de 10 personnes, analysant et libérant des lots pilotes et de production de principes actifs

□ de 1981 à 1983 : Enseignant en Chimie Analytique, Université de Sétif, Algérie *enseignement effectué dans le cadre du Service Militaire en Coopération (VSNA)*

Autres: expert à la Pharmacopée Européenne (EDQM), Groupe 10B (depuis janvier 2008); expert à la Pharmacopée Américaine / USP, Groupe Small Molecules 4 (depuis Juin 2010)