

CURRICULUM VITAE

Nom	LEMPEREUR
Prénom	Laurent
Domaine(s) de compétence	DOCTEUR EN PHARMACIE DESS DE PHARMACIE INDUSTRIELLE
Expérience professionnelle	
Dates	Depuis octobre 2012
Fonction ou poste occupé	Directeur des contrôles
Principales activités et responsabilités	Le directeur des contrôles est chargé de : • conduire une stratégie annuelle de contrôle en laboratoire des produits de santé dans une approche de surveillance du marché en tenant compte de la transversalité inter-métiers et directions produits et d'une priorisation en fonction du risque. Cette stratégie intègre la participation aux programmes de surveillance Européens et internationaux en relation avec la DEQM et l'OMS, ainsi que la capacité à répondre à des contrôles de surveillance de marché en urgence • garantir le contrôle et la libération des lots de médicaments immunologiques et des médicaments dérivés du sang avant leur mise sur le marché : libérations pour le marché européen dans le cadre des procédures pilotées par la DEQM pour le réseau des OMCLs et pour les marchés internationaux dans le cadre de la procédure de préqualification de l'OMS • participer à l'élaboration des Pharmacopées Française et Européenne, • contribuer au développement de méthodes et/ou à la qualification de substances de référence • contribuer à l'élaboration de référentiels en coopération avec des structures de normalisation ou de standardisation • contribuer à l'organisation du contrôle national de qualité des laboratoires d'analyses médicales en collaboration avec la direction produit DMDPT en charge de l'évaluation de ces laboratoires.
Nom de l'employeur	ANSM, Direction des contrôles (CTROL)
Type ou secteur d'activité	Contrôle des produits de santé

Dates	Septembre 2008 à septembre 2012
Fonction ou poste occupé	Directeur scientifique du site de Lyon de la DLC
Principales activités et responsabilités	• Management d'une équipe de 52 personnes avec le support de 4 chefs d'unités. • Responsabilité de la libération des lots de vaccins en Europe et pour l'OMS par délégation de signature du Directeur Général. Validation de tous les rapports et données scientifiques issus du site de Lyon ou des plateaux techniques des autres sites DLC associés aux contrôles pour la libération des lots de vaccins. • Membre élu à l'Advisory group OCABR (libération de lots) de la Direction Européenne pour la Qualité des Médicaments : représentant et personne contact des laboratoires Européens pour les questions relatives à la libération de lots (groupe de 6 représentants pour les médicaments dérivés du sang et les vaccins, second mandat jusqu'en juin 2014). • Définition de la stratégie et du programme d'activité annuel du site pour la libération de lots (plan de contrôle), les expertises et collaborations internationales à la demande de l'OMS ou d'autorités tiers, les stratégies de développement de méthodes, de contribution à l'évolution de la réglementation Européenne ou internationale des vaccins et les partenariats avec la Pharmacopée dans ce cadre. • Suivi et pilotage des indicateurs d'activité du site, planification et animation des réunions de suivi avec les différents fabricants de vaccins sollicitant l'ANSM pour la libération de leurs produits.
Nom de l'employeur	ANSM, Direction des laboratoires et des contrôles
Type ou secteur d'activité	Contrôle qualité, Libération de lots, Management d'équipes
Dates	Octobre 2003 à août 2008
Fonction ou poste occupé	Coordinateur qualité de la Direction des Laboratoires et des Contrôles.
Principales activités et responsabilités	• Mise en place et suivi de la politique qualité développée par la Direction sur les trois sites de Lyon, Montpellier et Saint-Denis. Encadrement des trois responsables qualité des sites avec pour objectif le développement et le suivi d'un système de management de la qualité harmonisé entre les sites et conforme aux exigences de la norme ISO 17025, référentiel qualité appliqué au sein du réseau Européen des Laboratoires officiels de contrôle. • Représentant de la DLC dans le cadre de la démarche européenne de standardisation des systèmes qualité des laboratoires officiels de contrôles : réunion annuelle, groupes de travail pour la rédaction de recommandations, audits d'autres laboratoires européens (Suisse, Belgique, Norvège, Laboratoires de la Pharmacopée Européenne, Italie, Angleterre, Luxembourg, Russie). • Coordination des audits de la DLC par des organismes extérieurs, DEQM et OMS en particulier. • Participation au comité de pilotage et aux groupes de travail qualité de l'Afssaps : mise en place d'un pilotage qualité des processus, d'un suivi par des indicateurs et des audits d'efficacité.
Nom de l'employeur	Afssaps, Direction des laboratoires et des contrôles
Type ou secteur d'activité	Management de la qualité, gestion de projets, management transverse
Dates	Décembre 1997 à septembre 2003
Fonction ou poste occupé	Responsable qualité du site de Lyon
Principales activités et responsabilités	• Soutien auprès de la direction du site pour le développement d'un système de management de la qualité adapté et efficace pour l'activité de libération de lots de vaccins en Europe et à l'international. • Développement et gestion de la documentation qualité appliquée aux contrôles et à la libération de vaccins, planification et participation aux audits internes, enregistrement des anomalies et des réclamations clients, participation au développement d'actions correctives ou préventives. Participation à toutes les réunions avec les fabricants, la DEQM et l'OMS. • Participation à l'aménagement et à la qualification des laboratoires du site de Lyon (confinement de niveau L2 et L3) : stratégies de décontamination et de stérilisation, fonctionnement du laboratoire L3.
Nom de l'employeur	Agence du médicament puis Afssaps, Direction des laboratoires et des contrôles
Type ou secteur d'activité	Management de la qualité, Audit, sécurité et sûreté biologiques

Dates	Octobre 1996 à novembre 1997
Fonction ou poste occupé	Responsable qualité d'un laboratoire prestataire de service dans le domaine des essais cliniques pour l'industrie pharmaceutique et cosmétique.
Principales activités et responsabilités	• Encadrement de 45 personnes pour développer un système qualité certifié ISO 9001. • Responsable affaires réglementaires : veille réglementaire dans le domaine des essais cliniques. Elaboration de protocoles conformes aux bonnes pratiques cliniques et à la loi Huriet.
Nom de l'employeur	Laboratoire DERMSCAN
Type ou secteur d'activité	Management de la qualité, bonnes pratiques cliniques
Formation	
Dates	1995
Intitulé du diplôme délivré	Diplôme d'Etat de Docteur en Pharmacie
Principales matières/compétences professionnelles couvertes	Option Pharmacie Industrielle
Nom et type de l'établissement d'enseignement ou de formation	Faculté de Pharmacie de Lyon
Dates	1995
Intitulé du diplôme délivré	DESS de Pharmacie Industrielle Attestation d'études universitaires de Management Pharmaceutique
Principales matières/compétences professionnelles couvertes	Option cosmétologie, dermopharmacie
Nom et type de l'établissement d'enseignement ou de formation	Institut de Pharmacie Industrielle de Lyon
Dates	1994
Intitulé du diplôme délivré	Certificat de Maîtrise de Sciences Biologiques et Médicales Pharmacotechnie
Principales matières/compétences professionnelles couvertes	
Nom et type de l'établissement d'enseignement ou de formation	Faculté de Pharmacie de Lyon
Langue(s)	Anglais