

Mélodie PINGEOT

Bezonnais
72220 Ecommoy, France
+337 69 67 55 53
@ melodie.pingeot@gmail.com

31 ans
Mobilité : France, Europe et Monde
Bilingue anglais
Très bonnes notions d'espagnol et néerlandais



RESPONSABLE RECHERCHE & DEVELOPPEMENT, QUALITE ET REGLEMENTATION

Produits cosmétiques et dispositifs médicaux

2014 - 2018

Responsable R&D, Qualité et Réglementation

Girasol Natural Products [Breda - NETHERLANDS]



Responsable R&D: tous types de produits cosmétiques (préférentiellement naturels), dispositifs médicaux et compléments alimentaires pour clients tiers. Sourcing MP, communication fournisseurs, communication clients, définition briefs, support technique, revendications PF, listes INCI, certification des PF...
Emulsions, produits anhydres, huiles, lotions, baumes, savons, shampoings, traitements capillaires...

Responsable Qualité: MP, tests de stabilité et compatibilité, procédés de production, qualité PF, CA.

Responsable Réglementation : conformité des MP et PF avec la Réglementation Européenne, création DIP, signature Part A & B, déclaration CPNP. Responsable de l'analyse des risques d'exposition aux MP des salariés mise en place de mesures de protection via EcetocTra.

Membre de l'équipe Management: responsable de la conformité et maintenance du système de qualité du département R&D, et de l'ensemble de la société.

2013-2014

Réglementation cosmétique et Développement Durable

Oriflame Ireland [Bray - IRLANDE] - Stage de 6 mois



Analyse, gestion et classification des MP « durables » selon les critères de développement durable de la société (biodegradabilité, toxicité aquatique, statut environnemental, utilisation des ressources en eau...).

2010-2013

Assistante R&D - Gestion de projets - Formulation Cosmétique Naturelle

Laboheme [FRANCE] - Alternance puis CDI (Cadre)



Recherche, formulation, développement, scale-up et industrialisation des *Perles de Beauté* - **Dépôt d'un Brevet**
Formulation naturelle, Nature & Progrès, COSMOS, ECOCERT, Réglementation, Sourcing MP, Gestion base de données des MP et produits finis

2009

Technicienne de laboratoire - Laboratoire Applications parfums

Givaudan Paris [FRANCE] - Stage de 10 semaines



<u>2017</u>	Cursus intensif de Sciences Dermato-Cosmétiques – ULB <i>Université Libre de Bruxelles</i>
<u>2016</u>	Diplômée Evaluatrice de la Sécurité des Produits Cosmétiques en UE – ULB <i>Université Libre de Bruxelles</i>
<u>2010-2012</u>	Master Matières Premières Naturelles Cosmétiques – ISIPCA - (Major de promotion)
<u>2009-2010</u>	Licence de Chimie – UVSQ
<u>2007-2009</u>	DUT de Chimie – IUT du Maine

Techniques

Formulation { de produits cosmétique naturels et conventionnels
dispositifs médicaux
de compléments alimentaires liquides

Parfaite maîtrise des spécificités de formulation liées aux caractéristiques des matières premières, connaissances approfondies des émulsions, gels anhydres et savons/shampoings, formulation labellisées, huiles végétales naturelles, huiles essentielles vs parfums. Conception & Formulation d'après briefs de clients externes, coût de la formule, extraits actifs ...

Gestion de projets : Analyse de briefs, recherches bibliographiques, sourcing et sélection des matières premières, plans d'expériences, évaluation des échantillons. Rédaction de rapports, analyse coût de la formule, étroite collaboration avec le client & département production, collaboration avec les fournisseurs. Anticipation, intuition, curiosité, imagination, créativité, originalité, efficacité, rapidité, planification, précision, sérieux, cohérence, flexibilité, adaptabilité, esprit de persuasion, clarté, inspiration, suggestion, pragmatisme.

Réglementation Européenne Cosmétique, relative aux Dispositifs Médicaux et relative aux Compléments Alimentaires

Parfaite maîtrise des différentes réglementations et supervision des étapes réglementaires.

Qualité matières premières et produits finis :

Sélection nouvelles MP, bibliographie, documentation utile et nécessaire (règlement interne & normes)
Libération & critères de libération des lots & re-tests
Lancement, optimisation et validation du scale-up de nouvelles formules
Suivi et intervention lors de la production
Libération batches après quarantaine, validation des mesures & résultats bactériologique & CoA

Sécurité Produits: DIP, habilitée à signer la partie B des dossiers : analyse toxicologique.

Notifications CPNP, MSDS, IFRA, REACH.
Tests de compatibilité & stabilité des produits.

Sécurité au travail :

Mise en place et suivi des **normes** Iso 13485, Iso 22716 et FSSC22000.
Analyse des **risques d'expositions** chimiques des travailleurs via analyse du portefeuille de matières premières, calculs d'exposition et mise en place de mesures de protections efficaces > EcetocTra.

Relationnelles et managériales

Leadership : Confiance et transparence vis-à-vis de mon équipe, parfaite communication, ouverture d'esprit et compréhension. Parfaite communication de notre équipe management, implication complet et enthousiaste dans la fluidité des relations au sein du travail.

Relations fournisseurs et éventuels partenariats avec d'autres laboratoires de développement : matières premières, équipements, co-working sur certains problèmes de formulation, sur de nouvelles idées de produits... Séminaires et salons.

Relations clients : étroite collaboration client – formulatrice pour la formulation à façon, adaptabilité, compréhension totale de l'esprit du produit vs brief client, discussion actifs vs coût, retours clients & plaintes...