

- → horkko@gmail.com
- **J** +33 6 03 44 32 86
- 诺 18 Juin 1976
- Rouen
- in emmanuelquevillon
- norkko
- **₩** horkko
- Version PDF

☞ FORMATION

Master Bio-informatique, Modélistation et Statistique

Université de Rouen - Mont Saint Aignan 2001

Master Biologie cellulaire et

DUT Biologie Appliquée

Université de Rouen - Evreux 1996

BAC D

Lycée Jeanne d'Arc - Rouen 1994

***** CERTIFICATIONS

AWS Certified Cloud Practitioner

HashiCorp Certified Terraform Associate (002)

Certified Kubernetes Administrator

AE LANGUES

Français (Natif)

Anglais (Courant)

♥ CENTRES D'INTÉRÊTS

Crossfit

Plongée (CMAS 2)

A PROPOS

Biologiste de formation, DevOps aujourd'hui, j'ai des compétences hétérogènes. Je m'adapte aisément et rapidement à tout nouveau domaine de compétence. Apprendre de nouvelles technologies et relever de nouveaux défis sont mes motivations premières

EXPERIENCES PROFESSIONNELLES

DevOps

04/2022 - Aujourd'hui

SAFRAN - Magny les hameaux

Maintenance et automatisation de procédures d'installation et de configuration.

- Cloud privé OpenStack, gestion d'usine logicielle pour plateforme BigData (GitLab, Artifactory, ...)
- Migration d'applications dans le cloud (AWS)
- · Migration d'infrastructures via IAC (Terraform)
- Deploiement d'infrastructures et applications K8S (EKS)
- · Mise en place/création de CI/CD (GitLab/ Github actions)
- · Automatisation de procédures d'installation et de déploiments (Shell/Ansible)

DevOps

04/2022 - Aujourd'hui

RedLab - Rouen

Mise en place d'une structure d'intégration et déploiement continu (CI/CD) pour projets

- · Gestion, déploiement et optimisation d'applications conteneurisées dans K8S
- · Installation automatisée d'un cluster offline K8S (Ansible)
- Intégration & déploiement continu (Github actions, Docker) via une librairie partagée

DevOps

MovingLab - Rouen

Maintenance et modernisation d'infrastructures Cloud et de déploiements automatiques.

- SRE Cloud (AWS)
- Infrastructure as a Code (Terraform)
- Administration & automatisation (Packer / Ansible)
- Déploiements automatiques (Gitlab-CI, CodeDeploy, Docker, Bash)

DevOps

09/2017 - 01/2020

Mise en place d'une architecture de production web complexe multisites virtualisée (VMware,

- · Sécurisation réseau (Pfsense, iptables)
- Reverse proxy / Load balancing (Apache, HAproxy)
- Cluster de bases de données multi-master (MariaDB/Galera)
- VPN multi-sites
- Répartition multi-sites (Europe, Canada, Singapour) via GeoIP (Cloudflare)

Mise en place d'un environnement de développement, test et déploiement automatique

- Automatisation via CI (GitLab) et CD (Ansible) en production
- · Environnement de test (Docker, Docker registry)

Mise en place d'un environnement de R&D pour calculs intensifs

- · Serveurs de calcul
- Serveurs de bases de données (MariaDB) et NoSQL (MongoDB)

Développeur bioinformatique / Administrateur système

04/2007 - 08/2017

Gestion et mise à jour des données biologiques publiques pour le campus

- Maintenance et configuration via BioMAJ
- · Scripts bash de soumission de jobs sur cluster de calcul (SLURM)
- · Contributeur maieur et testeur du proiet BioMAJ3
- · Développement d'un outil contributaire, biomaj-manager

Développement d'applications bioinformatiques, suivi des projets, installation, maintenance et évolution des applications en production.

- · BiblioList: Gestion de références bibliographiques pour génomes annotés (Perl/PostgreSQL/Apache)
- BIGSdb: Gestion du typage par séquences multilocus. Développement d'un plugin de visualisation de phylogénie (Perl/PostgreSQL/Apache)
- dbNucleus: Gestion de données cliniques, génotypiques et phénotypiques d'autisme (Perl/PostgeSOL/Apache)
- Demultiplex: Gestion et suivi des séquençages hiseq (Illumina) et automatisation de tâches de démultiplexage (Cluster SLURM) (Python Django, PostgreSQL, Apache)
- PairedEnd: Outil de recherche de séquences PairedEnd chevauchantes (C++)

 CIF: Outil d'aide à la décision pour les constructions en biologie moléculaires (Perl, BioPerl)

Développeur bioinformatique

INRA/Bayer CropScience - Every/Lyon

06/2005 - 04/2007

Mise en place d'un pipeline d'annotations automatique pour l'analyse fonctionnelle de génomes fongiques.

- Développement d'une librairie interne Perl de gestion d'ordonnancement d'étapes de workflow. Soumission de jobs sur cluster de calcul (SGE)
- Développement d'une application web pour la visualisation des résultats d'analyse (Perl CGI/PostgreSQL/Apache).

Développeur bioinformatique

10/2002 - 05/2005

European BioInformatic Institute - Cambridge UK

Développement d'un logiciel de recherche de signatures protéiques sur des séquences du vivant (InterProScan).

- Réécriture d'InterPRoScan (modules Perl), mode CLI et Web
- Développement d'une librarire d'indexation de fichiers
- Intégration d'outils externes pour la recherche de signature protéiques
- Support utilisateur
- Packaging et distribution de version (outil et données)

COMPÉTENCES & APTITUDES

