



**Jean
Gagné**

✉ jgagne@gxpconseils.com



Consultant Procédé Pharmaceutique

À propos de Jean

- Plus de 34 ans d'expérience dans l'industrie pharmaceutique et alimentaire dans un cadre normalisé.
- Excellente capacité dans la gestion du personnel, de la production et de projets.
- Reconnu pour ses qualités de leader, son expérience en mise à l'échelle et sa contribution dans l'amélioration continue.
- Principales forces : Collaborateur, rigoureux, mobilisateur et pro-actif.



Formation professionnelle / académique

- Maîtrise en sciences et technologie des aliments spécialisé en microbiologie (1993 – Université Laval)
- Baccalauréat en sciences et technologie des aliments (1989 – Université Laval)

Expérience au sein de GxP Conseils – Depuis avril 2025

Consultant procédés pharmaceutique et agro-alimentaire

Expériences professionnelles

Myconature, Québec | 2023-2025

Président Fondateur – Production de champignons de spécialité frais, séchés et de plats cuisinés à base de champignons (marché végétan et végétarien)

- Rédaction du plan d'affaire, recherche de financement et responsable de l'ensemble des tâches reliés au démarrage d'une entreprise
- Achat d'un bâtiment et mise sur pied d'une usine de production de champignons de spécialité (capacité de production de plus de 200kg par semaine)
- Design, sélection et achat des équipements
- Mise au point du procédé de production et démarrage des activités
- Planification et statistiques production
- Vente de produits frais aux restaurants et marchés
- Développement de produits transformés à base de champignons

Medicago, Québec | 2014-2023

Superviseur – Département Procédé Industriel

- Superviser les activités de production de lots cliniques (phase 1-2-3 et commercial) et non cliniques (développement) dans un environnement GMP en évolution rapide pour les secteurs de clarification et purification
- Assurer le leadership et la gestion d'une équipe de spécialistes en procédé industriel (5-10 employés)
- Diriger, mobiliser, développer et responsabiliser les membres de l'équipe
- Gérer et coordonner l'implantation/transfert des nouveaux procédés issus de R&D et des nouveaux équipements nécessaires en respectant les processus qualités et les échéanciers. Implication active dans toutes les sphères d'activité y étant relié ; élaboration des protocoles de développement, rédaction d'URS, rédaction de contrôle de changement, essai d'ingénierie, achat d'équipements
- S'assurer de l'optimisation et du maintien de la documentation reliée aux activités de production
- Contrôler les procédés et s'assurer du respect des paramètres de production et de qualité

Connaissances Particulières

Langues (Évaluation sur 10)

- Français (Maternel)
★★★★★★★★★★
- Anglais (Avancé)
★★★★★☆☆☆

Informatique

- Suite Microsoft Office

Compétences / Aptitudes

- Gestion de personnel
- Gestion de projet
- Analyse statistique
- BPF
- Travail d'équipe
- Communication
- Amélioration continue
- Résolution de problème

Attestations et autres

- Certification Six Sigma Green Belt (DMAIC) | 2012

Expériences professionnelles (suite)

BD Diagnostics Infectious Disease, Québec | 2008-2014

Spécialiste – Développement et optimisation de procédé

- Planification et coordination des différentes étapes de plusieurs projets de développement et/ou d'optimisation de tests moléculaires menant à la validation du procédé et à l'implantation en production. Ceci inclus :
 - o Transfert du procédé R&D vers la production
 - o Mise à l'échelle industriel
- Développement/exécution des tests d'ingénierie démontrant l'efficacité du procédé, rédaction de protocoles et de rapports
- Supervision de l'exécution des tâches d'équipe de travail sans lien d'autorité
- Travailler en étroite collaboration avec équipes multidisciplinaires (ingénierie, AQ, CQ et validation)
- Représentant du département dans plusieurs comités interdisciplinaires pour assurer le bon développement et l'implantation des nouveaux projets

GlaxoSmithKline, Québec | 2005-2008

Spécialiste – Validation

- Rédaction des protocoles de simulation aseptique et coordination de leur exécution
- Participation active dans l'élaboration des philosophies de validation y étant associées
- Participation active à plusieurs inspections de la FDA en tant qu'expert simulation aseptique
- Représentant du département de validation (expert simulation aseptique) au sein d'une équipe multidisciplinaire pour le remplissage de vaccins sur 3 sites de GSK et chez la firme Baxter
- Responsable de la rédaction des protocoles de validation (IQ, OQ et PQ) de divers équipements

Autres expériences pertinentes

Consultation du profil LinkedIn : <https://www.linkedin.com/in/jean-gagné-0620b85b/>