

**Spécialiste Contrôle de la Qualité Senior****À propos de Cédric**

- Expert en assurance et contrôle de la qualité, avec plus de 15 ans d'expérience stratégique et opérationnelle dans le secteur pharmaceutique.
- Leadership reconnu dans la gestion d'équipes multidisciplinaires de grande taille, orienté vers l'excellence opérationnelle et le développement d'une culture qualité forte.
- Spécialiste de la conformité réglementaire (BPF/GxP) et des investigations complexes (CAPA, déviations, gestion des changements), avec une rigueur constante dans l'application des standards qualité.
- Tourné vers l'amélioration continue et l'optimisation des performances du laboratoire, notamment par l'intégration de nouvelles technologies et la validation des méthodes analytiques.

**Formation professionnelle / académique**

- Master 2 professionnel en Chimie analytique (2010 – Université Paul Sabatier, Toulouse)
- Licence professionnelle en Chimie Analytique (2008 – Université Paris-Sud)

Expérience Professionnelles**GxP Conseils, Québec | 08- 2026-auj****Vetio Animal Health — Montréal, QC 2025 – 2026**
Gestionnaire Senior – Contrôle Qualité

- Dirigé une équipe de 11 professionnels (4 superviseurs directs, 7 indirects) au sein du laboratoire de contrôle qualité.
- Piloté l'ensemble des opérations analytiques : planification, exécution, validation des résultats et libération des lots.
- Assuré la conformité aux BPF, aux exigences réglementaires (Santé Canada, USDA) et aux normes internes.
- Coordonné les investigations (écarts, OOS), les CAPA, et les évaluations d'impact qualité liées aux changements.
- Préparé et accompagné l'entreprise lors d'audits internes, clients et inspections réglementaires avec succès.
- Collaboré étroitement avec la Production, la Validation, l'Assurance Qualité et les Services Techniques pour résoudre les non-conformités et garantir la continuité opérationnelle.

Connaissances Particulières**Langues (Évaluation sur 10)**

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

Informatique

- Suite Office Microsoft

Compétences / Aptitudes

- Gestion de Personnel
- Chimie Analytique
- Investigations, CAPAs, Contrôles de changement
- GMP / GxP
- Validation / CSV
- Amélioration Continue
- Communication

- Initié et mené des projets d'amélioration continue (réduction des délais d'analyse, digitalisation des rapports) dans une démarche de qualité intégrée.

Pharmascience Inc. — Montréal, QC 2022 – 2025

Chef de Section – Contrôle Qualité

- Supervisé une équipe de 44 collaborateurs (6 superviseurs directs, 38 indirects) répartis sur plusieurs flux analytiques.
- Piloté toutes les activités de soutien au laboratoire : instrumentation, revue des données critiques, support technique, achats et investigations.
- Conçu et déployé un plan quinquennal de remplacement d'équipements et d'intégration de nouvelles technologies (automatisation, monitoring analytique).
- Négocié des partenariats stratégiques avec des fournisseurs clés, menant à une réduction significative des coûts d'exploitation et une amélioration de la fiabilité des chaînes d'approvisionnement.

GSK / Haleon — Saint-Laurent, QC 2021 – 2022

Superviseur Assurance Qualité – Production et Investigations de Laboratoire

- Encadrement d'une équipe de 4 personnes : 3 investigateurs et 1 spécialiste en conformité.
- Approbation des investigations liées à la production et au laboratoire.
- Assurance de l'alignement des différents départements sur les exigences de qualité et de conformité.
- Responsable des initiatives d'amélioration continue au sein des Opérations Qualité.
- Point de contact principal pour les problématiques qualité, tant en interne qu'avec les partenaires externes.
- Suivi coordonné avec le département de planification.
- Revue approfondie des investigations de laboratoire.
- Responsable du développement analytique et de la validation des méthodes.

Pfizer / GSK — Saint-Laurent, QC 2015 – 2021

Superviseur Senior – Contrôle Qualité

- Encadrement d'une équipe de 10 collaborateurs dédiée aux vitamines, puis extension à 20 personnes pour l'analyse des matières premières ceci pour garantie du respect des délais d'analyse afin d'éviter tout impact sur la production et la libération des produits finis.

- Développement et alignement du laboratoire selon la vision stratégique de l'usine, en lien avec les objectifs qualité, opérationnels et technologiques.

Pfizer, Saint-Laurent (Québec) | 2014 - 2015

- Réalisation d'analyses chimiques et physico-chimiques en conformité avec les BPF et les méthodes validées.

Odan Laboratories, Pointe-Claire (Québec) | 2013 - 2014

- Encadrement d'une équipe d'analystes dans un laboratoire

Valeant, Montréal (Québec) | 2012 - 2013

- Coordinateur de Laboratoire

Consultez le profil LinkedIn de la personne : [Cédric PRIEUR | LinkedIn](#)