



Associazione Farmaceutici Industria
Società Scientifica

A.F.I. Informa

5-2011

Milano, 12 dicembre 2011

52° SIMPOSIO AFI: 30 MAGGIO – 1 GIUGNO A RIMINI

Abbiamo detto nello scorso numero di AFI INFORMA che il 52° Simposio AFI si terrà a Rimini, il 30-31 maggio ed il 1° giugno 2012. Questa volta al nuovo Palazzo dei Congressi, inaugurato lo scorso 15 ottobre. Avremo la partecipazione, prestigiosa e gradita, di AFTI (Associazione Farmaceutici Tici-nese) e di CRS (Controlled Release Society . Sez. Italiana). Il tema previsto per il Simposio 2012 è **“Ricerca, innovazione e tecnologia: fattori essenziali per il progresso del settore farmaceutico in Italia”**. A queste tre categorie di argomenti, fondamentali per l’affermazione della farmaceutica nazionale, si

nuove strategie per nuove sfide”.

E’ prevista la consueta e molto apprezzata **Sessione Poster**, per la quale verranno diramate a breve indicazioni operative.

Il Simposio si concluderà venerdì 1° giugno mattina con la **Sessione Plenaria**, che sarà coordinata dal Dott. Gian Pietro Leoni, e che metterà a confronto i pareri delle diverse componenti del settore farmaceutico, da quelle istituzionali e normative, alle accademiche ed alle produttive, tutte impegnate a trattare il tema **“Il farmaco, bene che produce salute, sviluppo economico ed occupazionale”**. L’apertura ufficiale

del Simposio sarà preceduta il mercoledì 30 maggio mattina, da una sessione di Workshop, tecnologici e scientifici, organizzati da aziende farmaceutiche dell’indotto.

A fianco delle Sessioni del Simposio verranno allestiti i tradizionali **Punti d’Incontro**, dove i congressisti potranno aggiornarsi sulle più recenti innovazioni in materia di tecnologia, prodotti e servizi.

Il 19 gennaio 2012 sarà tenuta a Milano la presentazione ufficiale del 52° Simposio AFI, per la quale verrà spedito a breve un dettagliato programma.

E’ intenzione dell’AFI ripetere il grande successo del Simposio 2011, che ha visto la partici-



referiranno le sessioni del Simposio AFI, che tradizionalmente coprono i settori cruciali del ciclo del farmaco, dalla scoperta alla distribuzione finale, con occhio attento alla nuove aree di scienza, di tecnologia e di normativa.

Si stanno perciò affinando i programmi delle relazioni e delle tavole rotonde che, il pomeriggio del 30 maggio e per l’intera giornata del 31, tratteranno di Qualità e di Regole, di Ricerca e Sviluppo, di Innovazione Tecnologica, di Medicinali Biologici, di Principi Attivi, di Dispositivi Medici e Supply Chain.

Il Simposio verrà aperto da una lezione magistrale, tenuta dalla Dott.ssa Maria Paola Chiesi, su **“Lo scenario farmaceutico:**

zione di oltre 1000 persone ed ha dimostrato di risultare la maggior occasione d’incontro e d’informazione tecnico-scientifica ad ampio raggio per chi opera nel settore farmaceutico, con la presenza di molte figure di spicco di AIFA, Ministero della Salute, Istituto Superiore di Sanità, Farmindustria, Federchimica e Pharmintech.

Un grazie particolare ai Coordinatori del Comitato Scientifico: G. Bruno, G. Messina, M.L. Nolli, E. Serino, A. Tajana e L. Tagliapietra ed a tutti i Soci che collaborano all’organizzazione delle Sessioni e degli eventi che compongono la manifestazione.



DISPOSITIVI MEDICI BORDERLINE IL 15 DICEMBRE A ROMA

Il 15 dicembre si tiene a Roma il Workshop **"Dispositivi Medici Borderline – Sguardo alle dinamiche nazionali ed internazionali"**, organizzato dal Ministero della Salute – Direzione Generale dei Farmaci e Dispositivi Medici e dall'AFI. Crescono continuamente i quesiti posti dalle aziende produttrici di Dispositivi borderline, che devono affrontare le normative europee con la necessità di armonizzarle.

Viene discusso anche il percorso di certificazione di questi Dispositivi. E poi c'è il tema della classificazione dei prodotti in Europa ed in Usa, i test di valutazione per stabilirla e quanto risulti importante la strategia aziendale per la classificazione medesima.

PERSONE QUALIFICATE: V° INCONTRO A ROMA

Non abbiamo dubbi nel definirlo ormai un evento farmaceutico nazionale l'Incontro delle Persone Qualificate organizzato da AFI ed arrivato a Roma, l'11 novembre, alla quinta edizione. Anche stavolta una serie di stringate relazioni ben mirate su ciascuno dei temi, che talvolta divengono problemi, caratteristici di questa funzione-chiave dell'industria farmaceutica. Fra l'altro in progressiva mutazione per il continuo irrompere in campo di nuove scienze, tecnologie e regole.

Così si è parlato di evoluzione delle normative inerenti la QP (L. Gabrieli), Quality System Farmaceutico (V. Tonus), applicazione del Quality Risk Management (M. Mazzanti), gestione di produzioni biotech (R. Anacardio), produzioni di ex-galenici (F. Bartocci), contributo dell'indotto a qua-



lità e innovazione dell'industria (A. Salmaso), Direttiva 2011/62/UE contro i medicinali falsificati (D. Di Giorgio-AIFA), impatto della stessa Direttiva sul processo di tracciabilità del farmaco (A. Bartolini), ruolo e responsabilità della QP nella fornitura di API ed eccipienti (A. Regola, C. Piacenza) e attività dell'AIFA nell'ambito della produzione farmaceutica (R. Massimi-AIFA).

La giornata è stata aperta dal presidente AFI Alessandro Rigamonti. Si sono alternati nel ruolo di moderatori G. Bruno, A. Regola, G. Messina, L. Pontello, R. Massimi e V. Tonus. Nella Tavola Rotonda conclusiva su "Il rapporto di fiducia tra QP e autorità regolatoria", moderata da M. Agostini e G. Messina, sono intervenuti G. Bruno, F. Mastroianni-AIFA e V. Tonus. L'ottima riuscita è stata anche frutto della perfetta collaborazione fra Gruppi di studio Persone Qualificate di Milano e di Roma.

AFI E FARMINDUSTRIA SU SICUREZZA, SALUTE E AMBIENTE

Una giornata di studio, promossa dal Gruppo Produttori Conto Terzi di Farmindustria in collaborazione con AFI, ha toccato il tema **"Sicurezza, Salute, Ambiente: esperienze a confronto nella produzione farmaceutica"**. Si è voluto, nel convegno di Milano del 18 novembre, esaminare come un sistema di gestione SSA possa fornire ai clienti ed a tutte le parti interessate una prova evidente di attenzione e del rispetto delle leggi, scontata ovviamente la priorità in sé stessa della sicurezza dei lavoratori e del rispetto dell'ambiente. Aperta da Enrica Giorgetti (Direttrice generale Farmindustria), da Alessandro Rigamonti (Presidente AFI) e da Paolo Lanfranchi (Presidente Gruppo Produttori Conto Terzi Farmindustria), la giornata è iniziata con relazioni riguardanti il settore farmaceutico e le politiche in materia di sicurezza, salute e ambiente: Giovanni La Grasta (Chiesi Farmaceutici) sull'impegno della Direzione aziendale ed Ernesto Oppici (Certquality) su Standard internazionali e certificazioni come strumento per ottenere prevenzione, sicurezza e sviluppo sostenibile.

Alla conformità alle normative si sono riferiti gli interventi di Daniel Monetti-Recordati (valutazione dei rischi), Saverio Garofalo-Abbott (sicurezza di sostanze attive) e Antonio Calloni-Temmler Italia (certificazione di macchine ed attrezzature). Poi Andrea Fasano-Wyeth Lederle Gruppo Pfizer ha parlato di informazione, formazione e partecipazione dei



lavoratori, mentre l'audit come contributo del sistema SSA alla business continuity è stato il tema di Giuseppe Castellani-Doppel Farmaceutici e la verifica con gli indicatori di performance a supporto della scelta di un contract manufacturer è stata descritta da Sara Pagura-Janssen Cilag.

Nella Tavola rotonda sugli aspetti critici connessi all'applicazione della legislazione, moderata da Paolo Matteucci-Farmindustria, sono intervenuti Lorenzo Fantini-Ministero Lavoro, Paolo Brocchieri-Roche, Roberto Teruzzi-Biologici Italia e Massimiliano Zagli-Istituto De Angeli.

ANCHE NEL 2012 IL CORSO AFFARI REGOLATORI

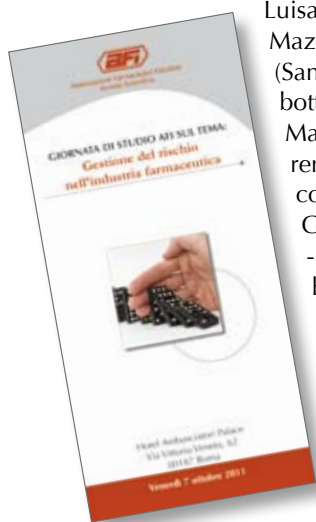
Dopo il notevole successo del 1° Corso di perfezionamento su "La gestione dei medicinali: aspetti regolatori" tenuto a Milano fra maggio e ottobre da AFI ed Università di Milano, si sta già lavorando per la seconda edizione, che si svolgerà nel 2012.

Uno degli elementi positivi per la buona riuscita del Corso di quest'anno è stata la cruciale importanza della materia nel ciclo di attività dell'industria farmaceutica; è infatti fonamen-

tale per ogni azienda saper ottenere e mantenere l'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali. E sovente non è compito facile, in una ridda di norme mutevoli e fra loro differenti a livello nazionale, europeo ed extracomunitario. La qualità elevata dei relatori ha fatto il resto. AFI diffonderà al più presto notizie sull'organizzazione del Corso nel 2012. Possiamo anticipare che il numero totale di ore del Corso salirà da 62 a 71.

QUANTO E' UTILE GESTIRE IL RISCHIO

La Giornata AFI sulla Gestione del rischio nell'industria farmaceutica (Roma 7 ottobre) ha visto la presentazione di apprezzate relazioni da parte di Giampiero Lorenti e Luisa Stoppa (AIFA) oltre che di Michele Mazzanti (Eli Lilly Italia), Rita Castiglione (Sanofi Italia) e Guglielmo Frontini (Abbott), Giovanni Cosmi (AFI) e Costanza Mannocci (Menarini), moderatori G. Lorenti e Vittorio Tonus (Sanofi). Si sono poi costituiti, fra i partecipanti alla Giornata, Gruppi di lavoro (moderatori L. Stoppa - AIFA e Michele Panzitta - AFI) che hanno affrontato con vivace interesse i temi loro assegnati, presentando al termine una relazione. E' stato apprezzato, anche dai colleghi dell'AIFA presenti, il taglio pratico del corso e il ruolo di AFI nel creare un'ulteriore occasione di costruttivo dialogo con i tecnici dell'industria. Fra i punti emersi dalla giornata, la necessità di allineamento sulla valutazione della severity e di coinvolgimento di team multidisciplinari. Tutti d'accordo, inoltre, sul fatto che la gestione del rischio si affronta quotidianamente, anche se non sempre incanalata in specifiche tecniche di Quality Risk Management, ma è la conoscenza dei metodi che consente di ottimizzare i processi valutativi e decisionali. E' così che cresce la qualità del prodotto.



ANTICONTRAFFAZIONE E SICUREZZA NELLA SUPPLY CHAIN

Una giornata di studio, promossa da DHL Supply Chain ed AFI alla luce della nuova Direttiva 2011/62/EU, è stata dedicata, il 24 novembre a Milano, al grave problema della contraffazione dei farmaci e della sicurezza nella supply chain. Moderato da Giorgio Bruno (AFI), il dibattito ha toccato i temi della sicurezza in prospettiva nazionale ed internazionale. Punti cardine sono stati le strategie anticontraffazione, la cooperazione internazionale, serializzazione e Track & Trace, processi di packaging e controllo della filiera distributiva. Sono intervenuti con molto qualificate relazioni:



Daniela Mainini (Consiglio nazionale anticontraffazione), Domenico Di Giorgio (AIFA), Mike Isles (EAASM, Alleanza europea per l'accesso a medicinali sicuri), Federica Milozzi (Ministero Salute), Paolo Belgi (NAS Milano), Gian Mario Baccalini (Aschimfarma), Vittorio Tonus (Sanofi Italia), Mike Meakin (Vicepresidente DHL), Sergio Daniotti (Banco Farmaceutico Research). Ha chiuso i lavori l'intervento di Alessandro Rigamonti, presidente AFI.

CADUCEO D'ORO A LUCIANO VILLANOVA, DELEGATO PUGLIA E BASILICATA

Il Delegato per Puglia e Basilicata di AFI Dott. Luciano Villanova, titolare della ditta Lachifarma, ha ricevuto il 12 novembre a Bari il Premio Caduceo d'Oro, assegnato dall'Ordine dei Farmacisti di Bari e Barletta - Andria - Trani.

Con lui sono stati premiati altri quattro esponenti di aziende farmaceutiche operanti in Puglia: Leonardo Diaferia (Itel), Sergio Fontana (Farmalabor), Daniel Lapeyre (Sanofi Italia) e Antonio Messina (Merck Serono). Il Premio, giunto alla VII edizione, è stato consegnato nel corso di una intensa e partecipata riunione, con Tavola Rotonda dedicata a "Industria del farmaco, Professione-Formazione: Sinergie per lo sviluppo del territorio".

I premiati, e le aziende che rappresentano, si sono distinti per la loro attività a sostegno della professione farmaceutica, delle scienze farmaceutiche e per la valorizzazione del farmaco, bene etico che produce salute, sviluppo economico ed occupazionale. Sono intervenuti Tommaso Fiore, Assessore Salute Puglia, Roberto Perrone, Preside Facoltà Farmacia Università di Bari, Massimo Scaccabarozzi, Presidente Farindustria e Antonio Zanni, AD Sanofi Italia. Ha concluso gli interventi Andrea Mandelli, Presidente FOFI.

Al Dott. Villanova sono giunte le congratulazioni dal presidente AFI, Alessandro Rigamonti e dal Dott. Giancarlo Rugginenti, coordinatore Delegazioni Regionali.

L'AFI AL CAREER DAY DI URBINO

Il 16 e 17 novembre si è svolta all'Università di Urbino la 10° Edizione del Career Day; con tale iniziativa l'Ateneo marchigiano intende offrire ai laureati una panoramica sulle opportunità professionali dopo la laurea. L'AFI, con il proprio Delegato Regionale dott. Pasquale Anastasio, ha avuto l'opportunità di presentarsi ai neolaureati, allestendo con ampio materiale informativo il punto di incontro messo a disposizione dall'organizzazione.

E' stata un'occasione di grande visibilità per l'Associazione e, nell'ambito dei numerosi contatti avuti, ci sono state diverse adesioni alla proposta di iscrizione gratuita per un anno, che permetterà ai neolaureati di venire a contatto con le nostre attività e pubblicazioni, cominciando così a conoscere meglio il settore del farmaco e della sua industria.

MASTER TECNOLOGIE FARMACEUTICHE E ATTIVITA' REGOLATORIE

Le Università degli Studi di Parma, Pavia e Perugia organizzano anche per l'anno accademico 2011/2012 il Master di II livello in "Tecnologie Farmaceutiche ed Attività Regolatorie", in collaborazione con AFI e Tefarco Innova, Consorzio Interuniversitario Nazionale di Tecnologie Farmaceutiche Innovative, costituito da 13 Università italiane.

L'AFI Società Scientifica dimostra, come in passato, il suo serio impegno nell'iniziativa, mettendo a disposizione, come relatori, ben 16 Soci, molto esperti nelle materie loro affidate. Si tratta di:

Alberto Bartolini, Maurizio Battistini, Claudia Bianchi Carnevale, Giorgio Bruno, Giovanna Cangiano, G. M. Castiglione, Franco Ciriani, Oriele Codeluppi, Daniele Fraioli, Leonardo Gabrieli, Enrico Pozzi, Alessandro Regola, Attilio Sarzi Sartori, Andrea Schiavi, Rinaldo Tartari, Luca Varesi.

Mentre il delegato regionale Emilia Romagna, dott. Luigi Tagliapietra, coordina l'attività dei nostri relatori e collabora con l'Università anche per realizzare due seminari sempre nell'ambito del Master.

Il Master si svolgerà tra febbraio e giugno 2012 ed è dedicato a laureati in Farmacia o CTF. Per informazioni ed iscrizione vedere il sito dell'Università: Parma: www.unipr.it / Pavia: www.unipv.it / Perugia: www.unipg.it

Per l'anno di frequenza al Master gli iscritti sono esentati dall'obbligo di acquisizione di crediti ECM.

Segreteria Scientifica Consorzio Tefarco Innova: Dott.ssa Elena Vidale – tel. 0521/905073 – Coordinatori: Prof. Ruggero Bettini – Univ. Di Parma – tel. 0521/905006 – Prof.ssa Carla Caramella - Univ. Di Pavia – tel. 0382/987385 - Prof.ssa Luana Perioli – Univ. Di Perugia – tel. 075/5855133.

I MOTORI DELL'AFI: COSI' LAVORANO I GRUPPI DI STUDIO

Ci aggiorniamo sull'attività dei nostri Gruppi di studio, veri motori dell'AFI, da cui nascono idee, progetti e realizzazioni di convegni, corsi, sessioni del Simposio, pubblicazioni, nonché preziose indicazioni per gli organismi direttivi.

Limitandoci alla stretta attualità, e pensando al workshop di Roma del 15 dicembre sulle dinamiche nazionali ed internazionali dei Dispositivi Medici Borderline, partiamo appunto dai Gruppi di studio Dispositivi Medici di Roma e Milano, che si sono impegnati nell'organizzazione del Convegno assieme alla Direzione Generale del Ministero della Salute ed all'Istituto Superiore di Sanità per rispondere ai quesiti irrisolti delle aziende, poste dinanzi a norme europee ed extra-europee non ancora armonizzate.

I Gruppi Persone Qualificate hanno organizzato a Roma, fra ottobre e novembre, la Giornata sul Quality Risk Management ed il V° incontro nazionale delle Persone Qualificate. Mantengono inoltre rapporti con le Istituzioni, ad esempio per verifiche comuni dell'applicabilità di recenti delibere.

Il Gruppo Affari Regolatori-Milano, in collaborazione con il Dipartimento Scienze Farmaceutiche dell'Università locale, ha messo a punto il programma del II° Corso di Perfezionamento "La gestione dei Medicinali e dei prodotti ad attività salutare: aspetti regolatori" mentre la Sezione di Roma affianca la Delegazione Lazio nella preparazione dell'incontro di febbraio con le Autorità regolatorie.



Per il Gruppo Quality Assurance le ultime riunioni sono state occasioni di dibattito su recentissime novità normative e legislative, interpretazioni delle GMP e perfezionamento di database. Inizierà invece fra breve ad occuparsi di liofilizzazioni il Gruppo Convalide, mentre quello dedicato a Controllo Qualità e Sviluppo Analitico ha trattato, anche in questi giorni, svariati temi tecnologici di laboratorio molto avanzati ed il Gruppo Microbiologia-Milano si è dedicato ultimamente a particolari tipi di campionamento di flora microbica.

Il Gruppo Qualità e Fornitori ha approfondito, in una recente riunione, alcuni aspetti dell'Ispezione ai produttori di API, mentre il Gruppo Igiene ambientale e Sicurezza apre la stagione 2011-2012 affrontando temi importanti della produzione di farmaci ad alta attività.

Il Gruppo Supply Chain si è focalizzato sulle recenti bozze della nuova direttiva europea e sui temi del trasporto, oltre che su alcuni aspetti del confezionamento secondario.

Il Gruppo Radiofarmaci sta invece esaminando alcune problematiche regolatorie, tipiche dei medicinali tradizionali, per studiarne l'applicabilità al settore molto particolare dei Radiofarmaci.

Per quanto riguarda il Gruppo Medicinali Biologici e Terapie Avanzate, si stanno trattando i test di potency ed esaminando prodotti per Terapie Avanzate, trial clinici italiani e linee-guida per la caratterizzazione di biologici e biosimilari.

DELEGAZIONE UMBRIA ED UNIVERSITA' DI PERUGIA

Nell'ambito dei seminari rivolti agli studenti in CTF e Farmacia, il prof. M. Ricci e la prof.ssa L. Perioli, dell'Università di Perugia, hanno organizzato con il Delegato AFI per l'Umbria, dott. Michele Panzitta, due seminari. In particolare: uno, il 15 dicembre, su "Lo sviluppo di una formulazione farmaceutica in campo industriale: dalla preformulazione all'industrializzazione", tenuto dal dott. Cesare Di Palma, Pharmaceutical Development-APTUIT (Verona); e un secondo, dedicato a "La Qualità nell'Industria Farmaceutica: ruolo e responsabilità del Quality Assurance e del Quality Control"

previsto per il 17 gennaio e tenuto dalla dott.ssa Patrizia Isolani, QA Operation Manager – Janssen-Cilag (Latina). I seminari consentiranno agli studenti di approfondire le tematiche tecniche conosciute nel ciclo di studi al fine di inquadrarle nell'ottica della loro applicazione professionale. Inoltre, la prof.ssa Perioli, nell'ambito del Master patrocinato dall'AFI "Tecnologie Farmaceutiche e Attività Regolatorie", di cui Perugia è sede insieme ad altre Facoltà, sta organizzando con il Delegato AFI alcuni seminari tenuti da personalità farmaceutiche professionali

NUOVO CENTRO RICERCHE CHIESI

Chiesi Farmaceutici ha inaugurato in ottobre a Parma un nuovissimo e prestigioso Centro Ricerche, costato circa 90 milioni di euro e che accoglierà 450 ricercatori. Nella struttura sono presenti 181 laboratori e 2 reparti produttivi, oltre ad un importante numero di uffici e sale riunione. Un autentico "progetto per mettere la tecnologia al servizio dell'uomo". È rimarchevole che ben 26 ricercatori italiani, "cervelli in fuga" che operano in prestigiose realtà estere, sono giunti a Parma per svolgere la loro attività in Chiesi. È emerso,



dalle dichiarazioni fatte durante la presentazione, che questo investimento rappresenta una "contro-tendenza" rispetto a molte altre realtà presenti sul territorio nazionale e mostra l'orientamento a seguire un preciso percorso di crescita sostenibile, non abdicando mai al ruolo di responsabilità sociale dell'azienda. Fra l'altro Chiesi Farmaceutici ha ricevuto il prestigioso riconoscimento europeo "Ruban d'Honneur" nella categoria International Growth Strategy.

prestigioso riconoscimento europeo "Ruban d'Honneur" nella categoria International Growth Strategy.

Riconoscimento al nostro presidente Prof. Alessandro Rigamonti per i 60 anni di laurea

Si è svolta in data 21 ottobre u.s. nella splendida cornice di Ville Ponti di Varese, la tradizionale serata delle medaglie organizzata dall'Ordine dei Farmacisti dove il nostro **Presidente Alessandro Rigamonti e la moglie Teresa Merli sono stati premiati per i loro 60 anni di laurea in farmacia.** Tale rico-

noscimento è stato consegnato dall'illustre Senatore Antonio Tomassini, Presidente della Commissione Igiene e Sanità del Senato. Nella stessa serata il Prof. Alessandro Rigamonti ha avuto l'onore di premiare il Dott. Scaccabarozzi neo presidente di Farmindustria.



COMUNICAZIONE E STAMPA

Dott. G. Zirulia

IL PRESIDENTE

Prof. A. Rigamonti

Hanno collaborato alla redazione di questo AFI INFORMA i colleghi Giuseppe Messina, Alessandra Molin Zan, Michele Panzitta, Enrico Serino e Luigi Tagliapietra

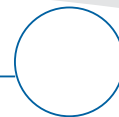


Associazione Farmaceutici Industria
Società Scientifica

A.F.I.: V.le Ranzoni, 1 – 20149 Milano

Tel. 02.4045361 – 02.4047375 – Fax. 02.48717573

E-mail: segreteria@afiscientifica.it Internet-home page: www.afiscientifica.it



DOMANDE DI LAVORO • OFFERTE • PROPOSTE

Rubrica riservata a Soci e Neolaureati/Neodiplomati/Neodottorati

DOMANDE DI LAVORO

LAUREATA CHIMICA 110/110 e lode Univ. Pavia, Qualified Person azienda produzione farmaci e integratori alimentari, precedenti esperienze Quality Assurance Manager, Responsabile Compliance Regolatoria, Responsabile Controllo Qualità, Analista Controllo Qualità. Capacità comunicative, organizzative e coordinamento del personale. Lavoro in team. Ottimi inglese e Microsoft Office (216/11).

LAUREATA CTF, responsabile sviluppo industriale di farmaci nuovi ed equivalenti in importante azienda, 7 anni esperienza particolarmente su forme parenterali e molecole citotossiche, peptidi, proteine. Consolidata esperienza anche solidi orali. Gestione Technological e Analytical transfer. Valutazione alternative esterne per sviluppo/produzione. Esperienze R&D in qualificate farmaceutiche. Capacità organizzative e di guida del personale. Inglese, Francese, PC (217/11).

LAUREATA CTF Univ. Milano, 5 anni esperienza farmacista preparatore e collaboratore, conoscenza problematiche tecniche e pratiche Affari Regolatori, acquisita attraverso qualificati e impegnativi corsi didattici, molto interessata al settore Regolatorio nell'Industria Farmaceutica. Conoscenza lingua inglese (218/11).

DIPLOMATO filippino, 43 anni, esperienza 10 anni di lavoro in Italia come custode. Buona attitudine ai contatti umani.

Buona conoscenza Italiano e Inglese. Disponibile anche lavoro notturno in azienda area milanese. Ottime referenze (219/11).

DIPLOMATO corrispondente lingue estere, esperienza segreteria direzionale e gestione clienti azienda prodotti chimici, assistente Direzione e PR con organizzazione eventi in aziende commerciali. Capacità organizzative, comunicative e creative. Inglese e francese. Pacchetto Office 2007 (220/11).

PURCHASING Manager in multinazionale farmaceutica, responsabile strategie approvvigionamento stabilimenti Italia ed operatività (negoziati, prezzi, forniture, qualità, convalida fornitori) secondo linee guida internazionali. Laurea CTF. 6 anni di esperienza nel settore. Precedente esperienza produzione farmaceutica in multinazionale. Inglese, spagnolo. Ottimo PC (221/11).

PRODUZIONE farmaceutica, laureato CTF, responsabile produzione antibiotici iniettabili, solidi, orali, da formulazione a confezionamento, in multinazionale, con responsabilità volumi produttivi, budget, reporting, procedure, gestione funzionale impianti e personale. Project leader implementazione OEE. Inglese. Buona conoscenza sistemi operativi computer (222/11).

OFFERTE DI LAVORO

VALIDATION Manager per gestione della Validazione dei processi produttivi e degli impianti in azienda di tecnologie mediche e biomediche, sede Lombardia (118/11).

ASSISTENTE Affari Regolatori azienda farmaceutica ligure. Richiesta esperienza nel settore, anche minima, e una buona conoscenza della lingua inglese (parlata e scritta) (119/11).

REGULATORY Affairs Officer per multinazionale farmaceutica, laurea discipline scientifiche, esperienza almeno 3 anni Regulatory Affairs di produzione farmaceutica e medicale, realizzazione e gestione di file di registrazione, inclusi e-CTD. Buon inglese verbale e scritto. Sede lavoro Lombardia (120/11).

REGULATORY Affairs Junior per multinazionale farmaceutica, laurea discipline scientifiche, almeno 2 anni esperienza Regulatory Affairs di produzione farmaceutica e medicale, preparazione documenti per registrazione nuovi prodotti, rinnovo o variazione AIC, in collaborazione con Corporate. Nozioni farmacovigilanza. Buon inglese verbale e scritto. Sede lavoro Lombardia (121/11).

AZIENDA con gestione tecnica e commerciale di importante banca dati del farmaco cerca neolaureato/a Farmacia/CTF, o laurea affine, a cui affidare il lavoro. Iniziale contratto a termine che può trasformarsi in contratto stabile (122/11).

Per inserzioni e risposte relative a questa rubrica, scrivere all'AFI, anche a mezzo fax (02.48717573) all'attenzione del Dott. Zirulia. A norma del D.Lvo 196/2003 si avverte che, salvo esplicite esclusioni scritte, considereremo l'invio dei dati personali a questa rubrica come autorizzazione da parte dei mittenti a comunicare e diffondere i dati stessi. Per ragioni di correttezza non vengono trasmesse informazioni preliminari sulle inserzioni pubblicate. Chi intende rispondere a "Offerte di lavoro" è pregato di inviare alla Segreteria AFI il suo Curriculum Vitae, precisando il numero dell'inserzione di suo interesse ed eventualmente indicando nomi di aziende con cui non desidera entrare in contatto. Possibili successivi rapporti vengono direttamente intrattenuti dalle due parti interessate.