



Associazione Farmaceutici Industria  
Società Scientifica

# A.F.I. Informa

1-2016

Milano, 7 marzo 2016

## 56° SIMPOSIO AFI RIMINI 8-9-10 GIUGNO 2016

con la partecipazione di AFTI, CRS Italian Chapter

Il **56° Simposio AFI (Rimini 8-9-10 giugno 2016)** patrocinato da AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco) e con la partecipazione ufficiale di AFTI (Associazione Farmaceutici Ticinese) e CRS (Controlled Release Society - Italian Chapter) è stato presentato, il giorno 28 gennaio, dai Comitati Scientifico, Organizzativo e Poster al mondo farmaceutico e dell'indotto nelle sue componenti industriali, tecnico-scientifiche, accademiche ed associative.

Il titolo del Simposio è **“Evoluzione del Settore Farmaceutico: cambiamenti radicali nella filiera del farmaco”**.

Il Simposio si *aprirà mercoledì 8 giugno pomeriggio* con l'introduzione del Presidente Alessandro Rigamonti a cui seguirà la Lectio Magistralis, tenuta dalla dr.ssa **Ornella Barra** “Executive Vice President di Walgreens Boots Alliance e President and Chief Executive of Global Wholesale and International Retail” dal titolo **“Un nuovo modello di governance dell'intero percorso di sviluppo del farmaco”**.

### SEGUIRANNO LE SESSIONI COSÌ ARTICOLATE

• Nel **pomeriggio di mercoledì** tre sessioni e per la precisione:

**Sessione I “Quality & Compliance”**. La sessione tratterà i principali argomenti attuali (data integrity, shared facilities, elementary impurities) di forte impatto in ambito qualità.

**Sessione II “Valutazione della sicurezza dei prodotti topici: dispositivi medici e cosmetici”**. Prodotti che stanno assumendo una sempre maggiore importanza nell'ambito delle procedure mediche: sarà un importante momento di confronto di informazioni ed esperienze tra produttori ed autorità.

**Sessione III “Nuovi Sistemi Terapeutici e Nuove Tecno-**

**logie Produttive”**. La sessione è focalizzata a presentare alcune nuove tecnologie produttive e la loro influenza sulla performance dei farmaci.

• Il **giovedì mattina** avremo tre sessioni e precisamente: **Sessione IV “Materie Prime”**. Verranno presentate e discusse le problematiche dei fabbricanti di API ed eccipienti e si fornirà un aggiornamento sui temi che hanno impatto sugli utilizzatori farmaceutici.



**Sessione V “Biosimilari e Biobetter: basi scientifiche e avanzamenti tecnici”**. La sessione intende mettere in evidenza le caratteristiche tecnico-scientifiche e l'iter di sviluppo dei biosimilari e dei biobetter attraverso le esperienze delle aziende coinvolte nello sviluppo di molecole sempre più efficaci e sicure.

**Sessione VI “Affari Regolatori”**. Nella sessione verranno trattate da parte dei rappresentanti sia delle Istituzioni che dell'industria farmaceutica temi regolatori che stanno avendo ed avranno sempre maggiore impatto sull'innovazione tecnologica.

### 90 MINUTI DI NOVITA'

• Nel **pomeriggio del giovedì** avremo 90 minuti dedicati alla presentazione da parte degli sponsor, in spazi appo-

sitamente dedicati, di specifiche tecnologie innovative. Inoltre si svolgerà una tavola rotonda sul ruolo delle imprese start-up e spin-off del mondo farmaceutico.

## IL POMERIGGIO DELLA PLENARIA

Successivamente si svolgerà la sessione plenaria dal titolo **“Nuovi orientamenti che influenzano il mercato farmaceutico: innovazione e sostenibilità”** che sarà moderata dal dr. Massimo Scaccabarozzi, Presidente di Farindustria e vedrà tra i partecipanti importanti figure delle istituzioni, del mondo accademico, industriale e politico.

• Il **venerdì mattina** avremo le ultime tre sessioni scientifiche del Simposio: **Sessione VII “Integrità della supply chain in ambito manufacturing”**. Strutturata in due momenti: uno introduttivo che illustrerà le iniziative innovative attualmente implementate in altre realtà atte a garantire l'integrità dei processi produttivi; il secondo che vedrà coinvolti alcuni rappresentanti di aziende farmaceutiche che racconteranno le loro esperienze.

ranno le loro esperienze.

**Sessione VIII “La ricerca clinica e la sua evoluzione in vista del nuovo Regolamento Europeo”**. Il nuovo Regolamento Europeo sulla sperimentazione clinica entrerà in vigore nel 2018 generando numerosi cambiamenti a livello nazionale e internazionale. I relatori della prima parte della sessione esporranno il punto di vista istituzionale di alcuni Stati Membri e di EMA, consentendo un confronto costruttivo per gli attori coinvolti nel mondo della sperimentazione clinica in Italia. Nella seconda parte della sessione massimi esperti provenienti dal mondo clinico e di aziende farmaceutiche esporranno esempi di novità tecnologiche nella gestione delle sperimentazioni e studi clinici, per capire in che modo vengono condotti i trial del presente e come potranno essere gestiti nel prossimo futuro.

**Sessione IX “Problematiche regolatorie tra innovazione e sostenibilità della spesa”**. Prodotti che stanno sempre più acquisendo rilevanza sia a livello regolatorio che produttivo. Nella sessione si esamineranno le problematiche aperte ed i problemi connessi con il contenimento della spesa nell'ottica dello sviluppo e dell'immissione in commercio.

## WORKSHOP PRIMA DEL SIMPOSIO

Come sempre il **mercoledì mattina** si terranno i **Workshop** monotematici che tratteranno argomenti di stretta attualità e di interesse scientifico tra i quali la valutazione dei rischi nel decision making a supporto della qualità, la valutazione del PDE secondo le linee guida Ema, cosa si intende per data-integrity, under e over design dei sistemi di qualità.

(g.b.)

## PUNTI D'INCONTRO

Ecco l'elenco delle Società che hanno già prenotato il loro Punto d'Incontro al 56° Simposio AFI. I posti sono limitati ed invitiamo chi non l'ha ancora fatto a prendere contatto con la Segreteria AFI per informazioni e prenotazioni tel. 02/4045361 o e-mail [segreteria@afiscientifica.it](mailto:segreteria@afiscientifica.it)

3M ITALIA	KIRSCH PHARMA
ABC FARMACEUTICI	LAMEPLAST
ACCELERA	LGC
AESICA PHARMACEUTICALS	LIFEBEE
AIR SEA ITALIA	LISAPHARMA
ALIPHARMA	M+W ITALY
ALTRAN ITALIA	MARCHESINI GROUP
AMIRA	MAX APPLICATION
ANTON PAAR ITALIA	MG2
BORMIOLI ROCCO	MHT
BRUKER ITALIA	MONTANI PCS
BZL	neutron
C&P ENGINEERING	NERPHARMA
CAPSUGEL	NEW.FA.DEM.
CAPSULIT	OFF. MECC. F.LLI RONCHI
CERTIQUALITY	OMAG
CHARLES RIVER	OMPI
ENDOTOXIN AND	PALL LIFE SCIENCES
MICROBIAL DETECTION	PALLADIO GROUP
EUROPE	PERFECT PACK
CHEMSAFE	PHARMA D&S
CLIOSS	PHARMA PARTNERS
CO.RA.	PHARMA WORKS MILANO
COMECER GROUP	PHARMINTECH
Consorzio TEFARCO Innova	PolyCrystalLine
CSV LIFE SCIENCE	PRC TICINUM LAB
CTP SYSTEM	PRINT AND PACKAGING FARMA
DATA CHECK	PTM Consulting
DHL SUPPLY CHAIN	PVS (Process Validation Service)
DIESESCHEM	QI
DOCUMEDICA	RECIPHARM ITALIA
DOCUMENTATION	RETENMAIER ITALIA SRL & C. SAS
ORGANIZATION AND	ROCKWELL AUTOMATION
CONSULTANCY (DOC)	ROFARMA ITALIA
DOPPEL FARMACEUTICI	SERVICE PHARMA
EDRA	CHEMICAL & FOOD
ELIS ITALIA	SGS SERTEC
EURPACK Giustini Sacchetti	SIAD
FARMAFFARI	SKILLPHARMA
FASINTERNATIONAL	SOCHIM INTERNATIONAL - SOFT GEL
FASLAB	SOTAX
FEDEGARI GROUP	STERIGENICS
FLARER	TECNICHE NUOVE
G.B. Gnudi Bruno	TEMA SINERGIE
GRUPPO SASI	TESTO
HSG ENGINEERING	TUBILUX PHARMA
IMA	ZETA FARMACEUTICI
IMS MICRONIZZAZIONI	GROUP
JIANGSU HUALAN NEW	
PHARMACEUTICAL	
MATERIAL CO	
KAYE	

ELENCO GIÀ ISCRITTI

## ECCIPIENTI: LE NUOVE REGOLE

In considerazione dell'introduzione di nuove disposizioni normative sulla valutazione del rischio nella verifica delle condizioni di fabbricazione degli eccipienti farmaceutici, AFI organizza una giornata di studio il **16 marzo a Milano**, per un confronto tra fabbricanti e utilizzatori di eccipienti.

La prima parte della giornata è dedicata alla presentazione del quadro normativo a cui far riferimento e a interventi relativi all'impiego degli eccipienti, al loro controllo di qualità e ai criteri di qualificazione di un fabbricante di eccipienti. Nella seconda parte dell'incontro, sono stati invitati relatori che presenteranno il mercato degli

eccipienti, le modalità che possono essere adottate per una fabbricazione e una distribuzione nel rispetto di un sistema di qualità farmaceutico.

Sarà anche presente un esponente di EXCiPACT, che illustrerà la proposta elaborata dall'associazione dei fabbricanti (IPEC) per soddisfare le esigenze degli utilizzatori farmaceutici. La giornata si concluderà con un intervento di un funzionario AIFA e una discussione utile a focalizzare l'attenzione sulle aspettative delle Autorità per la fase di attuazione della normativa, che impone nuove regole nell'assicurare la qualità quando si utilizzano eccipienti.

(p.i.)

### L'AFI A FARMACISTA PIÙ - *Fortezza da Basso, 18-20 marzo 2016*

Nell'ambito della manifestazione Farmacista Più, AFI interverrà con una sessione intitolata **"GDP e Anticontraffazione"** venerdì 18 marzo. La sessione, organizzata dal delegato AFI della Regione Toscana, Orsolina Russello, vedrà anche la partecipazione del Vice Presidente Paola Minghetti, e del Consigliere Nazionale, e Responsabile area Supply Chain Alberto Bartolini. L'obiettivo è di illustrare, ai partecipanti, le normative che regolano la distribuzione dei medicinali e stabiliscono le misure per prevenire l'inserimento di farmaci falsificati o illegali nella catena distributiva legale. Sarà presa in considerazione la parte finale della "Supply Chain", dalla distribuzione primaria al paziente, e verranno presi in esame gli aspetti critici che potrebbero compromettere la "compliance" del farmaco all'atto della sua dispensazione; aspetti critici che le normative in fase di recepimento dovranno governare adeguatamente. Nello specifico, si affronterà il tema della buona conservazione (magazzini di stoccaggio, trasporto) tracciabilità della "supply chain", ed il tema della integrità e genuinità delle confezioni dei medicinali (tracciabilità, serializzazione, contrassegni di sicurezza). Saranno infine presi in esame i possibili impatti che l'implementazione di tali normative avranno sugli attori della Supply Chain.

(o.r.)

### Granulazione e Compressione in ambito Farmaceutico e Nutraceutico *31 marzo-1 aprile 2016*



AFI e Università degli Studi di Milano organizzano un corso teorico e pratico sulle tecniche di granulazione e di compressione farmaceutiche. Con l'obiettivo che i partecipanti possano apprendere le principali tecnologie

di processo, comprendere il ruolo delle variabili di processo e dei materiali, conoscere le metodiche di controllo ed acquisire conoscenze sullo scale-up, il programma si basa su moduli articolati in due sessioni giornaliere, quella del mattino incentrata su presentazioni frontali e quella del pomeriggio basata su esercitazioni pratiche. Associando all'approfondito insegnamento teorico, sessioni pratiche e dimostrative i partecipanti meno esperti potranno apprendere le conoscenze di base, mentre il personale già attualmente coinvolto nella messa a punto, sviluppo e produzione di forme solide orali avrà la possibilità di acquisire maggiori conoscenze sulle criticità dei processi preparativi tradizionali ed apprendere i recenti sviluppi nelle tecniche innovative per la realizzazione di forme solide come ad esempio Hot Melt Extrusion, Injection Molding e stampa 3D.

(m.c., a.g.)

### ASSEMBLEA AFI IL 7 APRILE A MILANO

L'Assemblea Generale Ordinaria e Straordinaria dell'AFI verrà tenuta a Milano, Hotel Enterprise, il giovedì 7 aprile 2016 alle ore 17.00. Seguirà un rinfresco gentilmente offerto da Tecniche Nuove. Trovate qui allegata la lettera di convocazione.

### PHARMINTECH 2016

Nei giorni **13, 14 e 15 Aprile** si svolgerà, a **Bologna**, in concomitanza con la fiera Cosmofarma, **Pharmintech**, appuntamento internazionale dedicato alla filiera tecnologica per l'industria farmaceutica, parafarmaceutica e nutraceutica. AFI in virtù di un accordo di mutua collaborazione con Pharmintech, oltre a patrocinare l'evento, parteciperà attivamente agli incontri che saranno programmati nei tre giorni sopra indicati, che saranno dedicati ad approfondire temi di attualità nella Supply Chain del farmaco, quali:

- La gestione della "Cold Chain"
- La tracciabilità dei farmaci secondo quanto previsto dai decreti delegati recentemente emanati dalla UE in riferimento alla direttiva comunitarie EU62/2011
- Le prossime implicazioni per tutti gli attori della filiera della implementazione di un modello di tracciabilità end to end, con riferimento a quanto recentemente avviato in Turchia.

(a.b.)

*Bologna 13-14-15 aprile*

## COLLABORAZIONE ASCHIMFARMA E AFI

Aschimfarma e AFI continuano la loro collaborazione, con un evento il **19 aprile 2016**, presso la Sede di Federchimica dal tema: **“Evoluzione delle GMP per gli API: aspetti regolatori ed impatto sugli utilizzatori”**. La giornata di studio sulle GMP è rivolta a tutti coloro che svolgono l'attività professionale nel campo farmaceutico e chimico farmaceutico, e sono interessati a mantenere aggiornate le loro conoscenze nel campo della qualità. Le norme sulla produzione dei medicinali e delle sostanze attive hanno messo in luce la necessità di applicare standard sempre più severi nell'applicazione delle cGMP definendo

rapporti sempre più stringenti ed interdipendenti tra i produttori di API e quelli dei medicinali. Comprendere come si sono evoluti questi standard permetterà di garantire la compliance, che oggi è più che mai un must. Le relazioni previste nel programma consentiranno ai partecipanti di aggiornare le loro conoscenze in tema GMP su molteplici aspetti, alla luce anche delle recenti linee guida che sono diventate operative nel corso del 2015. All'incontro interverranno relatori dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) e dell'Istituto Superiore di Sanità (ISS).

(p.i.)

### DATA INTEGRITY: COME GARANTIRE L'INTEGRITÀ DEI DATI IN AMBITO FARMACEUTICO

L'integrità dei dati generati da un'azienda farmaceutica, sia elettronicamente sia su carta, è fondamentale per garantire la qualità, l'efficacia e la sicurezza dei prodotti fabbricati, nonché il successo di un'ispezione da parte delle Autorità e/o di Clienti.

L'argomento **“data integrity”** è diventato di interesse internazionale a causa delle numerose Warning Letters e osservazioni che l'FDA e le Agenzie Europee hanno emesso a seguito di ispezione per evidenziare la mancanza di integrità dei dati, spesso anche correlata a frode. L'integrità dei dati, considerata quindi come uno dei rischi a cui le Aziende sono sottoposte, può essere compromessa da molti fattori ed, in particolare, da errori umani, sia derivanti da comportamenti dolosi ma anche involontari. Pertanto, assicurare l'accuratezza e la coerenza dei dati durante tutto il loro ciclo vitale, indipendentemente dal formato in cui essi vengono generati, è un aspetto critico, non solo ai fini della compliance ma anche per assicurare la continuità del business. La Giornata di Studio AFI del **21 aprile 2016** è dedicata a tutti coloro che desiderano approfondire le modalità pratiche per impostare un corretto processo di gestione dei dati. Gli interventi riguarderanno le richieste delle Normative in materia e come rafforzare la cultura Aziendale sulla gestione del dato, sulla base di un risk assessment sia dal punto di vista analitico che produttivo, differenziando i diversi contesti e valutando i dati stessi dal punto di vista del Quality Assurance, per supportare il processo decisionale di rilascio dei lotti sul mercato ed assicurare l'obiettivo finale, la sicurezza dei pazienti.

(g.m.)

### Le GMP per i medicinali: corso base terza edizione 9-10 febbraio 2016

Per il terzo anno consecutivo l'AFI e la Sezione di Tecnologia e Legislazione Farmaceutiche del Dipartimento di Scienze Farmaceutiche dell'Università degli Studi di Milano hanno organizzato un corso di due giorni sugli argomenti indispensabili per l'applicazione delle Good Manufacturing Practice nell'industria farmaceutica. Attraverso l'intervento di relatori qualificati provenienti da industrie farmaceutiche e dall'Ispettorato Regionale dei Medicamenti della Svizzera del Sud sono stati introdotti i principali capitoli della Parte I (Basic Requirements for Medicinal Products) previsti dalle linee guida del Volume 4 dell'EudraLex e sono state trattate le tre linee guida che stanno alla base della “filosofia” del Quality by Design per i medicinali (ICH Q8, Q9 e Q10). Sono state delineate le problematiche del processo di Technology Transfer ed è stato descritto il ruolo del personale ed in particolare della “Qualified Person” (QP) all'interno dell'officina farmaceutica. Sono state inoltre illustrate le criticità connesse alla fabbricazione di medicinali sperimentali, di farmaci biologici, alla qualifica degli impianti ed alle pratiche in sede ispettiva. L'iniziativa si è conclusa con successo ed ha permesso ai partecipanti di apprendere tutti gli aspetti del “pharmaceutical quality system” e soprattutto di entrare in contatto con docenti di ampia esperienza con cui confrontarsi sui nuovi paradigmi della qualità che si stanno affermando nell'industria farmaceutica.

(m.c., a.g.)

### PREMIAZIONE DEL PROF. RIGAMONTI IN OCCASIONE DELLA CELEBRAZIONE DEI 50 ANNI DI EIPG

EIPG (European Industrial Pharmacists Group) festeggerà quest'anno il cinquantesimo anniversario della sua fondazione. I festeggiamenti avranno luogo in occasione dell'assemblea annuale che si terrà a Parigi presso la sede dell'Ordine dei Farmacisti francese, che vedrà la partecipazione dei delegati dei paesi europei. Per celebrare l'evento, EIPG ha istituito un premio di merito per le personalità che militano da lungo tempo in ambito farmaceutico e il cui contributo è stato essenziale nel favorire la crescita professionale della figura del farmacista industriale in Europa. Il Prof. Rigamonti è stato *identificato come personalità di rilievo*, non solo per aver fatto parte del primo nucleo di aderenti alla fondazione di EIPG, ma anche per aver creato e fatto crescere un'associazione professionale nazionale capace di distinguersi a livello europeo per le attività svolte e per i risultati raggiunti.

(m.b., p.i.)

### XII VOLUME DELLE LINEE GUIDA AFI

E' in corso l'allestimento dell'annuale edizione del libro **“Buone Pratiche di Fabbricazione – Linee Guida AFI”** Volume XII, edito da Tecniche Nuove e posto in vendita a partire dalla data del Simposio AFI (giugno 2016). Come è ben noto il volume contiene i testi di lavori scientifici e tecnici svolti dai Gruppi di Studio AFI sui temi più avanzati del settore o su nuovi risvolti, tecnologici o normativi, di problematiche consolidate. La raccolta delle Linee Guida AFI costituirà anche quest'anno un pregnante ed aggiornato sostegno all'operatività quotidiana dei Tecnici e Scienziati del farmaco.

# L'INCONTRO SUGLI AFFARI REGOLATORI alla sua VI edizione

Notevole successo del **VI Incontro Nazionale degli Affari Regolatori** in Ambito Farmaceutico, tenutosi a **Roma dall'AFI il 24 febbraio**. Anche quest'anno, visto il considerevole riscontro della precedente edizione, è stato dato ampio spazio al dibattito e allo scambio di informazioni tra i relatori e la platea.

Ad argomenti più tipicamente regolatori si sono alternate tematiche che hanno coinvolto anche altre funzioni aziendali quali la farmacovigilanza e la compliance.

Ha aperto la giornata come di consueto il Presidente AFI, Prof. Rigamonti, che ringraziamo sempre per queste opportunità di arricchimento professionale.

La Dr.a Del Vecchio, responsabile dell'ufficio AIFA ispezioni GCP e GVF ha fatto la prima presentazione della giornata introducendo l'argomento ispezioni trattando nello specifico l'argomento GCP e il Dr. Porcelli (Ufficio ispezioni Farmacovigilanza) ha presentato un resoconto dettagliato ed interessante sulle GVP, sottolineando anche aspetti di gestione regolatoria che hanno impatto sull'andamento delle ispezioni. Le due presentazioni hanno dato una panoramica interessante dei riscontri di

ispezioni condotte e di quali sono le principali carenze riscontrate durante le ispezioni come ad esempio la differenza tra i requisiti che deve avere una CRO per studi osservazionali e una CRO per studi interventistici. Nel caso di ispezioni di farmacovigilanza sono state ad esempio segnalate carenze nel PSMF riferite alla compilazione del listino prodotti richiesto nell'annex H che comporta una difficoltà nel capire da cosa è composto il listino dei prodotti dell'azienda oppure difficoltà da parte dell'azienda a dimostrare come è gestita la revisione della letteratura locale per le segnalazioni di farmacovigilanza.

La Dr.a Braghiroli (Ufficio V&A) ha relazionato in merito ad un interessante argomento che ha messo in luce come l'Italia sia protagonista nella gestione di procedure di registrazione sia decentrata che con mutuo riconoscimento. La presentazione infatti ha consentito alla platea di essere a conoscenza

nel dettaglio di tutte le attività che AIFA svolge quando è RMS, in fase pre-procedurale, in fase procedurale ed in fase post-procedurale e di come è organizzata la calendarizzazione delle procedure.

Altrettanto significativa e ricca di spunti pratici anche la presentazione della Dr.a Berghella sulla nuova modulistica predisposta dall'ufficio per il deposito dei materiali per l'informazione scientifica del farmaco.

Il Dr. Scarpa del Ministero della Salute ha parlato di alimenti a fini medici speciali e della nuova linea guida europea e del Ministero della Salute, argomento interessante e poco conosciuto specialmente per regolatori che lavorano in aziende che si occupano prevalentemente di farmaci.



La giornata si è chiusa con un argomento assolutamente nuovo quale lo Scientific Advice Nazionale (SAN) brillantemente illustrato dalla Dr.a Cogliandro. Infatti dal 2011 quando AIFA ha cominciato ad organizzarsi per la procedura di Scientific Advice ad oggi non se n'è mai parlato in pubblico e questa è stata un'importante occasione di confronto per le aziende. Infatti lo Scientific Advice è uno strumento che AIFA mette a disposizione per le

aziende che avessero necessità di consulenza scientifica sia in fase precoce di sviluppo di un nuovo prodotto sia in caso di apertura nuovi reparti per nuove produzioni (SA GMP) o per HTA (SA HTA).

AIFA contribuisce al Scientific Advice Working Part con ben 4 rappresentanti ed è l'unica agenzia in ambito europeo che offre l'opportunità di Scientific Advice GMP; altra peculiarità è la possibilità data all'azienda di essere informata sulla tempistica in fase di accettazione di SA da parte dell'agenzia e di ricevere un "draft answer" che dia la possibilità all'azienda di organizzare le risposte per la data dell'incontro.

Anche quest'anno la giornata si è conclusa con tanti spunti di riflessione per il futuro e il fattore comune nelle diverse presentazioni è stato un forte invito alla condivisione e alla collaborazione.

(a.m.z.)

## COMUNICAZIONE E STAMPA

Dott. G. Zirulia

## IL PRESIDENTE

Prof. A. Rigamonti

*Hanno collaborato alla redazione di questo AFI INFORMA i colleghi*

*Alberto Bartolini, (a.b.), Maurizio Battistini (m.b.), Giorgio Bruno (g.b.), Matteo Cerea (m.c.), Andrea Gazzaniga (a.g.)  
Piero Iamartino (p.i.), Giovanni Martinetti (g.m.), Alessandra Molin Zan (a.m.z.), Orsolina Russello (o.r.)*



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](mailto:segreteria@afiscientifica.it) Internet-home page: [www.afiscientifica.it](http://www.afiscientifica.it)



## DOMANDA DI LAVORO

Pluriennale esperienza nell'organizzazione di eventi b2b internazionali dedicati alle tecnologie di processo e confezionamento per l'industria farmaceutica ed alimentare con responsabilità di coordinamento e ottimizzazione di tutte le attività operative e progettuali dell'organizzazione. Country manager per India, Cina ed Est African Community.

Precedenti esperienze: Marketing&Communication Manager presso associazioni di categoria confindustriali; attività giornalistica con funzione di caporedattore presso riviste di settore. Iscritta all'Albo dei giornalisti. Ottimo inglese. (201/16)

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.