

**PROGRAMMA DI TIROCINIO**

**Farindustria**

**ELENCO OFFERTE DI TIROCINI**

**Periodo di effettuazione stage:**

**29/01/2007 - 29/05/2007**

<b>Codice</b>	<b>Sede</b>	<b>Paese</b>	<b>Abilità richieste</b>	<b>Lingua</b>	<b>Job Description</b>	<b>N° posti</b>	<b>Data Inizio</b>	<b>Data Fine</b>
<b>ACQ1</b>	<b>Ufficio: Acquisti materiali indiretti/Capital spending/Contratti e Appalti di Servizi</b>	<b>Anagni</b>	<b>Buone capacità comunicative, esperto user applicazioni MS office</b>  <b>Esperienza con SAP /AS400 sarebbe un plus</b> <b>Laurea Economia, Ingegneria gestionale</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>Analisi di mercato/benchmarking per poter definire delle database dei prezzi di mercato dei servizi/beni già consolidati e/o da acquistare da B-MS</b> <b>Anagni</b> <b>Apprendimento attività / tecniche gestionale di un uff. Acquisti</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>30/06/2007</b>
<b>AMB1</b>	<b>Direzione: Ambiente salute e sicurezza</b>	<b>Sermoneta (Latina)</b>	<b>Laurea in Ingegneria</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>Valutazione rischio asfissia derivante dall'uso di gas inerti in processi di lavorazione in ambienti chiusi</b>	<b>2</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>15/07/2007</b>

<b>BIO1</b>	<b>Controllo Qualità Microbiologico</b>	<b>Sermoneta (Latina)</b>	<b>Laurea/Laureando in Scienze biologiche</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>nell'ambito della sintesi chimica di molecole farmacologicamente attive o la loro formulazione farmaceutica</b>	<b>2</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>30/06/2007</b>
<b>BIO2</b>	<b>Laboratorio Microbiologico</b>	<b>Comazzo (Lodi)</b>	<b>Conoscenza delle principali tecniche strumentali del laboratorio microbiologico Minima esperienza nella manipolazione di ceppi microbici Buone capacità comunicative e di problem solving Attitudine al lavoro in team</b>	<b>Inglese discreto</b>	<b>Cross Contamination Project - Validazione metodi analitici BET cinetici</b>	<b>2</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>30/06/2007</b>
<b>CHA1</b>	<b>supply chain - performance data MNG</b>	<b>Sermoneta (Latina)</b>	<b>Lauree scientifiche e umanistiche - Capacità Analitica - Utilizzo di excel e access</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>La persona supporterà le attività di laboratorio legate alla convalida dei terreni ad uso microbiologico, i ceppi ed i metodi di analisi, curando anche la documentazione relativa.</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>31/03/2007</b>
<b>ECO1</b>	<b>Direzione Budget and control</b>	<b>Anagni</b>	<b>Laurea in Economia - Analisi economico finanziarie base studi universitari</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>strutturazione sistema reporting</b>	<b>1</b>	<b>01/04/2007</b>	<b>30/09/2007</b>
<b>FORM1</b>	<b>Ufficiocio technical training</b>	<b>anagni</b>	<b>Laurea umanistica preferibilmente con tesi/specializzazione/master nell'area formazione - conoscenza office, relazioni interpersonali,</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>Budget e controllo di gestione in organizzazioni industriali complesse</b>	<b>1</b>	<b>01/02/2007</b>	<b>30/09/2007</b>
					<b>Implementazione per la formazione tecnica dei moduli formativi all'interno di un</b>			

			<b>capacità di comunicazione, organizzazione/pianificazione</b>		<b>sistema elettronico di gestione. Mappatura delle competenze tecniche delle posizioni ricoperte al personale operativo</b>			
<b>FV1</b>	<b>Ufficio di Farmacovigilanza</b>	<b>Roma</b>	<b>Laurea in Farmacia o CTF</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>Definizione percorsi formativi delle posizioni. Inserimento dati e gestione nel sistema informatico inserimento nei database di casi e segnalazioni di reazioni avverse a farmaci- archiviazione della documentazione sulle segnalazioni- revisione delle procedure - traduzione di testi scientifici dall'inglese</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>30/04/2007</b>
<b>FV2</b>	<b>Ufficio di Farmacovigilanza</b>	<b>Villa Guardia (CO)</b>	<b>Laurea di II livello (o vecchio ordinamento) in medicina, Farmacia, o CTF. Fluente inglese scritto e orale. Buone conoscenze degli applicativi Office/Internet. Adattamento a contesti lavorativi internazionali e buone attitudini comunicative e scientifiche</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>stages prorogabile sino a giugno. Il candidato affiancherà, in qualità di assistente al servizio di farmacovigilanza, il responsabile del servizio di farmacovigilanza nella gestione raccolta e valutazione delle</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>30/04/2007</b>

HR1	Direzione risorse umane	Milano	Conoscenze scientifiche ed economiche - conoscenza lingua inglese - flessibilità a viaggiare - conoscenze informatiche	inglese fluente	reazione di eventi avversi segnalati per prodotti in commercio e studi clinici. Assisterà negli adempimenti richiesti dalle normative in vigore in Italia, in altri Paesi europei e in USA. Marketing - progetti nell'area risorse umane - Direzione medica	1	29/01/2007	29/06/2007
HR2	Ufficio risorse umane	Anagni	Laurea in discipline economiche-giuridiche - Conoscenza delle principali norme che regolano e disciplinano il rapporto di lavoro. - Buon utilizzo del programma Office, in particolare Word, Power point, Excel - Conoscenza dei processi e metodologie applicati alla selezione/gestione/amministrazione del personale	inglese discreto	Gestione del rapporto di lavoro e dell'esecuzione di procedure standard nell'elaborazione e gestione delle presenze del personale - Applicazione delle normative riguardanti l'intero rapporto di lavoro. - Gestione dell'archivio e suo aggiornamento.	1	29/01/2007	29/05/2007
HR3	Ufficio Risorse Umane	Ferentino	Laurea ad indirizzo umanistico, Economia, Giurisprudenza. Ottime capacità di comunicazione e relazionali.	Inglese discreto	Lo stagista sarà affiancato alle Risorse Umane in tutte le attività legate alla selezione, formazione e	1	29/01/2007	30/06/2007

<b>IT1</b>	<b>Information technology</b>	<b>Ferentino</b>	<b>Laurea di 1° livello in Ingegneria Elettronica, Informatica. Buone capacità di comunicazione e relazionali.</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>gestione del personale. Lo stagista sarà affiancato al Responsabile dell'IT nella gestione delle attività legate all'implementazione e manutenzione della rete informatica aziendale, la gestione dei server aziendali, le procedure di validazione IT e l'assistenza tecnica agli utenti dei diversi sistemi informatici aziendali.</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>30/06/2007</b>
<b>LAB1</b>	<b>Laboratori di Chimica, biologia farmacocinetica metabolismo e chimica computazionale</b>	<b>Verona</b>	<b>laurea in chimica - Capacità di lavorare in gruppo - flessibilità - comunicazione - ottime capacità di apprendimento -</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>attività di ricerca in laboratori di Chimica, biologia farmacocinetica metabolismo e chimica computazionale</b>	<b>10</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/12/2007</b>
<b>LAB2</b>	<b>Laboratori di Chimica, biologia farmacocinetica metabolismo e chimica computazionale</b>	<b>Verona</b>	<b>Laurea in biologia o CTF - Capacità di lavorare in gruppo - flessibilità - comunicazione - ottima capacità di apprendimento</b>	<b>Inglese Fluente</b>	<b>attività di ricerca in laboratori di Chimica, biologia farmacocinetica metabolismo e chimica computazionale</b>	<b>5</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/05/2007</b>
<b>LAB3</b>	<b>Laboratorio chimico</b>	<b>Comazzo (Lodi)</b>	<b>Conoscenza delle principali tecniche strumentali del</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>La persona supporterà le attività di</b>	<b>1</b>	<b>01/02/2007</b>	<b>31/07/2007</b>

			laboratorio chimico (in particolare IR) Buone capacità comunicative e di problem solving Attitudine al lavoro in team		laboratorio legate alla installazione di un software per il riconoscimento delle materie prime (NIR) e la convalida delle relative librerie. Si occuperà anche della stesura della documentazione relativa.			
LEG1	Ufficio Affari Legali	Firenze	- Capacità di analisi, facilità di relazioni interpersonali, voglia di crescere, determinazione.	inglese fluente	il tirocinante all'interno della Direzione Affari Legali, sarà inserito in un progetto di formazione relativamente allo studio, analisi e verifica della normativa legata ai temi: - ricerca ed analisi dei testi normativi a carattere internazionale, comunitario nazionale regionale e locale - studio applicativo e ricerche giurisdizionali sui principali contratti nominati ed innominati previsti dal vigente	1	29/01/2007	29/05/2007

<b>LEG2</b>	<b>Direzione Affari Legali</b>	<b>Pomezia - Roma</b>	<b>capacità di comprendere testi scientifici di biologia chimica e tecnica farmaceutica - capacità di lavorare in gruppo - conoscenze di base del pacchetto Microsoft Word, Excel, Powerpoint</b>	<b>Inglese fluente</b>	<b>codice civile, dalla contrattualistica internazionale, analisi e apprendimento delle modalità e tecniche di redazione di testi contrattuali. -analisi dei principali aspetti del diritto societario italiano ed internazionale e del diritto internazionale privato e processuale, processuale civile. Approfondimento disposizioni comunitarie e internazionale nel campo dell'I.P. applicabili al settore farmaceutico - preparazione di domande di brevetto e risposte a comunicazioni ufficiali da parte dell'Ufficio Brevetti</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/05/2007</b>
<b>MARK1</b>	<b>Ufficio Marketing</b>	<b>Firenze</b>	<b>Laurea in farmacia, CTF, biologia o medicina. I candidati devono aver manifestato una propensione a svolgere un lavoro dinamico ed</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>Assistant Product Manager: i candidati lavoreranno a stretto contatto con i</b>	<b>2</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/06/2007</b>

			<p>orientato alla comunicazione. anche se non sono richieste particolari abilità ( se non la capacità di lavorare al computer sui principali sistemi operativi) saranno preferibili candidati capaci di lavorare in team e per obiettivi, dotati di facilità di analisi e sintesi.</p>		<p>responsabili di prodotto (products managers) per un lavoro di supporto nelle analisi di mercato nella preparazione di materiale di informazione medico scientifica nella preparazione di slides set (sulla patologia o sul farmaco) e nella elaborazione dei piani Marketing</p>			
<b>MARK2</b>	<b>Ufficio Marketing</b>	<b>Pomezia ( Roma)</b>	<p>Competenze tecniche correlate al marketing - Buona conoscenza di microsoft Office (Word, Excel, Power Point) e Internet explorer - spiccata attitudine al team working</p>	<b>inglese discreto</b>	<p>Inserimento all'interno della struttura di marketing con attività correlate all'analisi dei mercati e allo sviluppo dei prodotti</p>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/05/2007</b>
<b>MARK3</b>	<b>Direzione Marketing</b>	<b>Milano</b>	<p>brillante neolaureato con forte orientamento al risultato desideroso di apprendere e di conoscere una realtà multinazionale con specifico orientamento alla funzione marketing. buone doti di comunicazione e capacità di lavorare in team. buona conoscenza del pacchetto office.</p>	<b>Inglese fluente</b>	<p>istruire il candidato sia sul piano teorico che operativo nelle attività inerenti l'area della Direzione Marketing. In particolare, durante lo stage saranno sviluppate le seguenti tematiche: presentazione generale dell'organizzazione</p>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/06/2007</b>

**aziendale;  
presentazione ed  
applicazione delle  
tecniche di definizione  
delle strategie di  
marketing e delle  
ricerche di mercato;  
monitoraggio dei  
volumi di vendita e  
della gestione degli  
stock; analisi degli  
indici economici;  
conoscenze mediche  
fondamentali per la  
gestione dei prodotti;  
ruolo della funzione di  
marketing e delle  
funzioni correlate (con  
particolare riferimento  
a Direzione vendite,  
Direzione medica,  
Training);  
collaborazione nella  
redazione di materiale  
scientifico e dossier per  
lo sviluppo dei prodotti  
attuale e per il lancio  
dei prodotti futuri;  
collaborazione nella  
gestione della  
comunicazione interna**

<b>PROD1</b>	<b>Direzione tecnica</b>	<b>Milano</b>	<b>attitudine al lavoro di gruppo - buoni rapporti interpersonali - conoscenza di Microsoft Office, in particolare Word</b>	<b>Inglese discreto</b>	<b>ed esterna con particolare riferimento alle forze operative esterne, ai medici di medicina generale e medici ospedalieri e specialisti; collaborazione nella gestione dei progetti specialistici di area; rapporti con i fornitori Modificare alcune operative del reparto iniettabile per soddisfare le richieste dell'ente ispettivo americano</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/08/2007</b>
<b>PROD2</b>	<b>Direzione tecnica</b>	<b>Milano</b>	<b>utilizzo Microsoft Office - conoscenza lingua inglese - eventuali conoscenze tecniche cromatografiche (HPLC)</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>collaborazione allo sviluppo industriale sia dal punto di vista analitico che documentale</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/04/2007</b>
<b>PROD3</b>	<b>Direzione tecnica</b>	<b>Milano</b>	<b>Utilizzo Microsoft Office - conoscenza lingua inglese - eventuale conoscenza GMP</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>verifica ed aggiornamento delle procedure operative nell'ambito del controllo qualità e nel Quality Assurance</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/04/2007</b>
<b>PROD4</b>	<b>Ufficio Manufacturing</b>	<b>Comazzo (Lodi)</b>	<b>Laurea in Chimica, CTF o Farmacia - (vecchio ordinamento) - Pacchetto Office</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>Dopo un iniziale periodo di training teorico su modalità di</b>	<b>2</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/05/2007</b>

PROD5	Produzione- sviluppo formulativo	Milano	Brillante neolaureato in discipline scientifiche (Chimica, farmacia, CTF) con buona conoscenza dell'inglese e del pacchetto Microsoft Office. completano il profilo un forte orientamento ai risultati, capacità di lavorare per	Tedesco: titolo preferenziale. Inglese discreto	scrittura procedure e linee guida di Casa Madre, gli stagisti verranno formati a svolgere le seguenti attività: aggiornamento dei metodi di produzione e confezionamento; preparazione e aggiornamento delle procedure GMP relative all'utilizzo di attrezzature di produzione e confezionamento; preparazione e aggiornamento di procedure di pulizia di macchine e reparti. Gli stagisti saranno inseriti presso lo Stabilimento, all'interno della Divisione Produzione. istruire il candidato sia sul piano teorico che operativo, nelle attività inerenti l'area dello sviluppo analitico. in particolare, collaborare nella	1	29/01/2007 29/03/2007
-------	--	--------	--	---	--	---	-----------------------

			<p><b>obiettivi, di lavorare in gruppo spirito di collaborazione e capacità al problem solving</b></p>		<p><b>ricerca di laboratorio volta allo sviluppo formativo di nuovi prodotti e/o al miglioramento di quelli esistenti, seguendo logiche di efficienza ed efficacia. collaborare nella revisione e ed aggiornamento dei processi produttivi partecipando all'assistenza ai reparti di fabbricazione e confezionamento nelle attività di ottimizzazione nei processi industriali. Ottimizzazione processi produttivi ed utilizzo attrezzature di produzione. Il progetto prevede l'osservazione e lo studio dei processi di manifattura e dell'utilizzo delle macchine in uso. E' prevista una significativa interazione con il lato operativo</b></p>		
<b>PROD6</b>	<b>produzione</b>	<b>Sermoneta (Latina)</b>	<b>Backroung chimico-ingegneristico</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>6</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>01/12/2007</b>

<b>PROD7</b>	<b>Direzione:Quality Operations</b>	<b>Sermoneta (Latina)</b>	<b>Comunicazione efficace, predisposizione al lavoro in team, determinazione e motivazione Background scientifico( laurea in Farmacia –CTF-Biologia) Ottime conoscenze informatiche</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>Opportunità di sviluppo personale nell'area di formazione aziendale chimico-farmaceutica in materia di Training GMP ( Good Manufacturing Practices-Norme di Buona Fabbricazione).</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007 29/05/2007</b>
<b>PROD8</b>	<b>produzione</b>	<b>Ferentino</b>	<b>Laurea in Chimica, CTF, Farmacia, Ingegneria Chimica. Ottime capacità di comunicazione e relazionali.</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>Lo stagista sarà affiancato ai Responsabili di Produzione e di Reparto nelle attività di gestione e supervisione di produzioni in area sterile. Al termine dello stage avrà acquisito la conoscenza dei flussi produttivi aziendali dall'arrivo delle materie prime al prodotto finito, e avrà maturato una conoscenza di base delle problematiche legate alla produzione in area sterile.</b>	<b>2</b>	<b>29/01/2007 30/06/2007</b>
<b>QA1</b>	<b>Ufficio Quality</b>	<b>Roma</b>	<b>Laurea in Farmacia o CTF</b>	<b>inglese</b>	<b>elaborazione e</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007 29/04/2007</b>

	<b>Assurance</b>			<b>fluente</b>	<b>controllo delle procedure operative per la conduzione delle sperimentazioni cliniche</b>			
<b>QA2</b>	<b>Assicurazione qualità</b>	<b>Milano</b>	<b>conoscenza tecniche analitiche (HPLC - IR - US - NIRS)</b>	<b>Inglese discreto</b>	<b>analisi di materie prime, intermedi, semilavorati, stesura di dossier analitici (metodi in accordo a PH. europea)</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/05/2007</b>
<b>QA3</b>	<b>Laboratorio Chimico</b>	<b>Comazzo (Lodi)</b>	<b>Preferibile la conoscenza HPLC e/o la comune strumentazione di laboratorio - Laurea in Chimica, CTF o Farmacia - (vecchio ordinamento) - Pacchetto Office</b>	<b>Inglese discreto</b>	<b>Lo stagista sarà formato ad apprendere l'attività di Cleaning Validation: uso analitiche HPLC (preparazione del campione, campionamento analita sull'apparecchiatura di produzione, preparazione del campione per le analisi di laboratorio); uso delle comuni apparecchiature di laboratorio. Eventuale redazione di report e protocolli di Cleaning Validation.</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/06/2007</b>
<b>QA4</b>	<b>Ufficio CQ</b>	<b>Milano</b>	<b>neolaureato in discipline</b>	<b>Tedesco:</b>	<b>istruire il candidato -</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>30/06/2007</b>

**sviluppo analitico**

**scientifiche (Chimica, CTF, Farmacia) con buona conoscenza della lingua inglese e del pacchetto Office. titolo preferenziale sarà la capacità di utilizzare la principale strumentazione analitica (HPLC). completano il profilo un forte orientamento ai risultati, capacità di lavorare per obiettivi, capacità di lavorare in gruppo e spirito di collaborazione.**

**titolo preferenziale. Inglese discreto.**

**sia sul piano teorico che operativo - nelle attività inerenti l'area dello sviluppo analitico. in particolare, collaborare nello svolgimento di analisi e prove al fine di permettere il controllo efficiente ed affidabile dell'analisi di stabilità dell'analisi di prodotti finiti e delle materie prime di competenza dei laboratori di sviluppo nel rispetto delle procedure e dei programmi stabiliti. Collaborare nello svolgimento di analisi e prove al fine di garantire la messa a punto di nuovi metodi analitici e la convalida di metodi analitici quando necessario. collaborare nell'attuazione di programmi finalizzati al rinnovo di dossier**

QA5	Ufficio quality assurance	Anagni	Laurea o corso di studi in chimica o chimica e tecnologie farmaceutiche o farmacia. In caso di laurea non conseguita, aver sostenuto almeno il 70% degli esami	inglese discreto	registratori dei prodotti. formazione del personale in merito alle norme di buona fabbricazione . Correlazione tra attività lavorativa del personale e necessita formative. Valutazione periodica dei prodotti (APR)	2	29/01/2007	31/07/2007
QA6	Ufficio QA Compliance	Ferentino	Laurea in Biologia, Farmacia, CTF. Ottima capacità di utilizzo del pacchetto office. Ottime capacità di comunicazione e relazione.	Inglese discreto	Lo stagista avrà l'opportunità di maturare un'esperienza significativa nella Quality Assurance Compliance di un azienda farmaceutica e sarà formato sulle principali tematiche di assicurazione qualità quali training del personale, gestione dei reclami, audit interni ed esterni, qualifica fornitori, trend dati relativi ad attività produttive, Batch Record Review,	1	29/01/2007	30/06/2007

QA7	Ufficio QA Compliance	Ferentino	Laurea in Biologia, Farmacia, CTF. Ottima capacità di utilizzo del pacchetto office. Ottime capacità di comunicazione e relazione.	inglese discreto	deviazioni e gestione delle procedure aziendali Lo stagista avrà l'opportunità di maturare un'esperienza significativa nella Quality Assurance Compliance di un'azienda farmaceutica e sarà formato sulle principali tematiche di assicurazione qualità quali training del personale, gestione dei reclami, audit interni ed esterni, qualifica fornitori, trend dati relativi ad attività produttive, Batch Record Review, deviazioni e gestione delle procedure aziendali	1	01/04/2007	31/07/2007
QA8	Ufficio QA Validation	Ferentino	Laurea in CTF, Ingegneria Chimica, Biologia.	inglese discreto	Lo stagista avrà l'opportunità di maturare un'esperienza significativa nella Quality Assurance	1	29/01/2007	30/06/2007

QA9	Ufficio Quality Assurance	Ferentino	Laurea in Chimica, CTF, Farmacia. Ottime capacità di comunicazione e relazionali.	inglese fluente	Validation di un'azienda farmaceutica; affronterà tematiche relative alla qualifica degli impianti e dei processi, alla redazione dei protocolli di qualifica, alla redazione dei Validation Master Plan di Process e Cleaning Lo stage presso il Reparto Affari è finalizzato alla conoscenza delle pratiche regolatorie di carattere tecnico più comuni riguardanti sia documenti relativi al sito produttivo, sia documenti di supporto registrativo per i clienti.	1	01/03/2007	31/07/2007
QC1	Documentation control	Sermoneta (Latina)	Conoscenza del pacchetto office Buone skills interpersonali Laureando/Laureato in discipline scientifiche	inglese discreto	Compliance Project: Verifica Testing Standards/QC Main delle materie prime in conformità con le farmacopee (USP/NF, EP) e inserimento sui codici del QC Main del	1	29/01/2007	30/06/2007

QC2	Documentation Control	Sermoneta (Latina)	Conoscenza del pacchetto office Buone skills interpersonali Laureando/Laureato in discipline scientifiche	inglese discreto	riferimento della versione del Testing Standard corrente. Lean Project: revisione delle procedure GMP al fine di una riduzione del numero di documenti	1	29/01/2007	30/06/2007
QC3	Documentation control	Sermoneta (Latina)	Conoscenza del pacchetto office Buone skills interpersonali Laureando/Laureato in discipline scientifiche	inglese discreto	Compliance Project: Verifica aggiornamento Testing Stantdards/Work Sheets vs Batch Records correnti	1	29/01/2007	30/06/2007
QC4	Controllo Qualità chimico	Sermoneta (Latina)	Lurea/Laureando in Chimica o CTF	inglese discreto	Validazione metodica analitica NIR per identificazione di materie prime e analisi quantitativa di miscele ed intermedi chimici e farmaceutici	2	29/01/2007	01/06/2007
QC5	Ufficio controllo qualità	Ferentino	Laurea in Biologia. Capacità di lavorare in gruppo.	inglese discreto	Lo stagista verrà inserito nel gruppo di controllo qualità microbiologico e avrà modo di conoscere le problematiche legate alla produzione di farmaci iniettabili sterili, le norme GMP/GLP, l'utilizzo	1	29/01/2007	30/06/2007

<b>REG1</b>	<b>Uffici Affari Regolatori</b>	<b>Roma</b>	<b>Laurea in farmacia o CTF</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>della strumentazione di laboratorio. gestione variazioni e autorizzazioni all'immissione in commercio</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/04/2007</b>
<b>REG2</b>	<b>Ufficio affari regolatori</b>	<b>Aprilia (Latina)</b>	<b>Lauree scietifiche (Farmacia, CTF, Medicina, Chimica)</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>revisione e aggiornamento stampati delle specialità medicinali; gestione delle variazioni di tipo I e II</b>	<b>2</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>31/03/2007</b>
<b>REG3</b>	<b>Ufficio affari regolatori</b>	<b>Pomezia(Roma)</b>	<b>Buona capacità relazionale, predisposizione al lavoro in team, orientamento al problem Solving, buona conoscenza della lingua inglese.</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>Il candidato sarà coinvolto nella gestione delle pratiche regolatorie finalizzate all'ottenimento e al mantenimento delle autorizzazioni e registrazioni dei prodotti farmaceutici della Società (definizione documentazione scientifica e approntamento dossier)</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>30/06/2007</b>
<b>RIC1</b>	<b>Unità di ricerca clinica</b>	<b>Milano</b>	<b>laurea in discipline regolatorie - attitudine al lavoro in team</b>	<b>inglese fluente</b>	<b>monitoraggio degli studi clinici presso centri di studio</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>01/07/2007</b>

<b>RIC2</b>	<b>Ufficio ricerca clinica</b>	<b>Roma</b>	<b>Laurea in Farmacia o CTF</b>	<b>Inglese fluente</b>	<b>localizzati sul territorio nazionale</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/04/2007</b>
					<b>Supervisione studi clinici - interazione CRO (Clinical Research Organisation)-</b>			
					<b>funzione di tramite tra azienda e centri di ricerca</b>			
<b>SEC1</b>	<b>direzione Security TOI, General Services &amp; Public Relations</b>	<b>Sermoneta (LT)</b>	<b>Ottima conoscenza lingua italiana Buona/ sufficiente conoscenza lingua inglese Buona conoscenza MS-Office/ Microsoft Formazione universitaria giuridico/umanistica</b>	<b>inglese discreto</b>	<b>Stesura e revisione procedure in materia di Security, General Services and Public Realtions</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>30/06/2007</b>
<b>TEC1</b>	<b>Direzione di ingegneria - servizio strumentazione e taratura</b>	<b>Parma</b>	<b>provenienza da studi tecnici - minima conoscenza dell'elettronica</b>	<b>Inglese discreto</b>	<b>attività di taratura e manutenzione della strumentazione industriale. Collaborazione nelle attività di convalida impianti.</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/05/2007</b>
<b>TEC2</b>	<b>Ufficio Ingegneria</b>	<b>Comazzo (Lodi)</b>	<b>Laurea in Ingegneria Chimica, Elettrica, Meccanica - (vecchio ordinamento) - Pacchetto Office - Predisposizione ai rapporti interpersonali, curiosità e buona volontà, precisione, iniziativa, autonomia e flessibilità.</b>	<b>Inglese discreto</b>	<b>Dopo un iniziale periodo di training supporterà il Validation Specialist nell'attività di validazione di impianti, processi e sistemi</b>	<b>1</b>	<b>29/01/2007</b>	<b>29/05/2007</b>

TEC3	Ufficio Automated Parma Systems	Conoscenze elettrotecniche, alettroniche, informatiche - utilizzo strumenti office automotion - capacità di redarre documenti di test/collaudo	inglese discreto	<p>informativi, secondo criteri GMP, Farmacopee e linee guida di Casa Madre. Si occuperà di analisi e redazione di documentazione relativa all'attività sopra riportata e conseguente verifica sul campo. Verrà inoltre formato a eseguire attività di calibrazione degli strumenti e alla gestione di DataBase. supportare le attività di convalida di sistemi di automazione (formalizzazione dei documenti ed attività di test in campo) - partecipazione alla progettazione sviluppo collaudo e convalida di progetti di automazione</p>	1	01/03/2007 30/06/2007
------	---------------------------------	--	------------------	--	---	-----------------------