

QUALIFIED PERSON – DIRETTORE TECNICO

Caratteristiche dell'offerta

- **Riferimento Offerta:** QP_042017_MEL
- **Azienda:** Advanced Accelerator Applications Italy
- **Contratto:** CDI
- **Luogo:** Meldola (FC)
- **Esperienza:** 0-1 anno in analoga mansione
- **Stipendio:** da definire
- **Inizio previsto:** da definire
- **Contatto:** HRItaly@adacap.com

L'Azienda

Advanced Accelerator Applications (www.adacap.com) è una società fondata nel 2002 in Francia per lo sviluppo e la produzione di radiofarmaci innovativi per la diagnostica e la terapia. L'Azienda è leader europeo nella produzione e commercializzazione di radiofarmaci PET e SPECT nel campo della Diagnostica Nucleare Molecolare (MND). Da novembre 2015 AAA è quotata al Nasdaq (AAAP).

AAA conta 21 centri tra produzione e ricerca e sviluppo, che realizzano prodotti sia diagnostici sia terapeutici di Medicina Molecolare Nucleare (MNM), e più di 450 dipendenti in 13 paesi (Belgio, Canada, Francia, Germania, Israele, Italia, Paesi Bassi, Polonia, Portogallo, Regno Unito, Spagna, Stati Uniti e Svizzera).

Stiamo cercando un/a **Qualified Person-Direttore Tecnico** per la nostra sede di Meldola.

Profilo

Il candidato ricercato seguirà le fasi di produzione, controllo qualità e rilascio dei radiofarmaci prodotti nell'officina farmaceutica. Svolgerà con ampia autonomia organizzativa tutte le attività legate alla propria funzione.

In particolare nel rispetto delle procedure che riguardano la fabbricazione e il controllo qualità dei radiofarmaci dovrà:

- Rilasciare i lotti di radiofarmaci prodotti nell'officina farmaceutica di Meldola;
- Vigilare sull'osservanza delle normative previste nelle fasi di produzione e controllo dei lotti;
- Contribuire alla definizione dei programmi produttivi, e assicurarne la realizzazione nella qualità, nei tempi e nel rispetto delle GMP e delle normative vigenti;
- Produrre e conservare la documentazione richiesta, ed esibirla su richiesta dell'autorità sanitaria;
- Verificare e approvare la documentazine costitutiva dei Batch Records;

- Vigilare sulle condizioni generali di igiene dei locali;
- Monitorare le attività di manutenzione, calibrazione, riconvalida;
- Partecipare alla gestione dei reclami e relative investigazioni.

Parte dell'attività lavorativa si svolgerà durante le ore notturne, quindi è richiesta flessibilità e dinamismo nello svolgimento delle proprie funzioni.

Requisiti

La ricerca è rivolta a candidati in possesso di Diploma di Laurea in Chimica, Chimica e Tecnologia Farmaceutiche, Farmacia.

Costituisce titolo preferenziale il possesso dell'Abilitazione Ministeriale come Qualified Person, ma saranno valutati anche candidati che possiedano i requisiti e l'esperienza per poter ottenere tale abilitazione in tempi brevi.

E' auspicabile un'esperienza specifica nella produzione di radio-farmaci o comunque un'esperienza in ambito farmaceutico.

Completano il profilo:

- Capacità di analisi e problem solving
- Capacità di lavoro in team
- Dinamismo e forte orientamento ai risultati
- Buona conoscenza della lingua inglese ed eventualmente francese
- Buona conoscenza delle Good Manufacturing Practices (GMP)
- Conoscenza delle tecniche cromatografiche (HPLC, GC e TLC)
- Conoscenze degli strumenti di office automation quali Word, Excel, Power- Point

Se siete in linea con il profilo, prego inviare il Vostro cv con lettera di presentazione all'indirizzo HRItaly@adacap.com .

Risponderemo solo ai candidati idonei ad accedere alla fase di colloqui conoscitivi.