

## QP

### Chi siamo:

Curium è leader mondiale nel settore della medicina nucleare, fornendo diagnosi e trattamenti che cambiano la vita a pazienti di tutto il mondo.

In Curium, abbiamo un obiettivo unico: sviluppare, produrre e fornire prodotti radiofarmaceutici di livello mondiale in tutto il mondo. Ci sforziamo di innovare ulteriormente nella diagnostica e nelle terapie nucleari in modo da poter migliorare la vita delle persone malate di cancro.

Ogni giorno vediamo l'impatto che i nostri trattamenti offrono e il potenziale che hanno per fornire un mondo al di là del cancro e di altre condizioni debilitanti. Continuiamo a spingere i confini e a raggiungere nuove vette in tutto ciò che facciamo, supportati da investimenti significativi in nuove tecnologie e terapie.

Ci basiamo su fondamenta straordinarie e sull'eredità di fornire soluzioni nucleari affidabili e coerenti a decine di migliaia di pazienti ogni giorno. La nostra comprovata storia combinata con un approccio pionieristico sono i tratti distintivi da cui forniamo diagnostiche e terapeutiche che cambiano la vita.

### Scopo del ruolo:

La QP è la figura professionale che si occupa del rilascio del lotto produttivo e dell'Assicurazione Qualità.

### Attività:

- Responsabilità previste dal Decreto Legislativo n° 219/06 del 24 aprile 2006 (articolo 52);
- Comunica immediatamente all'AIFA e al responsabile dell'azienda dalla quale dipende ogni sostanziale irregolarità rilevata nel medicinale che è già stato immesso in commercio;
- Collabora attivamente alle ispezioni effettuate dall'autorità sanitaria ai sensi del presente decreto ed effettua le operazioni richieste dalla stessa;
- Effettua il rilascio dei lotti dei medicinali prodotti
- Verifica lo stato di efficienza dell'officina farmaceutica, dei locali e delle attrezzature al fine di assicurarne la manutenzione
- Garantisce che vengano effettuate le manutenzioni e le calibrazioni secondo le modalità e nei tempi prescritti
- Approva procedure operative standard, metodi di produzione, specifiche di controllo, metodi di analisi, controlli di processo, norme di igiene
- Garantisce l'effettiva e costante applicazione di procedure operative standard, di metodi di produzione, di specifiche di controllo, di metodi di analisi, di controlli di processo, di norme di igiene
- Gestisce tutta la documentazione di qualità dell'Officina Farmaceutica;
- Partecipa alla attività di stesura procedure operative standard, metodi di produzione, specifiche di controllo, metodi di analisi, controlli di processo, norme di igiene;
- Autorizza e gestisce le attività di "change control" in accordo alla specifica procedura operativa;
- Gestisce tutte le disposizioni relative alle non conformità (deviazioni e fuori specifica) sulle materie prime, sul prodotto finito, sulle metodologie e processi impiegati nell'officina farmaceutica;
- Coordina, pianifica e gestisce le attività relative alle qualifiche di fornitori di materie prime del proprio sito produttivo e partecipa alle qualifiche dei fornitori nazionali
- Pianifica e gestisce audit interni al proprio sito produttivo e partecipa agli audit presso gli altri siti produttivi.

- Elabora gli “Indici di Qualità” del sito produttivo, in base a quanto stabilito dalla Politica della Qualità Aziendale;

**Requisiti ricercati:**

- Riconoscimento da parte dell’Agenzia Italiana del Farmaco della qualifica di “Persona Qualificata” /riconoscimento da parte del Ministero della Sanità della qualifica di “Direttore Tecnico” da D.lgs. 219 del 24/06/2006
- Ottima conoscenza delle Norme di Buona Fabbricazione.
- Buona conoscenza scritta e parlata della lingua inglese
- Precedente esperienza nel reparto Assicurazione Qualità presso altre aziende farmaceutiche
- Capacità relazionali e di lavoro in team
- Precisione e affidabilità
- Consapevolezza organizzativa
- Capacità di gestire lo stress
- Decisionalità

**Sede di lavoro:**

- Monza
- Milano sud

**Candidature:**

per candidarsi inviare il proprio CV a [recruiting.italy@curiumpharma.com](mailto:recruiting.italy@curiumpharma.com)