

## Progetto Laurea Magistrale Plus

(realizzazione esperienza in azienda anno accademico 2025/26)

### Dati Università

<b>Corso di Laurea</b> <b>CTF</b>
<b>Tutor Universitario/Relatore tesi - Ambito di competenza del tutor universitario</b> <b>Prof. Daniela Rossi- Chimica farmaceutica</b>

### Dati Azienda

<b>Nome Azienda</b> <b>SAVIO INDUSTRIAL Srl</b>
<b>Tutor aziendale e Funzione/ruolo del Tutor aziendale</b> <b>Daniela Vian (Quality Assurance Manager)</b> <b>Beppe Mazzocchi (Quality Director)</b>

### Contenuti del Progetto e informazioni sul tirocinio

<b>Titolo del progetto di tirocinio</b> <b>Il ruolo del Quality Assurance nell'Industria Farmaceutica</b>
<b>Attività/obiettivi previsti nel tirocinio e area/dipartimento in cui sarà inserito il tirocinante</b> <p>Il tirocinante sarà inserito nel team del Quality Assurance dell'officina farmaceutica, specializzata nella produzione e controllo di forme farmaceutiche orali.  L'obiettivo del tirocinio è la formazione di un QA Specialist nella gestione delle principali attività inerenti al ruolo (conoscenza e applicazione delle norme cGMP, delle richieste regolatorie e delle procedure interne)</p>
<b>Requisiti/ competenze tirocinante</b> <p>Il tirocinante deve avere una buona attitudine al lavoro in team, orientamento al problem solving e discreta conoscenza della lingua inglese.</p>
<b>Corsi di formazione offerti dall'azienda durante l'esperienza di tirocinio</b> (specificare se saranno offerti dei corsi di formazione e nel caso il titolo e l'ambito sul quali il tirocinante sarà formato) <p>Sono previsti corsi di formazione interni in materia di: Salute e sicurezza, requisiti GMP e requisiti tecnici coerentemente al ruolo svolto e alle SOP vigenti all'interno dello stabilimento</p>
<b>Potenziale ambito e argomento di tesi</b> <p>L'argomento della tesi sarà pertinente alla conformità alle attuali normative (cGMP) dei prodotti farmaceutici nell'ambito dell'assicurazione qualità con la finalità di garantire in maniera documentata la qualità del prodotto.  Alcuni degli aspetti che potranno essere trattati sono:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Documentazione a supporto della produzione dei lotti di prodotto farmaceutico</li> <li>- Risk assessment relativi a Elemental Impurities e Nitrosammine dei prodotti in line e nuovi prodotti</li> <li>- Attività di gestione dei fornitori.</li> </ul>
<b>Sede del Tirocinio</b> <p>Stabilimento di Pavia, Via Emilia n. 21</p>
<b>Durata del tirocinio</b> <p>12 mesi</p>
<b>Rimborso spese</b> <p>€ 500/mese + mensa</p>

**Richieste specifiche dall'azienda**

Il tirocinante dovrà sottoporsi agli esami di laboratorio e alla visita di idoneità prevista dal Piano di Sorveglianza Sanitaria.

Note/ da segnalare

N/A