

JSB Solutions, azienda di consulenza GMP e di sviluppo di soluzioni nel settore farmaceutico, cerca per il proprio organico, la figura di **Quality Control Biology Consultant**.

Il candidato ha le seguenti caratteristiche:

<b>Istruzione:</b>	Laurea indirizzo biotecnologico/biologico/tecnico di laboratorio biomedico
<b>Esperienza lavorativa:</b>	Gradita esperienza pregressa 1-2 anni in ambito farmaceutico
<b>Mansioni:</b>	<p>Il candidato, tramite adeguato affiancamento, sarà inserito come QC Consultant nella divisione assicurazione e controllo qualità di JSB Solutions e sarà impiegato come supporto operativo presso Clienti dell'Azienda con focus sulle Terapie Avanzate. Il profilo cercato avrà la responsabilità delle seguenti mansioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>→ Colorazioni di immunofluorescenza e immunoistochimica;</li> <li>→ Convalida di metodi analitici;</li> <li>→ Esecuzione controlli di processo;</li> <li>→ Emissione procedure di controllo qualità e prevenzione primaria in ambienti sterili nell'ambito di laboratori di produzione di terapie avanzate;</li> <li>→ Scrittura e verifica di non conformità analitiche e deviazioni;</li> <li>→ Pianificazione attività controllo qualità.</li> </ul> <p>Il lavoro si svolgerà presso aziende clienti di JSB Solutions srl situate nell'area Emilia-Romagna.</p>
<b>Caratteristiche vincolanti:</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>→ Esperienza di lavoro in laboratorio nel campo delle colture cellulari</li> <li>→ Esperienza in gestione ed esecuzione di test di <ul style="list-style-type: none"> <li>- immunofluorescenza;</li> <li>- immunoistochimica con marcatori cellulari;</li> </ul> </li> <li>→ Predisposizione al problem solving in campo;</li> <li>→ Buona capacità di relazionare per iscritto le attività svolte;</li> <li>→ Autosufficienza nell'utilizzo nei software di word processing e fogli di calcolo;</li> <li>→ Predisposizione al lavoro di gruppo;</li> <li>→ Ottima propensione alle relazioni interpersonali;</li> <li>→ Buona conoscenza della lingua inglese.</li> </ul>
<b>Caratteristiche gradite ma <u>non</u> vincolanti</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>→ Conoscenza di base delle tecniche di analisi del rischio;</li> <li>→ Esperienza anche breve nel settore farmaceutico, ambito QA/QC;</li> <li>→ Conoscenza di base delle GMP ed in generale delle norme del settore farmaceutico e delle terapie avanzate.</li> </ul>
<b>Sede di lavoro</b>	→ Emilia Romagna
<b>Inizio contratto:</b>	→ Dicembre 2015