

PRÁCTICAS FORMATIVAS LABORATOIRES QUINTON INTERNATIONAL S.L

1. **Titulación:** Licenciado/Grado en Farmacia.
2. **Periodo:** 15 de octubre de 2017 a 15 de abril de 2018 (6 meses).
3. **Lugar de realización:** Laboratoires Quinton International S.L. C/ Aznar, 6 – P.I Virgen del Carmen – 03360 Cox, Alicante (www.laboratoiresquinton.com).
4. **Persona de contacto:** María Pellín, Responsable de Control de Calidad y Regulatory Affairs.
5. **Horario:** 35 horas semanales en horario de mañana de 8 a 15h.
6. **Ayuda al estudio:** a determinar.
7. **Labores a realizar en colaboración con el técnico de control de calidad:**
 - a. Muestreo y evaluación de MA, MP, PS y PT según especificaciones. Redacción de registro asociado.
 - b. Preparación y envío de muestras de MP y PS a laboratorio externo. Evaluación de informes de análisis. Muestreo y Control de contenido efectivo según RD.
 - c. Control de ambiente en las salas limpias durante la producción. Monitorización de temperatura y humedad salas de producción, equipos térmicos y almacenes.
 - d. Análisis microbiológico y F-Q de PS (ampollas). Emisión de un informe de análisis con los resultados obtenidos.
 - e. Ejecución de ensayos de investigación de las causas de posibles desviaciones en el proceso.
 - f. Gestión de stock de material de laboratorio. Solicitud y evaluación de presupuestos de proveedores existentes. Revisión y evaluación de devoluciones según procedimiento interno.
 - g. Seguimiento del plan calibración y plan maestro de validación. Gestión de envíos de equipos a laboratorios especializados. Calibración interna de conductímetro y peachímetro.
 - h. Validación de equipos, procesos de fabricación y de la limpieza según procedimiento interno. Emisión del informe final de validación.
 - i. Revisión y actualización de PNT existentes. Escaneado y archivo de las guías de producción.
 - j. Posibilidad de realización TFG.
8. **Competencias a adquirir:**
 - a. Gestión del control de la calidad en la industria farmacéutica en el ámbito de los productos sanitarios, cosméticos, productos de higiene personal y complementos alimenticios. Análisis microbiológicos, organolépticos y físico-químicos.
 - b. Conocimiento de las normas GMP, ISO 9001, ISO 14001, ISO 22716 e ISO 13485.
 - c. Conocimiento de validación y calibración de equipos y procesos.
 - d. Redacción de procedimientos normalizados de trabajo y registros.
 - e. Planificación y desarrollo de auditorías e inspecciones.