

Contatta

www.linkedin.com/in/andrea-mazzini-86123852 (LinkedIn)

Competenze principali

Pharmaceutical Industry
Clinical Trials
GMP

Languages

Italiano (Native or Bilingual)
Inglese (Professional Working)

Andrea Mazzini

Manufacturing Head presso STM PHARMA PRO s.r.l.
Desio

Riepilogo

Da ormai dieci anni lavoro per un CMO il cui core business è incentrato sulla produzione e logistica di IMP per Clinical Trials. Dopo una prima esperienza come Quality Control Analyst ho iniziato il mio personale percorso di crescita all'interno di reparto di produzione, partendo dall'apprendimento dei concetti e delle operatività più semplici sino a sviluppare nel corso degli anni una sempre maggiore padronanza degli aspetti legati alla produzione ed alla logistica all'interno del mondo dei Clinical Trials. Attualmente sono responsabile dell'intera unità di produzione e logistica, seguendo la totalità delle commesse assegnate all'officina farmaceutica per la quale lavoro. Tutto il mio impegno e le mie skills sono finalizzate alla soddisfazione delle esigenze del Cliente/Sponsor.

Esperienza

STM PHARMA PRO s.r.l.
Head Of Manufacturing
giugno 2019 - Present (2 anni 7 mesi)
Grezzago, Lombardia, Italia

Responsabile della BU Clinical Trial Division, rispondendo direttamente all'AD. Coordinamento e pianificazione delle attività e del personale di produzione (manufacturing & packaging) e logistica (shipment, return & destruction).

Principale contatto con gli Sponsor per la gestione di studi clinici.

Stesura offerte economiche per la gestione di studi clinici

Gestione e rendicontazione delle attività di tutte le unità operative della BU (produzione, logistica, analitica) ai fini della fatturazione.

Responsabile dell'applicazione delle GMP nelle attività di produzione e logistica.

Stesura e revisione delle procedure di propria competenza e non, in collaborazione con il QA Manager.

Pianificazione insieme alla QP ed al QA Manager dei training del personale di reparto.

Controllo e gestione della documentazione di produzione e logistica.

Controllo dello stato di efficienza delle aree GMP.

Gestione degli ordini a fornitore.

Utilizzo del sistema gestionale informatico Parcel e AS400.

Euromed Clinical Supply Services srl

2 anni 9 mesi

Head Of Manufacturing

febbraio 2019 - maggio 2019 (4 mesi)

Cantù

Coordinamento e pianificazione delle attività e del personale di produzione (manufacturing & packaging) e logistica (shipment, return & destruction).

Principale contatto degli Sponsor per la gestione degli studi clinici.

Gestione e rendicontazione delle attività di tutte le unità operative del gruppo (produzione, logistica, analitica) ai fini della fatturazione.

Responsabile dell'applicazione delle GMP nelle attività di produzione e logistica.

Stesura e revisione delle procedure di propria competenza e non, in collaborazione con il QA Manager.

Pianificazione insieme alla QP ed al QA Manager dei training del personale di reparto.

Controllo e gestione della documentazione di produzione e logistica.

Controllo dello stato di efficienza delle aree GMP.

Gestione degli ordini a fornitore. Monitoraggio T e HR delle aree GMP, e manutenzione delle UTA annesse.

Utilizzo del sistema gestionale informatico Parcel

Supplier Specialist

settembre 2016 - gennaio 2019 (2 anni 5 mesi)

Cantu'

Gestione e rendicontazione delle attività di tutte le unità operative del gruppo (produzione, logistica, analitica) ai fini della fatturazione.

Pianificazione delle attività di manufacturing e packaging, riportando direttamente al Managing

Director.

Customer care per gli Sponsor clienti e gestione di tutti gli Studi assegnati ad Eclisse.

Gestione degli ordini a fornitore inerenti alle attività di manufacturing e packaging.

Gestione in autonomia di tutti gli aspetti riguardanti manufacturing e packaging di prodotti IMP, in

conformità alle GMP, quali:

schemi confezionamento, packaging design, stesura master e files etichette (da Annex13), stesura e

compilazione batch record, archiviazione controcampioni, gestione liste random, gestione PSF, etc.

Coordinamento delle attività di produzione e del personale riportando direttamente al Managing

Director.

Stesura e revisione delle procedure di propria competenza (produzione) e non, in collaborazione con

il QA Manager.

Controllo stato efficienza delle aree GMP e delle relative apparecchiature.

Monitoraggio T e HR delle aree GMP, e manutenzione delle UTA annesse.

Utilizzo del sistema gestionale informatico Parcel.

THERAMetrics CSS

Supplier Officer / Clinical Supply Specialist

settembre 2011 - settembre 2016 (5 anni 1 mese)

Cantù

Gestione in autonomia di tutti gli aspetti riguardanti manufacturing e packaging di prodotti IMP, in

conformità alle GMP, quali:

schemi confezionamento, packaging design, stesura master e files etichette (da Annex13), stesura e

compilazione batch record, archiviazione controcampioni, gestione liste random, gestione PSF, etc.

Coordinamento delle attività e del personale in collaborazione con il Production Manager.

Contatti con gli Sponsor per il coordinamento e la pianificazione e gestione delle attività.

Stesura e revisione delle procedure di propria competenza (produzione) e non, in collaborazione con

il QA Manager.

Controllo stato efficienza delle aree GMP e delle relative apparecchiature.

Monitoraggio T e HR delle aree GMP, e manutenzione delle UTA annesse.

Utilizzo del sistema gestionale informatico Parcel.

Backup della Quality Control Unit in assenza dell'analista.

Pierrel Research

1 anno 9 mesi

Clinical Packaging Coordinator / Deputy Packaging Supervisor
novembre 2010 - settembre 2011 (11 mesi)

Cantù

Gestione sotto la supervisione del Production Manager e dell'IMP Director di tutti gli aspetti riguardanti

manufacturing e packaging di prodotti IMP, in conformità alle GMP, quali: schemi confezionamento, packaging design, stesura master e files etichette (come da Annex13),

stesura e compilazione batch record, archiviazione controcampioni, gestione liste random, gestione

PSF, etc.

Contatti con gli Sponsor per il coordinamento e la pianificazione delle attività.

Stesura e revisione delle procedure di propria competenza in collaborazione con il QA Manager.

Controllo stato efficienza delle aree GMP e delle relative apparecchiature.

Monitoraggio T e HR delle aree GMP, e manutenzione delle UTA annesse.

Utilizzo del sistema gestionale informatico Parcel.

Backup della Quality Control Unit in assenza dell'analista.

Quality Control Analyst

gennaio 2010 - novembre 2010 (11 mesi)

Cantù

Attività riguardanti l'analisi e la qualità durante tutte le fasi del processo produttivo, controllo analitico

strumentale delle materie prime, prelievo/campionamento materiali durante ogni fase di lavorazione,

manutenzione/calibrazione/validazione strumenti e bilance, stesura

documentazione (protocolli,

report, certificati, raw-data, quaderni), organizzazione magazzino reagenti, gestione documentazione

ordini, studi di stabilità su forme farmaceutiche modificate.

Analisi con HPLC (Waters e Jasco) e UV, utilizzo di Dissolution tester, Karl-Fischer, Disgregatore.

Gros Market s.r.l

Addetto Vendite

agosto 2009 - dicembre 2009 (5 mesi)

Costamasnaga

Operazioni relative alla gestione del reparto assegnato, quali allestimento/
mantenimento/pulizia degli
ambienti, vendita diretta al cliente, controllo celle e scorte,
approvvigionamento.

Formazione

24ORE Business School

Master eCommerce, Operations e Supply Chain

Management, MastereCommerce, Operations e Supply Chain

Management · (2020 - 2020)

Università degli Studi di Milano

Degree, Pharmaceutical Biotechnology · (2005 - 2009)

ITC Jean Monnet

Industrial Chemical Technician, Chemistry Physics Biology · (2000 - 2005)