

Renzo Este



Curriculum Vitae

Esperienze Lavorative:

Dal 9 settembre 2013 ad oggi sono responsabile di produzione e logistica presso una azienda Farmaceutica sita nelle vicinanze di Nizza (Francia) : Horus Pharma.

Sintesi delle attività:

- Gestione dei distributori.
- Gestione dei terzisti: attività essenziale in quanto l'azienda non avendo un sito di produzione affida la totalità delle attività produttive a terzisti.
- Industrializzazione dei lotti pilota.
- Transfer produttivi e analitici.
- Seguo insieme alla ricerca e sviluppo tutti i progetti strategici del gruppo.

Dal 2004 al primo settembre 2013: Amministratore Delegato, presso la C.O.C. Farmaceutici S.r.l, azienda contoterzista con un stabilimento farmaceutico in provincia di Bologna e un stabilimento di dispositivi medici e cosmetici in provincia di Modena.

La C.O.C Farmaceutici appartiene al gruppo Lameplast S.p.A.

Nel 2011- 2012 ho gestito operativamente con il mio team la progettazione, la costruzione e successivamente l'avviamento del nuovo stabilimento sterile di prodotti riempiti in asepsi, contenitori monodose e pluridose.

Seguo anche per la parte tecnica ed organizzativa di una nostra succursale negli USA che lavora prodotti cosmetici.

Dal 2000 al 2004: **Direttore dello stabilimento farmaceutico.**

- Elaborare obiettivi generali per l'azienda e declinarli nelle varie aree aziendali con il supporto dei singoli responsabili.
- Collaborare a definire le strutture organizzative.
- Orientare la pianificazione a lungo termine.
- Gestire, con il supporto dei miei collaboratori, i processi aziendali, garantendo che le lavorazioni avvengano secondo i tempi, nel rispetto delle quantità e all'interno di standard qualitativi definiti. fornire le linee guida aziendali, coordinare le politiche ed i processi aziendali di gruppo all'interno della propria realtà organizzativa.
- dirigere e coordinare le attività di tutti i dipartimenti, gestire i rapporti con ogni settore aziendale.

- assicurare l'attuazione delle direttive e dei piani nei termini previsti, mediante la gestione efficiente ed efficace delle risorse di cui ho la responsabilità.

Dal 1996 - 2000 Responsabile Controllo ed Assicurazione qualità dello stabilimento Farmaceutico.

- Supervisione ed approvazione documentazione analitica.
- Supervisione di tutte le analisi sia chimiche che microbiologiche e rilascio analitico prodotti.
- Redazione, supervisione ed approvazione procedure gestionali ed operative inerenti le attività del Controllo Qualità.
- Training inerenti aspetti di controllo Qualità al personale di Controllo Qualità e produzione.
- Stesura Validation Master Plan.
- Formazione e addestramento del personale aziendale.
- Conduzione di ispezioni all'officina da parte di Enti Regolatori e da parte di altre aziende farmaceutiche clienti.
- Gestione qualifica attrezzature e qualifiche ambientali.
- Gestione change, deviazioni e reclami.
- Process validation, cleaning validation e Mediafill.
- Stesura Procedure operative standard.
- Revisione sistema qualità aziendale.

Dal 1991 – 1996 Impiegato Controllo Qualità dello stabilimento Farmaceutico.

Essendo l'azienda contoterzista ho avuto l'opportunità di analizzare molte tipologie di prodotti farmaceutici.

l'attività di laboratorio consisteva nell'analisi quali-quantitativa di materie prime, semilavorati e prodotti finiti farmaceutici, prove e verifiche necessarie per garantire la qualità dei medicinali.

Dal 1985 – 1990 Direttore tecnico di una ditta cosmetica di piccole dimensioni, Stella Maris Officina Farmaceutica di Modena.

Nel primo anno per l'Emilia Romagna ho seguito le vendite dirette presso farmacie ed erboristerie.

Con lo spostamento nella nuova sede dal centro di Modena in periferia sono stato trasferito come direttore tecnico.

Istruzione e formazione:

Conseguimento della Laurea in Scienze Biologiche presso l' Università di Bologna (1985) con votazione finale 102/110 .

Abilitazione professionale: Iscrizione all'albo professionale dei Biologi (1988).

Conseguimento del Diploma di Specializzazione in Chimica e Tecnologie Alimentare presso la facoltà di Chimica Industriale presso l' Università di Bologna (1991) con votazione finale 70/70 e Lode.

Possesso del Decreto di riconoscimento dell'idoneità a svolgere le funzioni di **Persona Qualificata** ai sensi dell'art.52 del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n°219.

Madrelingua :
Italiano e Francese.

Altre lingue :
Buona conoscenza della lingua inglese.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali in conformità alla legge 675/96