

9. SPECIAL TOPICS

RESPONSABILE: DOTT.SSA RAFFAELLA COLOMBO

Giuliana Militerno

Diplomata Tecnico Chimico Biologico (Istituto Professionale Statale Primo Levi, Parma), lavora in Chiesi Farmaceutici da 21 anni. Ha iniziato la sua esperienza lavorativa come tecnico di laboratorio chimico (analisi chimico-fisiche su materie prime/semilavorati/prodotti finiti e stabilità). Ha ricoperto la posizione di Scientist analitico in R&D con focus su: -progettazione, esecuzione e monitoraggio di attività analitiche per lo sviluppo di prodotti farmaceutici e per lo sviluppo, validazione e transfer di metodi di analisi, studi di stabilità (Drug Substance, prodotti farmaceutici e intermedi) e di caratterizzazione (Drug Substance e prodotti farmaceutici); -esecuzione e monitoraggio di attività analitiche per il rilascio (Drug Substance, prodotti farmaceutici e intermedi), in accordo ai requisiti aziendali di qualità in collaborazione con R&D QA; -collaborazione a stesura di documenti ad impatto regolatorio (IMPD, CTD Modulo 3 Quality, etc). Da un anno è responsabile dell'area sampling, supervisionando le attività di campionamento, l'archiviazione dei controcampioni di materie prime e materiali di confezionamento e la gestione dei relativi locali di campionamento e archivio. È inoltre responsabile di coordinare attività relative ad analisi su eccipienti e API commerciali.

Davide Roveda

Ha conseguito nel 1987 il diploma in Chimica Industriale (Istituto Tecnico Industriale Statale di Legnago, Verona). Ha iniziato la sua carriera come tecnico di laboratorio (Dip. di Scienze Analitiche, Centro Ricerche di GlaxoSmithKline) dal 1990 al 2010, dove ha acquisito una conoscenza approfondita delle tecniche analitiche comuni nel controllo qualità in ambito farmaceutico, sviluppo e convalida di metodi analitici per il rilascio del prodotto finito e studi di stabilità, nonché competenze analitiche per controlli del processo farmaceutico, tra cui Cleaning Verification & Validation. Dal 2010, ha iniziato un nuovo percorso lavorativo sempre in campo analitico (Aptuit Verona, Evotec), inizialmente come referente analitico di progetto per definire e guidare la strategia analitica di sviluppo e convalida metodi, definizione delle specifiche del principio attivo nonché del prodotto finito per uso clinico. Dal 2016 ha intrapreso una carriera manageriale, guidando dapprima un team operativo di sviluppo analitico e successivamente come Senior Manager responsabile dell'unità di Project Leader & Stability nel Dip. di Sviluppo Analitico & Controllo Qualità.

Francesco Tessari

Francesco Tessari graduated in Pharmaceutical Chemistry and Technologies with a focus on Analytical Chemistry and method development. After collaborating on the article "Microextraction by packed sorbent and HPLC-PDA quantification of multiple anti-inflammatory drugs and fluoroquinolones in human plasma and urine" he started working in Johnson & Johnson as QC technician. He then moved to Cambridge (UK) working for 4 years in a C.R.O. as Analytical Specialist and Study Director specialized in Analytical method development and validation. In 2021 he started working as a Project Leader for the Extractables and Leachables department in Eurofins Biolab (Milan) providing his expertise on Chemical screenings and Analytical techniques.

Since 2025 he started supporting the E&L department and the Sales Team as a Technical Business Manager in order to provide Eurofins approaches on E&L studies and upcoming regulatory challenges.