

INFORMAZIONI PERSONALI

Jonida Batalli



Sesso | Data di nascita | Nazionalità Albanese

ESPERIENZA PROFESSIONALE

05/02/2018–alla data attuale

Pratica professionale in Farmacia

Farmacia Comunale 4, Piazzale Donatello 56122, Pisa (Italia)

Dispensazione di farmaci, prodotti cosmetici, prodotti veterinari, omeopatici, fitoterapici e sanitari. Spedizione delle varie tipologie di ricetta. Gestione delle ricette DPC e del servizio Integrativa Webcare. Gestione del magazzino e delle scorte, carico degli ordini giornalieri.

11/2016–alla data attuale

In store Promoter nelle farmacie e profumerie

Adamis Group Italia S.r.l.

Lavoro autonomo occasionale come consulente trattamenti cosmetici, make-up e fragranze di diversi brand.

12/2015–04/2016

Ricerca nell'ambito del progetto di tesi sperimentale dal titolo "Ricerca in vitro di biomarcatori tumorali parotidici su estratti proteici da tessuto paraffinato"

Laboratorio di biochimica del Dipartimento di Farmacia, Università di Pisa, Pisa (Italia)

Relatore Antonio Lucacchini.

Principali attività: estrazione proteica da tessuto paraffinato; dosaggio proteico RC/DC/Biorad; elettroforesi SDS-PAGE; Western Blot.

04/2015–10/2015

Tirocinio curriculare pre-laurea di 900 ore

Farmacia comunale n.4, Pisa, Piazzale Donatello 56122 (Italia)

Spedizione delle ricette, esecuzione di preparazioni galeniche, gestione dei medicinali della DPC, gestione dei prodotti per l'assistenza medica integrativa e della procedura di autocontrollo della farmacia secondo il sistema HACCP.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

03/02/2017–alla data attuale

Master di secondo livello in Tecnologie Farmaceutiche ed Attività Regolatorie

Livello 8 QEQ

Università di Parma, Dipartimento di Scienze degli Alimenti e del Farmaco - Parco Area delle Scienze 27/A, 43124, Parma (Italia)

60 C.F.U. n. ore 1500.

Materiale didattico in lingua inglese.

Aspetti regolatori della registrazione dei medicinali e delle variazioni di tipo I e II. Il dossier di registrazione. La tecnologia delle forme di dosaggio. Le norme di Buona fabbricazione (Current Good Manufacturing Practices) (GMP) per i prodotti medicinali. La produzione di medicinali sterili e non sterili. Aspetti regolatori della sperimentazione clinica. Preparazione dei lotti per sperimentazione clinica e relativi aspetti GMP. Le procedure di Auditing. I reclami e richiami di lotti. Norme di Buona distribuzione (G.D.P.) e le condizioni di conservazione dei medicinali. Farmacovigilanza: normativa

25/2/18

© Unione europea, 2002-2017 | <http://europass.cedefop.europa.eu>

Pagina 1 / 3

20/04/2018



europea e nazionale; sistema Italiano; RMP; Ispezioni. La farmacovigilanza nella sperimentazione clinica e vigilanza sui dispositivi medici.

Tesi del master dal titolo "LA NUOVA LEGISLAZIONE DI FARMACOVIGILANZA: STUDI POST-AUTORIZZATIVI SULLA SICUREZZA E SULL'EFFICACIA".

Esame finale del master il 16/03/2018.

06/2016-07/2016 Abilitazione alla professione di farmacista
Università degli studi di Pisa, Pisa (Italia)

10/2009-20/04/2016 Laurea magistrale in Farmacia
Università degli Studi di Pisa - Dipartimento di Farmacia - via Bonanno 6, 56126, Pisa (Italia)
Votazione finale 108/110.

09/2003-06/2008 Diploma di maturità
Istituto d'istruzione secondaria superiore G.Carducci (liceo magistrale), Pisa, via S.Zeno 3, 56127 (Italia)
Votazione finale 93/100.

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre italiano

Altre lingue

	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
inglese	B2	B2	B2	B2	B2

Livelli: A1 e A2: Utente base - B1 e B2: Utente autonomo - C1 e C2: Utente avanzato
Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

Competenze comunicative Nel corso dello svolgimento del tirocinio curriculare in farmacia e durante le mie esperienze lavorative, colleghi e superiori hanno riscontrato in me ottime doti comunicative, di ascolto e di relazione con il pubblico. Nelle varie esperienze lavorative svolte e nel corso dello svolgimento della tesi sperimentale sono emerse le mie capacità di lavorare in gruppo e la buona propensione al lavoro di squadra. Disponibile, responsabile e con tanta voglia di crescere sotto il profilo umano, professionale e culturale.

Competenze organizzative e gestionali Capacità e competenze organizzative molto spiccate, acquisite nel corso della formazione universitaria e dell'esperienza lavorativa. Ho maturato una buona capacità di adattamento a varie tipologie lavorative e una buona attitudine al problem solving sia nell'attività professionale che nella vita privata. Ottima capacità di coordinazione dello studio universitario con il lavoro.

Competenze professionali -Buona conoscenza della Normativa Europea di Farmacovigilanza
(Direttiva 2010/84/EU, Regolamento 1235/2010/EU, Regolamento di esecuzione (UE) N. 520/2012) e del Decreto di recepimento Italiano (D.M. del 30 aprile 2015).
-Buona conoscenza delle GVP e del Sistema Italiano di Farmacovigilanza.
-Buona conoscenza della Normativa vigente in materia di Procedure Regolatorie ed Autorizzative dei medicinali per uso umano (DL n. 219 del 24/04/2006)-

Competenze digitali

AUTOVALUTAZIONE

Elaborazione
delle
informazioni

Comunicazione

Creazione di
Contenuti

Sicurezza

Risoluzione di
problemi

Utente autonomo

Utente autonomo

Utente autonomo

Utente autonomo

Utente autonomo

Competenze digitali - Scheda per l'autovalutazione

In possesso della patente europea del computer ECDL full standard

Il certificato ECDL full standard è stato conseguito in seguito al superamento di sette moduli: concetti di base della IT, gestione dei file, elaborazione dei testi (word processing), foglio elettronico, database (excel), presentazione (Power-Point) e reti informatiche internet.

Patente di guida

B

ULTERIORI INFORMAZIONI

Trattamento dei dati personali

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali."

Firma, 25/02/2018

