



PRISCYLA ROSSI CAVALCANTE MELO

PERFIL PESSOAL

Profissional da qualidade com mais de 6 anos de vivência na indústria farmacêutica. Capacidade de lidar com multitarefas e atender aos prazos estabelecidos.

HISTÓRICO ACADÊMICO

Universidade Estadual de Campinas

Graduação em Farmácia | Mar. de 2011 - Jul. de 2016

- Participação em projeto de iniciação científica com a temática: análise da influência do tratamento in vivo com óleo essencial de Citrus aurantifolia sobre ciclos de degeneração/regeneração muscular em camundongos mdx (2012 - 2014). Contato com técnicas imunoesspecíficas e cultura de células;
- Participação em congresso de iniciação científica (2013/2014) e apresentação do trabalho em semana acadêmica de farmácia (2013/2014).

Faculdades Oswaldo Cruz

Pós-graduação em Tecnologia Industrial e Gestão Farmacêutica |
Fev. de 2019 - Abr. de 2021

- Notas excelentes e ênfase em gestão;
- Domínio de ferramentas da qualidade.

EXPERIÊNCIA DE TRABALHO

Estagiária - Farmácia Hospitalar

Hospital das Clínicas - UNICAMP | Dez. de 2015

- Acompanhamento dos fluxos para dispensação de medicamentos;
- Elaboração de listas de interações medicamentosas;
- Pesquisas efetuadas mediante solicitação da equipe médica;
- Acompanhamento de pregões eletrônicos.

Estagiária - Controle de Qualidade

Aché Laboratórios Farmacêuticos | Mar. de 2015 - Out. de 2015

- Visão integrada da área de Controle de Qualidade e Estabilidade com áreas de interface (Assuntos Regulatórios, Desenvolvimento Analítico e Desenvolvimento Farmacotécnico);
- Visita a campo com profissionais das áreas de demanda e vendas;
- Realização de análises de bancada em produtos acabados e granéis, segundo monografias oficiais ou metodologias validadas;
- Experiência com análises de sólidos, semissólidos e líquidos;
- Elaboração de um projeto com a temática: melhoria de fluxo no Controle de Qualidade.

CONTATO



rossipriscyla@gmail.com



<https://www.linkedin.com/in/priscyla-melo-a80242a3/>



Rua Pereira do Lago, 162. São Paulo - SP
05590-000



(11) 97076-2743

HABILIDADES

- Realização de análises físico-químicas de produtos acabados, matérias-primas e materiais de embalagem.
- Sólida experiência em HPLC, UPLC, ICP, espectrofotômetro e infravermelho.
- Experiência com análises de líquidos, sólidos, semissólidos e produtos biotecnológicos.
- Domínio dos softwares: SESUITE, SAP, OpenLab, EZChrom e Office.
- Elaboração de procedimentos operacionais, metodologias e documentos da qualidade.
- Conferência e elaboração de documentação técnica.
- Suporte em auditorias.
- Gestão do tempo e produtividade.
- Trabalho em equipe e multiplicação de conhecimento.
- Investigação analítica, de ocorrências e desvios.

CURSOS

- Técnicas de apresentação - TAO - 12 horas. Realizado em 15 e 16 de outubro de 2015.
- Como influenciar pessoas - Catho - 6 horas. Realizado em 21 de julho de 2015.
- Criatividade e inovação - TAO - 12 horas. Realizado em 27 e 28 de agosto de 2015.
- Gestão de projetos - Bright Link - 8 horas. Realizado em 20 e 21 de maio de 2015.
- Atuação integrada - Bright Link - 8 horas. Realizado em 6 e 7 de maio de 2015.
- Gestão do tempo - Catho - 16 horas. Finalizado em 20 de abril de 2015.
- Primeiros socorros - SAMU - 6 horas. Realizado em 14 de agosto de 2014.
- Inteligência emocional e protagonismo - Bright Link - 8 horas. Realizado em 16 e 17 de setembro de 2015.
- Apresentações em público - Catho - 6 horas. Finalizado em 24 de outubro de 2015.
- Negociação e influência - gentecerta - 10 horas. Realizado em 7 e 8 de julho de 2015.
- Gestão de projetos - Catho - 16 horas. Finalizado em 6 de junho de 2015.
- Operação do sistema OpenLab - Agilent- 16 horas. Realizado em 10 e 11 de junho de 2015.
- Formação em HFMEA - Fundação Vanzolini - 20 horas. Finalizado em 20 de janeiro de 2022.
- Segurança com líquidos combustíveis e inflamáveis - 8 horas. Realizado em 1 e 6 de junho de 2017.
- Yellow Belt - EDTI - 20 horas. Finalizado em 18 de janeiro de 2022.
- Gestão do tempo e produtividade - Conquer - 15 horas. Finalizado em 31 de janeiro de 2022.
- Auditor interno - Acreditação RAC/ABENDI - Fundação Vanzolini - 16 horas. Finalizado em 2 e 3 de dezembro de 2021.

IDIOMAS

- Inglês - Escrita e leitura avançada (certificado WAP Plus) e conversação intermediária.

Analista Júnior - Controle de Qualidade

Aché Laboratórios Farmacêuticos | Out. de 2015 - Out. de 2016

- Experiência com modo de trabalho em células, com períodos na bancada e instrumental;
- Experiência com o uso de equipamentos como: HPLC, UV, ICP, UPLC, IV;
- Experiência com o software EZChrom para processamento de dados;
- Registro e conferência de dados analíticos;
- Realização de investigações de resultados fora da especificação;
- Elaboração e revisão de procedimentos operacionais (POPs);
- Experiência com SAP.

Analista Júnior - Estabilidade

Aché Laboratórios Farmacêuticos | Out. de 2016 - Mai. de 2018

- Realização de análises de estabilidade, segundo monografias oficiais ou metodologias validadas;
- Avaliação do perfil qualitativo e quantitativo de impurezas e produtos de degradação;
- Experiência com o software OpenLab para processamento de dados;
- Elaboração de protocolos de estudos estabilidade em uso;
- Programação e condução de estudos de fotoestabilidade;
- Elaboração de projeto de antecipação de exigências frente às legislações internacionais.

Analista Pleno - Estabilidade

Aché Laboratórios Farmacêuticos | Mai. de 2018 - Out. de 2019

- Realização de análises de produtos complexos;
- Gestão do tempo para condução das análises de bancada e instrumental e garantia de um bom aproveitamento de uso dos equipamentos;
- Avaliação de tendência dos estudos de estabilidade;
- Elaboração de procedimento para programação e condução de estudos de estabilidade em dermocosméticos, de acordo com guia específico da ANVISA;
- Discussão sobre os tópicos de mudança da RE 01/2005 para a RDC 318/2019 em reunião da ABIFINA;
- Transferência de metodologia.

Analista Pleno - Controle de Qualidade

Fundação Butantan | Out. de 2019 - Jan. de 2022

- Realização de análises de produtos biotecnológicos, matérias-primas e materiais de embalagem;
- Controle de estoque de padrões, solicitações de compra e padronização;
- Abertura e condução de investigações laboratoriais;
- Abertura e investigação de ocorrências e desvios;
- Elaboração e condução de estudos analíticos;
- Elaboração e revisão de metodologias analíticas e documentações da qualidade;
- Key-user para treinamento de novos analistas;
- Suporte em auditorias.