

CV – Farid Jan; kemist vid Inst. Mark o miljö, SLU.

Yrkserfarenhet

<p>1. MKL Diagnostics AB; Sollentuna; 2015</p>	<p>Analytisk kemist</p> <ul style="list-style-type: none">a) Laborativt, resultatberäkning och rapportering. Det laborativa arbetet var koncentrerat till analys av läkemedelsproverb) Har delansvar för skötsel av instrument (GC, HPLC, Autotitrator, vågar, IR och UV-spektra) och lokaler i laboratorietc) Delta, planera och utför analyser i kontakt med uppdragsgivaren från läkemedelsindustrin enligt Ph.Eu. och USP metoderd) Utföra metodutveckling alt. metodvalidering samt resultatrapportering på företrädesvis nya probleme) Följa upp arbete enligt GLP och GMPf) Kalibrering, underhålla och kvalitetssäkra analysutrustningar.
<p>2. Bringwell Cardinova AB, Uppsala; 2007 - 2015</p>	<p>QA/QC-chef</p> <ul style="list-style-type: none">a) Utför provuttag och ankomstkontroll av råvaror och analys av bulk- och färdigvara prover enligt GMPb) Utför beräkning, granskning och rapportering av analysresultat för kvalitetskontroll av produkter innan de frisläpps på marknadenc) Utför underhåll och kalibrering samt validering av GC, HPLC, Autotitrator, IR- och UV spektra, vågar, och Disintegratord) Utför metodutveckling och metodvalidering samt resultatrapportering på företrädesvis nya probleme) Utveckling och utvärdering av nya och befintliga produkterf) Inköpsansvarig av startmaterial, kemikalier, gas och instrumenttillbehör.g) Hantering, inrapportering och sammanställning av stabilitetsstudiedata. Laboratorie-analyser samt praktiskt hantera prover som ingår i stabilitetsstudier i våra klimatrum.h) Delta i planeringsmöten och i utredningar kring avvikelser rörande tillverkning av produkter

	<ul style="list-style-type: none"> i) Administrativa arbetsuppgifter, t ex ta hand om frågor från återförsäljare eller konsumenter ang. våra produkter j) Deltar aktivt i tillverkning av ingredienser för produkters hållbarhet k) Deltagit i auditering och inspektion från Läkemedelsverket och FDA
3. Mikro kemi AB, Uppsala; 1999 - 2007	<p>Analytisk kemist.</p> <ul style="list-style-type: none"> g) Laborativt, visst administrativt arbete som registrering av prover, resultatberäkning och rapportering. Det laborativa arbetet var koncentrerat till analys av läkemedelsprover h) Har delansvar för skötsel av instrument och lokaler i laboratoriet i) Delta, planera och utför analyser i kontakt med uppdragsgivaren från läkemedelsindustrin enligt Ph.Eu. och USP metoder j) Utföra metodutveckling alt. metodvalidering samt resultatrapportering på företrädesvis nya problem k) Följa upp arbete enligt GLP och GMP l) Kalibrering, underhålla och kvalitetssäkra analysutrustning
4. Gemini Genomics (fn. EURONA medical AB), Uppsala: 1998	Praktikant inom molekylärgenetik och molekylarbiologiområdet. Under min sex månaders praktikutbildning hos EURONA Medical AB, Uppsala, har jag utfört uppsättning av PCR-reaktioner, kvalitetskontroll av dessa på agarosgeler, sekvensering mha automatiska DNA-sekvenatorer (ALF-express), editering och analysarbete
5. Okayama Universitet, Okayama, Japan; 1995-1997	Post-doktor tjänst beviljades från Kungliga Vetenskapsakademien och JSPS. Forskning kring mekanism of Al tolerans hos högre växter.
6. Projektledare; Växtfysiologiska Inst, SLU; 1986 - 1992	Projektansvarig: Känsligheten för aluminium (Al) vid odling av lokala sorter av s.k. högländris i Bangladesh.

Utbildning

BSc (Fil Kand) och MSc (Magisterexam) med kemi och naturvetenskaplig inriktning.	University of Dhaka, Bangladesh. 1984	4 år (120 p)
Doktorsexamen i växtfysiologi	Sveriges Lantbruksuniversitet (SLU), Uppsala. 1993	6 år (280 p)
Kurser		
Strålskydd vid labbarbete	SLU, Uppsala, 1990	1 p
Allmänt forskningmetodik	SLU, Uppsala, 1991	5 p
Biologisknuklid teknik	SLU, Uppsala, 1991	5 p
Miljöutbildning med GIS (Geography Information System)	Uppsala universitet, 1994	5 p
LC/MS- kurs	Mikrokemi, Uppsala, 1999	1 tim.
GMP-utbildning	Mikrokemi, Uppsala, 1999	2 tim
GC-MS (IQ/OQ) kurs	Mikrokemi, Uppsala, 2000	4 tim
Introduktion till validering	Mikrokemi, Uppsala, 2000	2 tim
21 CRF Part 11	Mikrokemi, Uppsala, 2007	8 tim
Introduktion till Grundläggande GMP	Q-Advance, Uppsala, 2009	3 tim
Introduktion till mikrobiologi och processhygien	Q-Advance, Uppsala, 2009	3 tim
Pharmacovigilance	Hela Pharma, Falköping, 2009	4 tim
Intern GMP-kurs	Cardinova, Uppsala, 2011	4 tim
Avvikelser och CAPA	Cardinova, Uppsala, 2012	1,5 tim
Kurser (forts.)		
Hantering av avvikande analysresultat	Cardinova, Uppsala, 2012	1,5 tim
Quality Risk Managment	Cardinova, Uppsala, 2012	4 tim
GC- troubleshooting - common problems in GC	Agilent Technology, Stockholm, 2012	8 tim