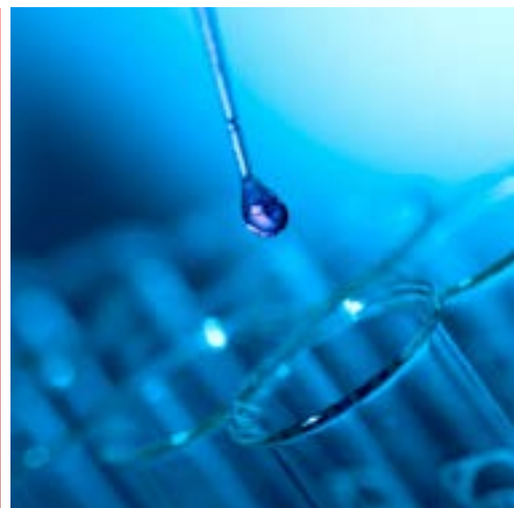




**Studio di
retribuzione
2016**



HEALTHCARE & LIFE SCIENCES

Note relative alle tabelle retributive:

- RAL = Retribuzione Annuale Lorda
- Le retribuzioni riportate nelle tabelle retributive sono da considerarsi in Euro

EDITORIALE

Page Personnel, Brand di PageGroup, è leader globale nella ricerca e selezione di impiegati e giovani professionisti qualificati.

Dal 1976, anno in cui nasce nel Regno Unito ad oggi, Page Personnel vanta un network di 154 uffici distribuiti in 35 Paesi con oltre 5850 dipendenti.

La specializzazione delle divisioni e l'approccio consulenziale trova il giusto connubio tra know-how locale ed expertise internazionale, identificando la miglior soluzione tra cliente e candidato.

Grazie ad una struttura costituita da oltre 100 consulenti e 5 uffici in Italia, Page Personnel offre ai propri clienti soluzioni di ricerca e selezione tramite contratti a tempo determinato, indeterminato e di somministrazione su tutto il territorio nazionale.

I cambiamenti economici e demografici comportano un'evoluzione delle professioni all'interno di un mercato sempre più segmentato (in particolare per quel che riguarda i ruoli e le aziende) e con una maggiore concorrenza. Gli attori operanti nel settore delle risorse umane devono offrire quindi servizi e prodotti che si adattino il più possibile alle esigenze dei singoli clienti.

A causa dello sviluppo di prodotti maggiormente specializzati, della globalizzazione e del rafforzamento della concorrenza, le professioni sono sempre più diversificate e necessitano di migliorarsi attraverso maggiori competenze tecniche, linguistiche e un'ottima attitudine interpersonale.

In quanto protagonisti ed osservatori privilegiati del mercato del lavoro, i consulenti Page Personnel si avvalgono di una conoscenza puntuale delle professioni e delle evoluzioni salariali di tutte le figure da loro seguite.

Lo studio sulle retribuzioni nasce dall'analisi delle missioni di ricerca e selezione da noi svolte per i nostri clienti, dai colloqui sostenuti con i candidati, dall'analisi precisa dei dati provenienti dalla nostra banca dati, strumento di lavoro aggiornato quotidianamente dai team operativi.

Chiaramente, gli elementi qui evidenziati (profili, esperienza, remunerazione) sono da moderare e ponderare a seconda delle strutture organizzative delle singole aziende e del dinamismo del settore.

Gli studi di retribuzione si posizionano all'interno del nostro approccio globale alla selezione, dettato dal desiderio di rispondere alle attese di clienti e candidati, offrendo ai nostri interlocutori la massima trasparenza e vicinanza nella relazione professionale.

Buona lettura!

Tomaso Mainini
Managing Director PageGroup



INDICE

EDITORIALE..... 3
ORGANIGRAMMA.....12
CLINICAL RESEARCH ASSOCIATE16
DATA MANAGER17
STATISTICO18
RESPONSABILE LABORATORIO QUALITY CONTROL19
QUALITY ASSURANCE 20
REGULATORY AFFAIRS21
MANUTENTORE..... 22
FARMACOVIGILANZA 23
PROCESS SUPERVISOR.....24
PRODUCT MANAGER..... 25
VALIDATION SPECIALIST 26
MEDICO SPECIALISTA 27
HSE SPECIALIST 28

21.000

CANDIDATI HEALTHCARE & LIFE
SCIENCES IN DATABASE

1.200

MISSIONI GESTITE
NEGLI ULTIMI 18 MESI

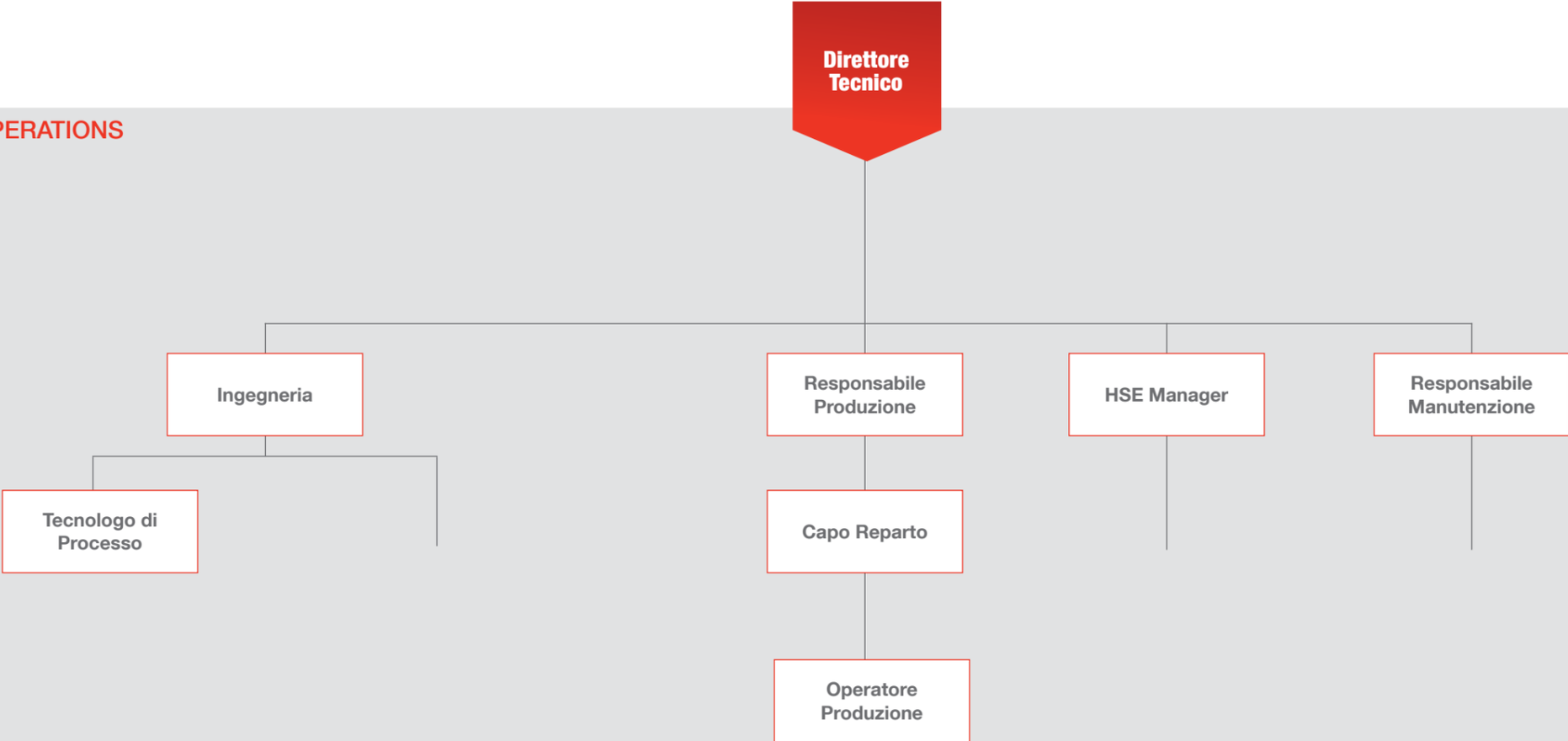
7

CONSULENTI IN ITALIA

QUALITY



OPERATIONS

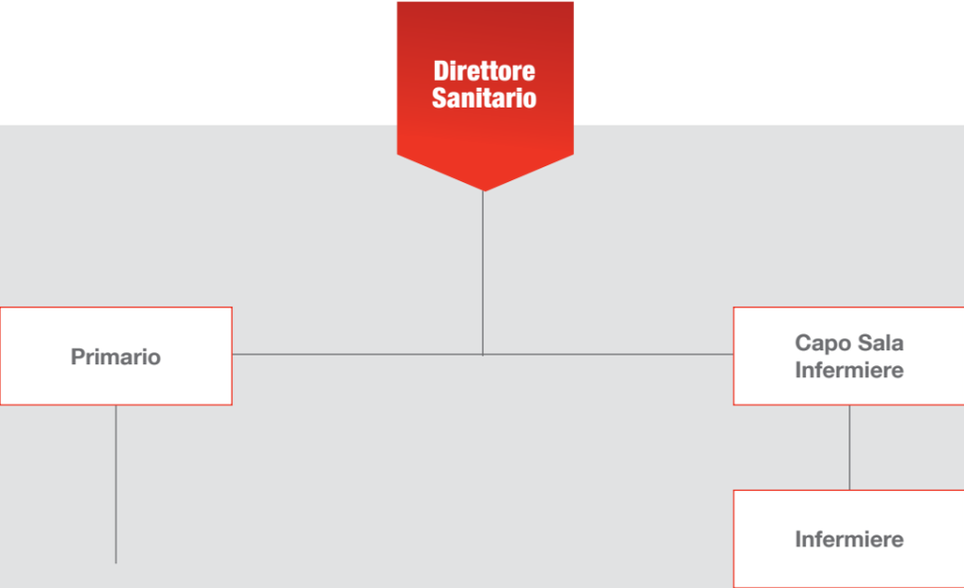


CLINIC



ORGANIGRAMMA

HOSPITAL



MARKETING



SALES



CLINICAL RESEARCH ASSOCIATE

RESPONSABILITÀ

- Predisposizione dei report di monitoraggio
- Selezione di sperimentatori/centri adeguati e loro attivazione
- Partecipazione a riunioni interfunzionali per la condivisione e gestione degli obiettivi di progetto
- Visite di inizio studio e training continuo degli sperimentatori
- Attività di monitoraggio presso i centri di sperimentazione
- Adeguato supporto agli sperimentatori per tutta la durata dello studio
- Costante aggiornamento del database di ricerca
- Organizzazione e partecipazione di investigator's meeting nazionali
- Organizzazione e partecipazione a teleconferenze nazionali e internazionali
- Chiusura dei centri di sperimentazione

COMPETENZE

- Requisiti per la certificazione di Clinical Research Associate
- Buone capacità organizzative, di pianificazione del lavoro e di gestione di progetto autonomo
- Buona conoscenza della lingua inglese

FORMAZIONE

- Laurea in discipline scientifiche
- Master in Ricerca Clinica

RIPORTO GERARCHICO

- Medical Direttore

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Senior Clinical Research Associate
- Project Manager

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
20-27 K	27-35 K	> 35 K

DATA MANAGER

RESPONSABILITÀ

- Gestione dei dati di uno studio clinico in tutte le sue fasi in conformità con le procedure di qualità e con le tempistiche definite
- Progettazione e scrittura della Case Report Form (CRF) in accordo con il protocollo di studio, le SOP e i moduli standard specifici dello Sponsor
- Preparazione di un manuale per supportare lo Sperimentatore nella corretta compilazione della CRF
- Definizione di tutte le attività di gestione dei dati per lo studio nel Data Management Plan
- Aggiornamento del data base clinico in base alle risoluzioni delle queries e alle procedure definite nel Data Management Plan

COMPETENZE

- Conoscenza delle Case Report Forms
- Buone capacità organizzative, di pianificazione del lavoro e di gestione di progetto autonomo
- Buona conoscenza della lingua inglese

FORMAZIONE

- Laurea in discipline scientifiche

RIPORTO GERARCHICO

- Head of Data Management Unit

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Project Manager
- Study Coordinator

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
18-20 K	20-24 K	24-28 K

STATISTICO

RESPONSABILITÀ

- Compilazione delle sezioni statistiche del protocollo di studio, del piano di analisi e della definizione delle study populations
- Confronto con il responsabile medico dell'azienda sugli obiettivi dello studio e definizione delle variabili principali
- Calcolo della dimensione del campione dello studio
- Creazione della lista di randomizzazione
- Creazione di un dettagliato piano di analisi statistica (SAP)
- Sviluppo dei programmi per produrre tabelle statistiche e analisi statistiche specifiche utilizzando il sistema SAS
- Svolgimento del controllo di qualità delle analisi mediante revisione dei programmi e dei checks incrociati tra tabelle
- Compilazione dei report statistici e delle sezioni statistiche del report clinico-statistico integrato
- Produzione di specifiche tabelle di analisi statistiche e grafici per congressi e pubblicazioni
- Consulenza allo Sponsor per ciò che concerne la metodologia statistica

COMPETENZE

- Conoscenza sistema SAS o SPSS
- Buone capacità organizzative, di pianificazione del lavoro e di gestione di progetto autonomo
- Buona conoscenza della lingua inglese

FORMAZIONE

- Laurea in discipline statistiche

RIPORTO GERARCHICO

- Responsabile della Statistica

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Statistico Senior
- Responsabile della Statistica

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
18-22 K	22-25 K	26-30 K

RESPONSABILE LABORATORIO QUALITY CONTROL

RESPONSABILITÀ

- Supervisione, in collaborazione con i rispettivi Responsabili, delle attività del Laboratorio chimico e microbiologico
- Assicurazione della conformità delle materie prime, dei semilavorati e del prodotto finito agli standard qualitativi
- Controllo di stabilità dei prodotti
- Collaborazione nei trasferimenti interni dei metodi analitici, nella convalida delle metodiche, nell'emissione delle specifiche e nella convalida dei processi
- Gestione delle deviazioni e dei dati *out of Specification* e/o *out of Trend* in accordo alle procedure interne e alle linee guida internazionali

COMPETENZE

- Conoscenze analitiche: HPLC, gascromatografia, spettrometria
- Buone capacità organizzative, di pianificazione del lavoro e di gestione di progetto autonomo
- Buona conoscenza della lingua inglese

FORMAZIONE

- Laurea in discipline scientifiche: CTF, Farmacia, Biologia, Biotecnologie

RIPORTO GERARCHICO

- Direttore Tecnico
- Qualified Person

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Qualified Person

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
24-28 K	28-32 K	32-35 K

QUALITY ASSURANCE

RESPONSABILITÀ

- Gestione degli Annual Product Quality Review
- Qualifica fornitori
- Gestione deviazioni
- Stesura e approvazione di Master Batch Records
- Revisione di batch records di produzione e confezionamento prima della commercializzazione
- Approvazione di lotti
- Assegnazione di numeri di lotto
- Training personale
- Stesura e gestione delle procedure operative standard
- Gestione della documentazione relativa a prodotti in quarantena, respinti e di prodotti resi
- Gestione di change control

COMPETENZE

- Conoscenza GMP
- Competenze analitiche
- Buone capacità organizzative, di pianificazione del lavoro e di gestione di progetto autonomo
- Buona conoscenza della lingua inglese

FORMAZIONE

- Laurea in CTF, Farmacia, Biologia o Biotecnologie

RIPORTO GERARCHICO

- Responsabile Quality Assurance

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Responsabile Quality Assurance

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
24-25 K	28-32 K	32-35 K

REGULATORY AFFAIRS

RESPONSABILITÀ

- Redazione, valutazione e gestione dei "dossier" (in formato CTD) dei farmaci a fini regolativi
- Costante aggiornamento e modifica di tale documentazione sulla base delle richieste della Produzione e Controllo Qualità delle officine produttrici delle specialità medicinali e delle materie prime, o su richiesta da parte dell'AIFA
- Preparazione della documentazione necessaria alle richieste di "variazione" dei prodotti farmaceutici
- Gestione e contatto diretto con il personale dell' AIFA durante l'intero iter approvativo delle pratiche suddette
- Collaborazione, con il responsabile, nelle attività inerenti alla Farmacovigilanza e, in particolare, redazione autonoma dei rapporti periodici di sicurezza (PSURs)

COMPETENZE

- Competenze compilazione moduli CTD
- Conoscenza linee guida ICH/EU
- Conoscenza legislazione europea e italiana relativa ai Medicinali
- Buona conoscenza di argomenti di tecnologia farmaceutica, GMP
- Capacità di aggiornare la documentazione tecnica in occasione delle domande di variazione AIC
- Esperienza in procedure di Mutuo riconoscimento e Nazionali
- Predisposizione ai rapporti interpersonali, spiccata propensione al lavoro in team, orientamento al risultato e affidabilità
- Buona conoscenza della lingua inglese

FORMAZIONE

- Laurea in CTF, Farmacia, Biologia o Biotecnologie
- Master in Discipline Regolatorie

RIPORTO GERARCHICO

- Responsabile Regulatory Affairs

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Regulatory Specialist
- Responsabile Regulatory

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
23-27 K	27-33 K	33-35 K

MANUTENTORE

RESPONSABILITÀ

- Manutenzione programmata, preventiva e straordinaria relativa alla parte meccanica ed elettrica delle macchine e degli impianti
- Coordinamento con gli altri operatori di manutenzione per una corretta e puntuale esecuzione della manutenzione
- Collaborazione con le eventuali squadre esterne di manutenzione

COMPETENZE

- Esperienza di manutenzione su macchine farmaceutiche
- Conoscenza delle problematiche legate a cambi formato e settaggi di tipo meccanico e/o elettronico (PLC)
- Disponibilità a lavorare su tre turni e reperibilità

FORMAZIONE

- Diploma Perito Meccanico o Elettronico

RIPORTO GERARCHICO

- Responsabile Manutenzione

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Responsabile Manutenzione

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
24-27 K	27-32 K	32-35 K

FARMACOVIGILANZA

RESPONSABILITÀ

- Attività di Drug Safety and Drug Surveillance
- Gestione degli eventi avversi seri (SAE, SUSARs, Investigator Notifications) provenienti da studi clinici, letteratura, segnalazioni spontanee
- Gestione degli Endpoint di studi clinici
- Gestione di SAE Query/Endpoint Query
- CRF data reconciliation
- Gestione e aggiornamento dell'Osservatorio Nazionale Studi Clinici (OsSC)
- Gestione usi compassionevoli e approvvigionamento di farmaco ad uso terapeutico
- Gestione segnalazioni spontanee e letteratura inserite sul portale AIFA
- Trail Logistics - Sdoganamento del farmaco
- Attività di Drug Supply/Resupply, ritiro e smaltimento delle giacenze di farmaco inutilizzato o scaduto presso i Centri sperimentali e per gli usi terapeutici

COMPETENZE

- Conoscenza CRF
- Buon inglese, scritto e parlato
- Buona conoscenza del pacchetto Office

FORMAZIONE

- Laurea in materie scientifiche

RIPORTO GERARCHICO

- Responsabile Farmacovigilanza

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Senior Drug Safety

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
22-26 K	26-30 K	30-33 K

PROCESS SUPERVISOR

RESPONSABILITÀ

- Attività di controllo del rispetto delle GMP
- Attività volta a garantire la crescita delle competenze dei collaboratori tramite training e supporto nel cambio culturale
- Attività volta a garantire la conoscenza delle procedure interne attraverso la supervisione dei collaboratori, interfacciandosi con tutte le funzioni aziendali
- Gestione delle problematiche progettuali di regolazione e supervisione attività di ingegneria (feasibility, process and basic design, time-schedule, elaborazione URS/specifiche tecniche) in ambito elettrostrumentale
- Gestione della manutenzione di impianti elettro strumentali di regolazione e supervisione
- Gestione dipartimento di calibrazione e metrologia e gestione imprese esterne controllo costi
- Verifiche elettrostrumentali e upgrading di impianti HVAC e di macchine complesse tipo liofilizzatori e autoclavi e di impianti per produzione utilities
- Conoscenza delle GMP, l'utilizzo del pacchetto applicativo auto CAD, dei sistemi su piattaforme DCS, PLC\Scada, DDC e conoscenza di sistemi Siemens s7 o Allen Bradley

COMPETENZE

- Conoscenza delle GMP
- Conoscenza AUTOCAD
- Conoscenza Siemens s7
- Buona conoscenza della lingua inglese

FORMAZIONE

- Laurea in materie scientifiche o Diploma

RIPORTO GERARCHICO

- Responsabile Ingegneria

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Quality Manager

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
25-28 K	28-33 K	33-35 K

PRODUCT MANAGER

RESPONSABILITÀ

- Analisi del mercato e della concorrenza
- Analisi contatti, frequenze incrociati con le vendite
- Collaborazione con la direzione medica per il posizionamento dei prodotti assegnati
- Realizzazione dei materiali a supporto della Field Force
- Partecipazione a training di aggiornamento destinati agli informatori scientifici del farmaco
- Stesura del piano di prodotto
- Gestione immagine istituzionale (packaging, comunicazione)

COMPETENZE

- Buona conoscenza della lingua inglese
- Buona conoscenza marketing base
- Buone conoscenze informatiche
- Buone doti organizzative
- Spiccate doti comunicative

FORMAZIONE

- Laurea in CTF, Farmacia o Economia Aziendale

RIPORTO GERARCHICO

- Marketing Manager

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Direttore Commerciale
- Marketing Manager

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
24-27 K	27-30 K	30-35 K

VALIDATION SPECIALIST

RESPONSABILITÀ

- Qualifica/validazione GMP di processi/sistemi, macchinari, sistemi computerizzati (CFR21-GAMP4)
- Stesura e compilazione di protocolli di IQ e OQ (anche in lingua inglese)
- Esecuzione e supervisione di attività in campo durante le attività di qualifica
- Controllo e verifica della documentazione tecnica e conoscenza di schemi elettrici, P&ID, Lay-out
- Valutazione e gestione delle modifiche di processo/sistema/equipments (Validation Change Request)
- Scrittura procedure operative

COMPETENZE

- Buona conoscenza della lingua inglese
- Buona conoscenza GMP
- Buone conoscenze informatiche
- Conoscenza delle IQ, OQ
- Propensione al lavoro in team

FORMAZIONE

- Laurea in CTF, Farmacia o Chimica

RIPORTO GERARCHICO

- Engineering Manager

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Validation Manager

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
25-27 K	27-30 K	30-35 K

MEDICO SPECIALISTA

RESPONSABILITÀ

- Interventi in ambito medico
- Interventi di diagnosi

COMPETENZE

- Specializzazione
- Esperienza in medicina d'urgenza, chirurgia o come internista
- Disponibilità su turni e reperibilità

FORMAZIONE

- Laurea in Medicina e Chirurgia

RIPORTO GERARCHICO

- Direttore Sanitario

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- Responsabile Reparto

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
28-32 K	32-34 K	> 35 K

HSE SPECIALIST

RESPONSABILITÀ

- Audit interni
- Mantenimento delle certificazioni di qualità (ISO9001, ISO14001, ISO18001)
- Mantenimento di tutte le attività inerenti la prevenzione, la protezione, e la sicurezza del lavoro all'interno dell'azienda, in conformità con la normativa vigente e le direttive del CEO definendo i piani di manutenzione ordinaria e straordinaria relative agli immobili ed alle strutture aziendali, curando i rapporti con gli organi e le amministrazioni competenti inerenti la sicurezza dei lavoratori e dell'ambiente
- Stesura delle procedure del sistema di sicurezza aziendale

COMPETENZE

- Buon inglese
- Conoscenza ISO9001, ISO14001, ISO18001

FORMAZIONE

- Laurea in Ingegneria o Tecnica della Prevenzione nell'Ambiente e nei Luoghi di lavoro

RIPORTO GERARCHICO

- HSE Manager

PROSPETTIVE DI CRESCITA

- HSE Manager

RETRIBUZIONE (IN MIGLIAIA DI EURO)

0-18 mesi	18-36 mesi	> 36 mesi
24-26 K	27-32 K	33-35 K

UFFICI IN ITALIA:

MILANO

Via Tiziano 32
20145 Milano
Tel: +39 02 3626 0606
Fax: +39 02 866 428

ROMA

Via Corelli 10
00198 Roma
Tel.: +39 06 452 222
Fax.: +39 06 452 223 70

TORINO

Via Botero 18
10122 Torino
Tel: +39 011 55 81 400
Fax: +39 011 51 85 803

BOLOGNA

Via Calzolerie 2
40125 Bologna
Tel: +39 051 422 651
Fax: +39 051 422 6577

PADOVA

Via Cesare Battisti, 3
35121 Padova
Tel: +39 049 7844 101
Fax: +39 049 7844 106

Assistant & Office Support • Banking & Financial Services • Digital & New Media Engineering & Manufacturing • Finance & Accounting • Healthcare & Life Sciences • Human Resources • Information Technology • Insurance • Procurement & Logistics • Property & Construction • Retail • Sales & Marketing • Sales Support & Customer Service • Tax & Legal

www.pagepersonnel.it

PagePersonnel

Part of
PageGroup