## **CURRICULUM VITAE**



## THÔNG TIN CÁ NHÂN

Họ tên: Đỗ Thanh Hồng

Giới tính: Nữ Ngày sinh: 08/02/1992

SDT: 0975 931 852 Email: thanhhong.pharmacist@gmail.com

Quê quán & chỗ ở hiện tại: Đông Anh, Hà Nội

Trình độ học vấn

- Tốt nghiệp ĐH Dược Hà Nội (khóa 2010-2015), bằng Khá

Mục tiêu nghề nghiệp

- Trở thành nghiên cứu viên dày dạn kinh nghiệm trong sản xuất thuốc mỹ phẩm thực phẩm chức năng
- Nâng cao và ổn định mức thu nhập
- Quá trình làm việc (bản mô tả chi tiết: xin xem thêm trang sau)
- T11/2015 đến T07/2016: Nhân viên nghiên cứu phát triển, Công ty cổ phần thuốc thú y SVT Thái Dương
- T10/2016 đến T3/2017: Nhân viên phòng nghiệp vụ (Dược), trung tâm y tế Đông Anh
- T4/2017 đến nay: Nhân viên nghiên cứu phát triển, Công ty cổ phần dược phẩm Sao Kim
- Kinh nghiệm
- Nghiên cứu sản xuất các dạng bào chế đa dạng: thuốc nước, thuốc cốm, thuốc đạn, viên nang, viên nén, pellet
- Xử lý các sự cố liên quan trong sản xuất
- Làm hồ sơ đăng ký thuốc, xây dựng tiêu chuẩn cơ sở cho sản phẩm
- Nghiên cứu độ ổn định của sản phẩm thuốc, thực phẩm chức năng

Kỹ năng

- Tiếp nhận và triển khai một đề tài nghiên cứu
- Tìm kiếm và sàng lọc thông tin, đọc dịch tài liệu nước ngoài
- Phối hợp với các bộ phận khác trong công việc, nhằm đảm bảo chất lượng sản phẩm và tiến độ công việc chung
- Thành thạo tiếng Anh chuyên ngành và tin học văn phòng

- > Tính cách
- Trung thực, cầu thị, thân thiện
- Ưa thích sáng tạo, học hỏi, tiếp nhận cái mới
- Sở trường
- Sự sáng tạo

## BẢN MÔ TẢ CHI TIẾT CÔNG VIỆC ĐÃ TRẢI QUA

Họ và tên: Đỗ Thanh Hồng Ngày sinh: 08/02/1992

Email: thanhhong.pharmacist@gmail.com

SĐT: 0975 931 852

Thời gian	Công việc	Mô tả chi tiết công việc	Các kết quả đạt được
T11/2015 đến T07/2016	Nhân viên nghiên cứu phát triển, Công ty cổ phần thuốc thú y SVT Thái Dương	<ul> <li>Nghiên cứu bào chế sản phẩm mới, cải thiện chất lượng sản phẩm cũ</li> <li>Theo dõi sản xuất, xử lý các vấn đề phát sinh</li> <li>Hỗ trợ làm hồ sơ đăng ký thuốc</li> </ul>	<ul> <li>Một số sản phẩm đã nghiên cứu: dung dịch uống Toltrazuril; dung dịch uống Sulfadimethazol-Trimethoprim, thuốc bột Doxycycline, Multi-vitamin,</li> <li>Xử lý một số vấn đề trong sản xuất: trộn đồng nhất, ổn định màu chế phẩm,</li> </ul>
T10/2016 đến T3/2017	Nhân viên phòng nghiệp vụ (Dược)	<ul> <li>Hỗ trợ làm hồ sơ thầu</li> <li>Hỗ trợ cung ứng thuốc</li> <li>Hỗ trợ tư vấn cấp phát thuốc</li> </ul>	- Tích lũy kinh nghiệm trong đấu thầu thuốc, cung ứng và tư vấn sử dụng thuốc
T4/2017 đến nay	Nhân viên nghiên cứu phát triển, Công ty cổ phần dược phẩm Sao Kim	<ul> <li>Nghiên cứu bào chế sản phẩm mới, cải thiện chất lượng sản phẩm cũ</li> <li>Tìm kiếm thông tin, đọc dịch tài liệu nước ngoài</li> <li>Theo dõi sản xuất, xử lý các vấn đề phát sinh</li> <li>Làm hồ sơ đăng ký thuốc</li> <li>Phối hợp QC heo dõi độ ổn định của các sản phẩm thuốc, thực phẩm chức năng</li> <li>Phối hợp bộ phận QC xây dựng tiêu chuẩn sản phẩm thuốc, thực phẩm chức năng</li> <li>Phối hợp bộ phận QA trong thẩm định quy trình sản xuất, xây dựng bộ hồ sơ lô</li> <li>Chủ động tìm hiểu các tá dược mới trong sản xuất</li> </ul>	<ul> <li>Một số đề tài đã và đang nghiên cứu, đi kèm theo dõi sản xuất và phụ trách hồ sơ đăng ký:</li> <li>+ Cải thiện hình thức viên nén Mg-B6</li> <li>+ Cải thiện hình thức viên đặt âm đạo Metronidazol</li> <li>+ Giảm tạp chất và tăng độ hòa tan của viên nén Meloxicam</li> <li>+ Giảm tạp chất của viên đạn đặt trực tràng Diclofenac</li> <li>+ Bào chế mới: viên nén Vitamin C, Valsartan,</li> <li>+ Theo dõi sản xuất: viên nang chứa pellet Terpincodein, thuốc bột Attapulgite,</li> <li>Viết đề cương theo dõi, gửi mẫu hàng tháng và báo cáo kết quả độ ổn định của các sản phẩm thuốc, thực phẩm chức năng. Xây dựng tiêu chuẩn một số sản phẩm.</li> </ul>