



Camila da Silva Franco Jandre

Data de nascimento: 17/06/2001

Telefone: (22) 998083562

Email: Camilafranco650@gmail.com

Endereço: Imbetiba - Macaé, Rj

Linkedin: Camila Jandre

OBJETIVO

Atuar como auxiliar de laboratório, utilizando meus conhecimentos em produção de medicamentos, desenvolvimento analítico, assuntos regulatórios, elaboração e revisão de documentos.

FORMAÇÃO ACADÊMICA

Graduação em Farmácia – Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ)

Concluído em 2025 – Colação de grau prevista para dezembro/2025

EXPERIÊNCIAS

Programa de estágio EMS - Assuntos Regulatórios

Maio/2024 – Abril/2025

Participação no programa de Job Rotation no setor de Pesquisa e Desenvolvimento, com experiência em desenvolvimento analítico, documentação técnica e produção de medicamentos.

Atuação no setor de Pós-Registro, com interface junto a normas regulatórias nacionais e internacionais (ANVISA, ICH, FDA). Principais atividades:

- Elaboração de HMPs e documentos técnicos no formato CTD.
- Análise de publicações no Diário Oficial da União (DOU).
- Avaliação de mudanças regulatórias pós-registro, conforme RDC 73/2016.
- Abertura e gestão de Controle de Mudança (vivência com SE Suite).
- Atualização de bulas e revisão de materiais de embalagem conforme legislação vigente.
- Gestão de dossiês e condução de processos de renovação de registro de medicamentos.
- Resposta a exigências regulatórias e realização de avaliações de impacto decorrentes de alterações técnicas e administrativas.

Ferramentas e sistemas: SAP, SE Suite e Power BI.

Estagiária – IVB – Planejamento e Controle de Produção (PCP)

Novembro/2023 – Maio/2024

- Acompanhamento de cronogramas de produção.
- Análise de capacidade produtiva e planejamento de ordens de produção.
- Interface com áreas de Produção, Suprimentos e Qualidade para garantir o cumprimento dos prazos.

Diretora de Marketing e Comercial – Farmac Jr. (Empresa Júnior da UFRJ)

Março/2022 – Novembro/2024

- Liderança da equipe de marketing e comercial.
- Planejamento de estratégias de captação de clientes.
- Execução de campanhas e ações de divulgação.
- Gestão de projetos e interface com clientes.

Iniciação científica (UFRJ)

Março/2022 – Abril/2024

- Desenvolvimento de formas farmacêuticas semissólidas com ativos sintéticos e de origem natural, visando inovação e eficácia terapêutica.
- Condução de ensaios físico-químicos e testes de performance para caracterização e estabilidade de formulações.
- Apoio ao desenvolvimento analítico e às rotinas de controle de qualidade, assegurando conformidade com padrões técnicos e regulatórios.
- Participação na avaliação de formas sólidas por meio de testes de desintegração, dose unitária, dissolução, friabilidade e dureza.

HABILIDADES

Hard Skills:

- Pacote Office (Excel avançado)
- SAP
- SE Suite
- Power BI
- Elaboração de documentos CTD
- Conhecimento em legislações ANVISA

Soft Skills:

- Organização e gestão de tempo
- Comunicação eficaz
- Trabalho em equipe
- Pensamento estratégico
- Adaptabilidade
- Proatividade

IDIOMAS

Inglês intermediário

Carta de apresentação

Formada em Farmácia pela Universidade Federal do Rio de Janeiro, desde o início da graduação busquei participar de projetos que me possibilitassem unir a capacidade estratégica ao conhecimento técnico. Assim, ingressei em uma empresa júnior, onde atuei por dois anos em cargo de liderança, conduzindo projetos internos, realizando a captação de leads e contribuindo para a consolidação do relacionamento com os clientes. Paralelamente, busquei aprofundar-me na área técnica de medicamentos e iniciei minha trajetória em pesquisa científica como bolsista FAPERJ, também por dois anos, dedicando-me ao desenvolvimento de técnicas de produção de medicamentos e métodos analíticos para controle de qualidade. No final da graduação, fui aprovada em um processo seletivo de estágio na indústria farmacêutica EMS, no interior de São Paulo, um momento de grandes desafios, tanto pela mudança de estado quanto pela responsabilidade de atuar em uma empresa de grande porte. Nesse período, trabalhei diretamente com a regularização de medicamentos e produtos para saúde junto à ANVISA e fui selecionada para participar do programa de *job rotation*, que me proporcionou vivenciar diferentes áreas, como Pesquisa e Desenvolvimento, acompanhando desde a prospecção de novas moléculas até a entrega do produto final ao cliente. Durante essa experiência, tive contato próximo com a equipe de Pesquisa Clínica, participando do delineamento de estudos, relacionamento com centros de pesquisa, separação e envio de medicamentos, apoio aos pacientes envolvidos e suporte regulatório aos estudos clínicos. Hoje, como farmacêutica, reconheço que essas vivências foram fundamentais para a profissional que me tornei, alguém que une pensamento estratégico ao conhecimento técnico adquirido ao longo da formação. Carrego comigo experiências que me permitem oferecer um trabalho de qualidade à empresa e ao paciente final, atuando sempre com ética, profissionalismo, dedicação e o propósito de levar saúde e bem-estar a todos.