

EVA LAGERHOLM



Eva är en god organisatör, hon arbetar systematiskt mot uppsatta mål. Hon gillar att lösa problem och har en analytisk förmåga.

Eva är både en lagspelare och en ensamvarg.

Eva har över 30 års erfarenhet inom Läkemedelsindustrin. Roller som Eva har haft under åren är laboratorieingenjör, QA Specialist och kvalificeringsledare.

Eva har arbetat inom ett flertal projekt under alla yrkesverksamma åren och ett flertal projekt har varit i ren forskningsmiljö.

KONTAKT

ADRESS
Låglandsvägen 34
572 58 Oskarshamn

TELEFON
070-7125717

WEBBPLATS:
www.laev.se

E-POST:
eva.lagerholm@laev.se

INTRESSEN

Handarbete, sömnad
Trädgårdsarbete
Hundar
Websidor, HTML och CSS

UTBILDNING

Karolinska Institutet (Hälsöhögskolan)

1980-1982
Biomedicinsk analytiker 150hp.

Karolinska Institutet

1997-1998
Kompletterande utbildning, Biomedicinsk Analytiker.
Kandidatexamen i Biomedicinsk Laboratorievetenskap.

Karolinska Institutet

2003-2005
Biomedicinsk Analytiker magister utbildning.
Magisternexamen i Biomedicinsk Laboratorievetenskap.

Södertörns Högskola

2007-2010
Arkeologi utbildning
Kandidatexamen

LEGIMITATION

Biomedicinsk Analytiker 2006

ARBETSLIVSERFARENHET

Region Kalmar/Oskarshamns sjukhus, BMA

2020-

AstraZeneca, QC Analytical Biochemist

2018-2020
Arbetade med biokemiska analyser inom Sweden Biomanufacture Center (SBC) AstraZeneca. Arbetade med att starta upp ett nytt laboratorium. Ansvarade för att ta fram nya processer för att kunna releasa analyser för marknaden. Arbetade med Lean och dess olika verktyg. Ansvarade för att upprätta styrande dokument som hörde till verksamheten.

Semcon, Senior Konsult, Life Science

2017-2018
Kvalificeringsledare för ett flertal laboratorieutrustningar till en nystartad fabrik inom Astra Zeneca.

Octapharma AB, QA Specialist/Kvalificeringsledare

2015-2017
Arbetade som kvalificeringsledare i projektet "Capacity 2019" med att kvalificera in ett flertal labinstrument inom QC avdelningarna på Octapharma AB.
Kvalitetsgranskade olika regulatoriska dokument.
Utförde egeninspektioner inom QC lab och PCR lab.
Utförde periodisk översyn och rekvalificeringar på lab utrustningar.
Medverkade i utformningen av kvalificeringsprocessen inom "Capacity 2019"

Octapharma AB, QA Specialist

2006-2015
Arbetade med avvikelser hantering, CAPA och att skriva instruktioner. Utbildade i bas GMP och Lean verktyg främst verktyget 5S. QA granskade regulatoriska dokument.
Utförde periodisk revision på datoriserade system inom QC laboratorien. Var handledare åt två examensarbetare.

Octapharma AB, Laboratorieingenjör

2002–2006

Arbetade med PCR analys. Poolade plasma med hjälp av Tecan spådningsrobotrar. Var ansvarig projekt ledare för PCR avdelningens flytt till nya lokaler år 2005

Biovitrum, Pharmacia, Pharmacia&Upjohn, Kabigen, Laboratorieingenjör

1982–2002

Arbetade med analysutveckling främst inom ELISA teknik. Arbetade i många olika projekt inom rekombinant produktion. Var handledare åt en examensarbetare.

Svenska Tobaksbolaget, Laboratorieingenjör

1982

Arbetade med HPLC och GC analyser

KURSER

2017-Webbteknik

2016-Arbetsrätt II

2015- Webbdesign

2015-CSS baserad Webbdesign

2015-Lean production

2014-Arbetesmiljö i det nya arbetslivet

2013-Arbetsrätt I

2011-Kvalitetsteknik

2005-Kvalitetssystem II

2004-Kvalitetssystem I

UTBILDNING INOM FÖRETAGEN (I KORTHET)

- Webinar, Periodisk re-kvalificering – vara eller inte vara? Key2Compliance, 2017
- Webinar Validation and use of Excel Spreadsheets in Regulated Environments ,2017
- Bättre psykosocial arbetsmiljö Unionen, 2016
- Continues GMP training Octapharma,2000–2016
- Läkemedelskongressen ,2012,2013,2015,2016
- SARQA Höstmöte, Vårmöte 2005–2017
- GMP- & QS-krav på datorsystem inkl.21CFR Part 11 Key2Compliance, 2016
- Validering och Kvalificering Key2Compliance, 2015
- QA Forum, 2014
- 5S supervisor training, Part Development ,2013
- Lean Introduction, Octapharma,2013
- Omorganisation MBL/LAS I praktiken Unionen, 2012
- BAM Bättre Arbetsmiljö Uionen,2012
- GMP training, John Y Lee, 2011
- IFBLS 26th World Congress, 2004