

(附件一)

105 年暑期實習單位

研 發 部			
組 別	不分組	人 數	4 名
實習內容概述	1. 重組蛋白表現 2. 疫苗分析檢驗		
特殊要求專長 或條件	具分生試驗經驗優先		
品 管 部			
組 別	全組別	人 數	5 名
實習內容概述	<p>微生物組</p> <ul style="list-style-type: none">學習生物安全相關觀念與 MSDS 資料協助整理學習標準菌種與留存樣品之使用目的並協助清點與整理學習最終產品與安定性之執行內容與協助抽樣學習疫苗效價試驗與協助執行協助研煉防蟲計劃之執行參觀無菌試驗室了解無菌試驗目的的原理與協助執行 <p>化驗組</p> <ul style="list-style-type: none">學習各項化學性相關試驗並協助執行學習全廠原物料抽樣之原則與協助了解化學性標準品及毒化物資料並協助整理學習水質檢驗原理與協助執行 <p>監測組</p> <ul style="list-style-type: none">了解全廠各設施系統之採樣及監測目的協助學習水質採樣器具之準備學習水質清潔確效之目的與用具準備學習水質與中間產品生菌數檢驗方法與協助執行學習菌種鑑定方法與協助報告整理 <p>動物組</p> <ul style="list-style-type: none">參觀動物舍飼養相關管理並協助執行學習動物學各項動物相關試驗 <p>分析方法開發</p> <ul style="list-style-type: none">學習各項新檢驗方法之原理與目的並協助執行協助執行各項製程品質之異常檢驗結果之調查學習分析各項製程確效之原則 <p>其他</p> <ul style="list-style-type: none">協助品管各組領料之流程實習各項實驗室之維護與清潔		

特殊要求專長 或條件	無		
品 保 部			
組 別	全組別	人 數	3 名
實習內容概述	生產管制組 -協助生產相關記錄審閱、彙整及歸檔 -協助執行國家封緘作業相關工作 文管及稽核組 -GMP 標準操作程序與確效文件建立 -GMP 教育訓練課程建立 -觀摩製程 確效組 -協助安定性試驗資料歸檔 -協助安定性試驗報告編排及撰寫		
特殊要求專長 或條件	無		
製 造 二 部			
組 別	全組別	人 數	2 名
實習內容概述	1. 無菌製程 2. 自動化系統設備 3. 疫苗生產作業		
特殊要求專長 或條件	無		