

(附件一)

## 109 年暑期實習單位

品管部			
組別	全組別	人數	3名
實習內容概述	<p>微生物組</p> <ul style="list-style-type: none"><li>學習生物標準最終產品與疫苗研製</li><li>學習微生物安全菌種與產品效價試驗</li><li>學習疫苗效價試驗與無菌室操作</li><li>學習動物房舍飼養與動物管理</li><li>學習各項動物試驗與執行</li></ul> <p>化驗組</p> <ul style="list-style-type: none"><li>學習各項化學性相關試驗</li><li>學習全廠原性標準品及毒化原</li><li>學習水質檢驗原理與協助執行</li></ul> <p>監測組</p> <ul style="list-style-type: none"><li>了解全廠各設施系統之採樣及監測目的</li><li>協助學習水質清潔中間品與菌數檢驗方法與協助執行</li></ul> <p>分析方法開發</p> <ul style="list-style-type: none"><li>學習各項新檢驗方法之原理與目的</li><li>協助執行各項製程品質之異常檢驗結果之調查</li><li>學習分析各項方法確效之原則</li></ul> <p>其他</p> <ul style="list-style-type: none"><li>協助品管各組領料之流程</li><li>實驗室之維護與清潔</li><li>各項實驗器具之清洗</li></ul>		
特殊要求專長 或條件	生物科技相關學系、化學相關學系、醫藥相關學系		
品保部			
組別	全組別	人數	3名
實習內容概述	<p>生產管制組</p> <ul style="list-style-type: none"><li>-協助生產相關記錄審閱、彙整及歸檔</li><li>-協助執行國家封緘作業相關工作</li></ul> <p>文管及稽核組</p> <ul style="list-style-type: none"><li>-GMP 標準操作程序與確效文件建立</li><li>-GMP 教育訓練課程建立</li><li>-觀摩製程</li></ul> <p>確效組</p> <ul style="list-style-type: none"><li>-協助安定性試驗資料歸檔</li><li>-協助安定性試驗報告編排及撰寫</li></ul>		
特殊要求專長 或條件	生物科技相關學系、化學相關學系、醫藥相關學系		