

CURRICULUM VITAE

1. Nazwisko: **ŁYSAKOWSKI**
2. Imię: KRZYSZTOF
3. Data urodzin: 24 kwietnia 1949
4. Narodowość: polska
5. Stan cywilny: wdowiec
6. Wykształcenie:

Uczelnia	Akademia Rolniczo-Techniczna Olsztyn
	1969 - 1972
Tytuł:	Mgr

1976 – 1977 Stypendium w USA; dotyczące nowych technologii I biotechnologii żywności I metod analitycznych. Połączone z praktyką w amerykańskim przemyśle Mleczarskim.

7. Znajomość języków obcych:

Język	czytanie	mowa	Pisanie
Angielski	5	5	5
	-	-	-
Rosyjski	3	3	2

8. Doświadczenie zawodowe:

Okres	1972 – 1988
	Warszawa/ Polska
Firma	Instytut Przemysłu Mleczarskiego
Pozycja	Kierownik Zakładu Analiz Instrumentalnych
	Opracowywanie i stosowanie chromatografii, spektroskopii oraz innych technik analitycznych dla potrzeb biochemii żywności i bezpieczeństwa żywności. Opracowywanie własnych prac naukowych i współudział w wielu projektach badawczych dotyczących: ustawodawstwa w tym zakresie, jakości żywności, kontroli zanieczyszczeń oraz naturalnych I syntetycznych dodatków do produktów spożywczych.

Okres	1988 - 1992
	Wiedeń / Warszawa
Firma	Pharmacia LKB Biotechnology AB Branch Office
Pozycja	Dyrektor ds Naukowych
	Promocja i doradztwo naukowe w stosowaniu najnowszych technik i technologii w badaniach naukowych i przemyśle biotechnologicznym. Dotyczy to analitycznej i przemysłowej chromatografii cieczowej; elektroforezy; oczyszczania i izolowania białek ; inżynierii genetycznej. Oczyszczanie i wyizolowywanie białek w dużej skali przemysłowej w tym białek osocza krwi ludzkiej.

Okres	1992 - 1996
	Warszawa / Wiedeń
Firma	HR Trade GesmbH
Pozycja	Dyrektor Oddziału w Polsce
	Promocja i wdrażanie najnowszych metod i technik analitycznych w dziedzinie koagulologii i fibrynolizy krwi Wdrażanie Dobrej Praktyki Laboratoryjnej w obszarze laboratoriów badawczych i diagnostycznych związanych z badaniami biochemii krwi.

Okres	1996 - 2002
	Warszawa / Mielec
Firma	Laboratorium Frakcjonowania Osocza (Plasma Fractionation Laboratory)
Pozycja	Dyrektor ds Technologii, Badań i Rozwoju
	Prace nad założeniami techniczno-technologicznymi budowy w Polsce nowoczesnego zakładu frakcjonującego osocze. Bieżące stałe współdziałanie z licencjodawcą technologii – australijską firmą CSL. Współdziałanie i nadzorowanie współpracy z firmami inżynieryjnymi w opracowywaniu projektu budowy zakładu. Dotyczy to: planowania procesu technologicznego, parametrów obszaru wytwarzania, procedur GMP, walidacji, kontroli jakości oraz kontraktowania urządzeń.

	Nadzór nad opracowywaniem dokumentacji rejestracyjnej produktów i stały kontakt z polskim Urzędem Rejestracji Leków w tym zakresie. Współpraca z polską służbą krwi w celu dostosowywania wymagań legislacyjnych do obowiązujących europejskich i australijskich regulacji prawnych.
--	--

Okres	2003 - 2003
	Warszawa
Firma	Inspektorat Główny Inspekcji Handlowej
Pozycja	Główny specjalista ds laboratoriów analitycznych
	Koordinacja i akredytacja opracowywanych metod analitycznych badania żywności w laboratoriach Inspekcji Handlowej na terenie Polski. Przygotowywanie procedur do pełnej akredytacji laboratoriów w zakresie norm ISO i Dobrej Praktyki Laboratoryjnej; prace związane z przygotowywaniem Inspekcji do pracy po akcesji Polski do Wspólnoty Europejskiej.

Okres	2004 - 2007
	Warszawa
Firma	Główny Inspektorat Farmaceutyczny
Pozycja	Główny Specjalista – Inspektor ds Wytwarzania
	Prowadzenie nadzoru nad wytwarzaniem produktów leczniczych przez wytwórców krajowych oraz w wymaganych przypadkach zagranicznych. Współpraca z kompetentnymi organami europejskimi dotycząca harmonizacji regulacji prawnych w obszarze wytwarzania leków. W szczególności dotyczyło to produktów krwiopochodnych, obszaru pobierania krwi i osocza oraz banków tkanek i komórek. Współpraca z Europejską Komisją ds Bezpieczeństwa Krwi; działalność w Komisji Ekspertów ds produktów biologicznych w PIC/S. Ekspert zewnętrzny Europejskiej Agencji ds Leków w Londynie.

Okres	2008 - 2009
	Warszawa
Firma	BIOTON S.A.
Pozycja	Dyrektor Zakładu Produktów Krwiopochodnych
	Opracowywanie założeń przygotowujących firmę Bioton do rozpoczęcia budowy zakładu frakcjonowania osocza. Prowadzenie negocjacji z przyszłym licencodawcą technologii oraz opracowywanie założeń do przyszłej działalności/produkcji leków krwiopochodnych. Współpraca z organami kompetentnymi dotycząca opracowania procedur wytwarzania produktów krwiopochodnych w ramach dotychczasowej działalności firmy.

Okres	2009 -
	Lublin
Firma	“BIOMED-LUBLIN “ Wytwórnia Surowic I Szczepionek S.A.
Pozycja	Dyrektor ds Wytwarzania Preparatów Krwiopochodnych
	Prowadzenie negocjacji i stały kontakt z firmą LFB BIOMEDICAMENTS dotyczący licencji technologicznych i rejestracji przez BIOMED-LUBLIN produktów krwiopochodnych będących przedmiotem wzajemnej współpracy obu firm. Opracowywanie zakresu podpisywanych z firmą LFB umów i porozumień. Harmonizacja procedur oraz audyty RCKiK – dostawca osocza. Przygotowywanie zakupionego osocza do frakcjonowania na zlecenie BIOMED-LUBLIN w zakładzie LFB we Francji (umowy jakości; badania) Nadzór nad składaną dokumentacją rejestracyjną produktów. Nadzór bieżący nad obiektem w Mielcu.

9. Publikacje:

Autor lub współautor następujących publikacji naukowych:

- 13 projektów badawczych (Biblioteka Instytutu Przemysłu Mleczarskiego);
- 20 publikacji w krajowych lub zagranicznych wydawnictwach naukowych;
- 32 doniesienia lub wykłady prezentowane na krajowych lub zagranicznych Zjazdach i Kongresach.

Wydania książkowe:

- "Dobre praktyki i HACCAP – klucz do bezpieczeństwa i jakości żywności" Warszawa 2003
(„Good practices and HACCAP- key for safety and quality of food” Warszawa 2003);
- "Audyt wewnętrzny HACCAP, GMP, GHP – poradnik praktyczny" Gdańsk 2003
(„Internal audit HACCP, GMP, GHP – handbook” Gdańsk 2003).

Kontakt:

BIOMED-LUBLIN” Wytwórnia Surowic i Szczepionek S.A.
Uniwersytecka 10
20-029 Lublin / Polska
e-mail: k.lysakowski@biomed.lublin.pl