



Data di nascita 11 Dicembre 1981

Nazionalità: Italiana

---

**ESPERIENZA PROFESSIONALE**

Date **Dal 01 Marzo 2012 ad oggi**

**POSIZIONE RICOPERTA** **Clinical Study Coordinator**

Assegnista di ricerca del Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell'università di Milano Bicocca, con sede di lavoro presso Unità Operativa di Gastroenterologia dell'ASST – MONZA Ospedale San Gerardo

Principali attività e responsabilità

- Compilazione dei questionari di fattibilità degli studi clinici presso l'Unità Operativa.
- Interazione con promotori/CRO per la gestione del materiale documentale (CV, agreement, site signature...)
- Contatto e coordinamento con Comitato Etico per la sottomissione della documentazione relativa all'approvazione della sperimentazione/emendamenti
- Interfaccia con Comitato Etico per il monitoraggio periodico degli studi in corso (Comunicazione prima paziente arruolato, SAE, chiusura centro...)
- Gestione delle visite di monitoraggio previste al centro (Apertura e chiusura del centro e monitoraggi).
- Gestione della facilities del centro (Certificati di calibrazione strumenti, monitoraggio del corretto funzionamento, raccolta dei registri di temperatura)
- Procedura di screening/randomizzazione di pazienti in collaborazione con lo staff medico in studio
- Programmazione, in collaborazione con lo staff medico dello studio, delle procedure specifiche previste dal protocollo
- Coordinamento con i medici di altre unità operative per tutte le attività correlate allo studio clinico
- Prenotazione delle visite/procedure previste dal protocollo
- Somministrazione di dei questionari/diari ai pazienti secondo le tempistiche previste dal protocollo
- Preparazione di KIT prelievi centralizzati e altro materiale studio specifico
- Gestione giacenze KIT per prelievi centralizzati e altro materiale studio specifico
- Processazione campioni di laboratorio relativi ai prelievi centralizzati
- Invio del materiale biologico a laboratori centralizzati e invio di CD e referti anonimizzati per analisi centralizzate
- Gestione dei sistemi elettronici per assegnazione farmaco sperimentale e compilazione del drug accountability form.
- Verifica della qualità dei dati, compilazione CRFs cartacee ed elettroniche.
- Raccolta e segnalazione degli eventi avversi (SAE)
- Risoluzione di query, formulate dal data management degli studi clinici

- Archiviazione del materiale relativo allo studi.
- Preparazione per controlli di qualità ed ispezioni/audit
- Partecipazione ad Investigator Meeting

Tutte questa attività sono condotte nel rispetto delle norme della privacy e delle procedure GCP (Coog Clinical Practice).

Nome e indirizzo del datore di lavoro  
 Tipo di attività o settore

Università di Milano Bicocca, con sede di lavoro ASST – MONZA Ospedale San Gerardo  
 Gestione studi clinici nell'U.O.C di Gastroenterologia

## **ESPERIENZE PRECEDENTI** Clinical Study Coordinator

Dal **2009** Borsista/Assegnista di ricerca per lo svolgimento di attività di Clinical Study Coordinator per gli studi di fase I – II - III, presso diverse Unità Operative (Oncologia Medica – Gastroenterologia/Endoscopia Digestiva – Chirurgia Generale e dei Trapianti).

Elenco di studi seguiti:

- Studio TS-104 (Fegato- BTG International)
- Studio 747-301 (Cirrosi Biliare Primitiva – Intercept Pharma)
- Studio 747-302 (Cirrosi Biliare Primitiva – Intercept Pharma)
- Studio RCP01-3101 (Colite ulcerosa – Receptos)
- Studio GSK 20100 (Cirrosi Biliare Primitiva – Glaxo Smith Kline)
- Studio VBMH (Value Based Medicine in hepatology)
- Studio Piter (HCV- Piattaforma nazionale)
- Studio Text (Mammella – IBCSG)
- Studio Soft (Mammella – IBCSG)
- Studio CM22 (Mammella – IBCSG)
- Studio CM23 (Mammella – IBCSG)
- Studio MA 27 (Mammella – IBCSG)
- Studio Hera (Mammella - Roche)
- Studio BI 1200-75 (Mammella – Boehringer-Ingelheim)
- Studio MO 25515 (Melanoma – Roche)
- Studio Casimas (Ascite – Fresenius Biotech)
- Studio ITACA-s (Gastrico – Istituto Mario Negri)
- Studio MSC-CIS 08 (Cellule staminali – Istituto Mario Negri di Bergamo)
- Studio Rasmes (Colon-retto - San Filippo Neri Roma)
- Studio Logic (Stomaco – Glaxo SmithKline)
- Studio CRAD 001-H2307 (Novartis)
- CNT (Registro Centro Nazionale Trapianti)
- Liver Met Survery (International registry of liver metastases of colorectal cancer)
- ELTR (European Liver Transplant Registry)

Nome e indirizzo del datore di lavoro

**Ospedali Riuniti di Bergamo** (U.O.C di Oncologia Medica) Dal 2009 al 2011  
**Ospedale San Gerardo di Monza** (U.O.C Gastroenterologia) Dal 2012 - ad oggi  
**Ospedale Niguarda Ca' Granda, Milano** (U.O. Chirurgia Generale e dei Trapianti) Dal 2014 al 2015

## **FORMAZIONE**

20 Febbraio 2017 **Certificato IATA per spedizione materiale biologico**  
 Mayo Clinic – Mayo Medical Laboratories

15 Giugno 2016 **Certificato di partecipazione al corso per utilizzo del FIBROSCAN**  
 Ospedale San Gerardo di Monza

4 Maggio 2016 **Certificato di partecipazione al corso sulle GCP (Good Clinical Practice)**  
 NIDA Clinical Trials Network

01 Dicembre 2011 **Attestato di partecipazione al corso sulle GCP (Good Clinical Practice)**  
 SENDO Foundation (Southern Europe New Drug Organization)  
 Via Visconti di Modrone, 12 Milano

15-16 Aprile 2010 **Attestato di partecipazione al corso Ricerca Clinica e GCP**  
 Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Via Venezian 1, 20133 Milano  
 Fondazione Michelangelo, Via Venezian 1, 20133 Milano  
 Med Stage Srl, Via di Vittorio 9, 20065 Inzago (MI)

**ISTRUZIONE**

11.2013-11.2014 **MASTER IN DATA MANAGEMENT PER LA RICERCA CLINICA**  
 Università statale Milano- Bicocca – Piazza dell'Ateneo Nuovo, 1, 20126 Milano

26.04.2009 **Laurea specialistica in Biologia**  
 Università statale Milano- Bicocca – Piazza dell'Ateneo Nuovo, 1, 20126 Milano

16.12.2005 **Laurea triennale in Biologia**  
 Università statale Milano- Bicocca – Piazza dell'Ateneo Nuovo, 1, 20126 Milano

**COMPETENZE PERSONALI**

Lingua madre Altre lingue	ITALIANO				PRODUZIONE SCRITTA
	COMPRESIONE		PARLATO		
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	B1	B2	B1	B1	B2

Livelli: A1/A2: Utente base - B1/B2: Utente intermedio - C1/C2: Utente avanzato

**Competenze comunicative** Buone capacità relazionali, sviluppate nell'ambito lavorativo con i colleghi e i pazienti, maturate soprattutto in situazioni in cui era indispensabile la collaborazione tra figure diverse (sponsor, oncologi, gastroenterologi, radioterapisti, farmacisti, medici di medicina nucleare).  
 Buone capacità relazionali acquisite nel corso di convegni, riunioni ed incontri a vario livello affrontati nel settore della ricerca clinica.  
 Fortemente orientata, con entusiasmo, al conseguimento degli obiettivi prefissati.

**Competenze organizzative e gestionali** Buone capacità di lavorare in situazioni di stress, legate soprattutto al rispetto delle scadenze.  
 Ottima autonomia, spirito di iniziativa e capacità organizzative legate soprattutto all'esigenza di doversi confrontare e convivere con persone caratterialmente diverse (capacità di mitigare i toni e semplificare i compiti altrui).  
 Ottime capacità di collaborazione in squadra conseguenti all'attività di volontario del soccorso che svolgo c/o la Croce Rossa Italiana di Saronno.

**Capacità e competenze tecniche** Padronanza della gestione di protocolli di ricerca di fase I/II/III/IV  
 Padronanza della gestione di CRFs, sia cartacee che elettroniche  
 Conoscenza delle procedure Good Clinical Practice, secondo le linee guida FDA  
 Conoscenza delle procedure per la spedizione, trattamento e conservazione di campioni biologici. (certificato IATA)  
 Capacità di individuare e risolvere celermente le problematiche di gestione degli studi clinici

**Capacità e competenze informatiche** Ottima conoscenza e padronanza, acquisite con l'uso

- dei principali sistemi operativi: Windows Vista e XP
- dei programmi informatici: Word, Excel, Access e Power Point

**Capacità e competenze artistiche** Cura della forma della documentazione prodotta per consentirne sempre una facile lettura e una buona comprensione da parte sia dei colleghi sia di chi legge.



Altre competenze      Volontaria dal 2006 presso la Croce Rossa Italiana – Comitato di Saronno, con ruolo di Vicepresidente dal 2016.

                                 Certificazione Regionale Autista/Soccorritore 118, conseguita nel 2006

                                 Operatrice D.A.E (Defibrillatore Automatico Esterno), dal 2006

                                 Operatrice BLS / BLS-D / PBLIS / PBLIS-D dal 2006

                                 Esecutore di elettrocardiogramma (ECG) 12 derivazioni, dal 2009

                                 Operatore Emergenza (Op.Em.) dal 2014

                                 Corso di Team Building (T4T) 17 Dicembre 2016 - Milano

                                 Corso HACCP - 04 Maggio 2017 – Saronno

                                 Passione per lo sport che si traduce nel praticare varie attività sportive.

                                 Passione per la fotografia e i viaggi.

Patente di guida      Patente B (dal 2000) – automunito

                                 Patente BE (patente ambulanza, Croce Rossa Italiana – dal 2009)

**ULTERIORI INFORMAZIONI**      Mi piacerebbe svolgere un'attività che mi permetta di utilizzare e di valorizzare al meglio le conoscenze acquisite con i miei studi, di arricchirmi personalmente e culturalmente in un ambiente dinamico e socialmente stimolante.

Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 26 della legge 15/68, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali. Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dalla Legge 675/96 del 31 dicembre 1996 e autorizza alla pubblicazione del curriculum sul sito web della Fondazione ai sensi della normativa vigente ed in particolare dell'art.15 del d.lgs. n° 33 del 14 marzo 2013.

**DATA**

**FIRMA**

**19 Dicembre 2017**