# **CURRICULUM VITAE**

## Dati personali

Cognome/i e nome/i

Lupparelli Giulia

Indirizzo/i

Telefono/i

Fax

E-mail

Nazionalità/e

Data di nascita

# Occupazione desiderata / Settore di competenza

### **Amministrazione**

A.O Santa Maria, Terni

Esperienza professionale

Date

Settembre 2016 ad oggi ,clinical data manager c/o SC Oncoematologia di Terni

Nome e tipo d'Istituto d'istruzione o

formazione

Lavoro o posizione ricoperti Tipo o settore d'attività Study coordinator per clinical trial in campo Oncoematologico Sperimentazioni cliniche in Oncoematologico

Date

Ottobre 2009/Novembre 2015- ruolo amministrativo c/o Azienda Ospedaliero Universitaria

San Giovanni Battista "Molinette" di Torino.

Nome e tipo d'Istituto di istruzione o

formazione

Fondazione FO.NE.SA Onlus

Lavoro o posizione ricoperti

Responsabile Farmacovigilanza, Eudravigilance user e Data Manager

(DETTAGLI A FONDO DEL CV)

Tipo o settore d'attività

Sperimentazioni cliniche in campo onco-ematologico

Date

Settembre 2014

2013

Partecipazione al 7th Trialist Forum: European Myeloma Network tenutosi a Baveno

Relatrice nell'ambito del congresso per " CRF management data base"

Date

Rielaborazione del precedente lavoro pubblicato nell'anno 2011,

relativamente alle Seconde Neoplasie Maligne e pubblicazione abstract

al congresso ASCO e EHA

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Regolamento Europeo n. 679 del 27.04.16, entrato in vigore in ITALIA in data 25/5/2018

Date Anno 2012

> Monitoraggio in loco c/o strutture ospedaliere sulla qualità e l'esistenza di Informazioni mediche relativamente a pazienti arruolati in protocolli sperimentali

Dicembre 2011 Date

> Presentazione al congresso ASH 2011 del lavoro "Dose Heparin have anti-Myeloma effect? An analysis on individual data from three randomized studies: GIMEMA, Nordic and Turkish myeloma study groups; risultato di un gruppo di lavoro e conseguente pubblicazione del mio nome.

Maggio 2011

Presentazione al 13th congresso IMWG tenutosi a Parigi, del lavoro "Secondary Malignancy in Myeloma:an emerging issue. Risultato di un gruppo di lavoro e consequente pubblicazione del mio

Date Settembre '07/Gennaio'09 Agente di Commercio

Nome e tipo d'istituto di istruzione o formazione

Rentokil Initial Italia S.p.A

Lavoro o posizione ricoperti

Addetta alle vendite

Tipo o settore d'attività

Servizi di igiene e prevenzione malattie infettive in ambienti di lavoro e servizi

2004-2005 Date

Lavoro o posizione ricoperti

Occupazioni occasionali durante il corso universitario

Tipo o settore d'attività

Hostess/Promoter c/o centri commerciali

#### Istruzione e formazione

Date Marzo-Ottobre 2019

l° Corso di Perfezionamento in Ricerca Pre-Clinica e Clinica dell'Università degli Studi di Perugia

Organizzato c/o l'Università degli studi di Perugia, con attestato di frequenza

Febbraio 2019-Aprile 2019 Date

Partecipazione ad un corso di Business English course con attestato di partecipazione

Date Ottobre 2018

Partecipazione al corso "La conduzione di studi clinici sul mieloma secondo GCP" tenutosi

A Roma, organizzato dall'EMN Research Italy

Attestato di frequenza

Luglio 2018 Date

Partecipazione al "Corso di formazione teorico e pratico sui requisiti dei centri di fase I secondo la

determina AIFA n.158 del 19/06/15 organizzato c/o l'A.O.Santa Maria di Terni, con

Attestato di frequenza

Date Aprile 2018

Partecipazione al corso "GCP: Conduzione delle sperimentazioni, ispezioni dell'AIFA e possibili Conseguenze", evento formativo n°6442-84 organizzato dall'A.O Santa Maria di Terni, con

Attestato di frequenza e certificazione di GCP.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Regolamento Europeo n. 679 del 27.04.16, entrato in vigore in ITALIA in data 25/5/2018



Date Febbraio 2017

Partecipazione al Corso Base e Avanzato come Coordinatore di Sperimentazioni Cliniche c/o la Fondazione Gimema (roma), corso della durata di 2 giorni con attestato di frequenza Principali argomenti trattati: introdurre i concetti chiave della sperimentazione clinica, valutare un protocollo, gestione farmaci, farmacovigilanza, definire le modalità del data management analizzare le implicazioni di ordine legale

Date Aprile-Giugno 2016

Partecipazione al Corso di specializzazione in Assistente alla Direzione Commerciale organiz zato da Umana Forma (PG), corso della durata di 152 ore con attestato di frequenza Principali argomenti trattati:marketing e tecniche di vendita, comunicazione interpersonale e di gruppo

Date Febbraio- Marzo 2016

Partecipazione al Corso Contabilità di Base organizzato da Umana Forma (PG) corso della durata di 132 ore con attestato di frequenza

Registrazioni di prima nota di fatture acquisto/vendita/note di credito, gestione contabilità ma-

gazzino; utilizzo programma di contabilità Picam7

Date Giugno 2011

Partecipazione al Corso Intermedio di Farmacovigilanza 2011

Approfondimenti in farmacovigilanza

Attestato di partecipazione

Date Novembre 2010

Partecipazione al Corso base di Farmacovigilanza 2010

La pratica quotidiana in farmacovigilanza

Attestato di partecipazione e Consequimento di 9 ECM

Date Giugno 2010

Partecipazione al Corso formativo in Eudravigilance

Conseguimento del certificato di qualifica come Eudravigilance User

Attestato di partecipazione

#### Partecipazione Meeting/Ispezioni

Date 19 Maggio-03 Giugno 2021

Audit di Sponsor da remoto per lo studio clinico "BGB 3111-214"

Date 18-19 Novembre 2019

Audit di sistema Unità di Fase I svoltosi nella struttura di Oncoematologia al fine di verificare la conformità alla determina AIFA n°809/2015 in materia di sperimentazione cliniche di Fase I

Date 14 Febbraio 2019

Investigator Meeting svoltosi a Bologna, Italia per lo studio sperimentale "EMN18"

Date 7 Febbraio 2019

Investigator Meeting svoltosi a Roma, Italia per lo studio sperimentale "BEIGENE 3111-214"

Date 9-11 Gennaio 2019

Audit di sistema Unità di Fase I svoltosi nella struttura di Oncoematologia in riferimento alla

determina AIFA N°809/2015

Date 15-16 Maggio 2018

Investigator Meeting svoltosi a Roma, Italia per lo studio sperimentale "BEIGENE 3111-304"

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Regolamento Europeo n. 679 del 27.04.16, entrato in vigore in ITALIA in data 25/5/2018

Date 18-21 Luglio 2017

Ispezione AIFA "Accertamenti ispettivi sulla osservanza delle norme di Buona Pratica Clincia Inerente alla sperimentazione clinica cod.studio C16010 condotta presso la SC di Oncoematologia

S.Maria di Terni

Date 8-9 Giugno 2017

Investigator Meeting svoltosi ad Atene, Grecia per lo studio sperimentale "AZA-MDS-003"

Date 16-17 Maro 2017

Investigator Meeting svoltosi a Milano, Italia per lo studio sperimentale "OP-103"

Date 09-10 Novembre 2016

Investigator Meeting svoltosi a Monaco, Germania per lo studio osservazionale "Preamble"

Seminari

Date 28/05/2021 Virtual meeting: La ricerca clinica in Italia e il Regolamento Europeo: ai blocchi di partenza

Date 31/03/2021 virtual meeting, L'impatto del regolamento UE 2016/679 sulle sperimentazioni cliniche

Date 2006/2007

Certificato o diploma ottenuto Laurea in Informazione Scientifica sul Farmaco

Principali materie/competenze professionali apprese

Competenza scientifica generica sul farmaco

Nome e tipo d'istituto di istruzione o

Università degli Studi di Perugia Facoltà di Farmacia formazione

Livello nella classificazione nazionale

Laurea Specialistica

o internazionale

Discussione di una tesi compilativa su:La tossina Botulinica:struttura,funzione e applicazioni

terapeutiche.

Date 1998-2003

Certificato o diploma ottenuto Diploma di maturità scientifica

Nome e tipo d'istituto di istruzione o

formazione

Liceo scientifico G. Marconi 06034 Foligno

Livello nella classificazione nazionale

o internazionale

Diploma di scuola secondaria superiore

## Capacità e competenze personali

Madrelingua/e

Italiana

Altra/e lingua/e

**Autovalutazione** 

	<del>a de la composição de </del>	
Comprensione	Parlato	Scritto
		Andrew Commence of the Commenc

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Regolamento Europeo n. 679 del 27.04.16, entrato in vigore in ITALIA in data 25/5/2018

Livello europeo (\*)
Inglese

Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	Produzione scritta
Buono	Buono	Buono	Buono	Buono

2012: partecipazione ad un corso di Inglese Intermedio con attestato di Frequenza e Profitto

Capacità e competenze

Predisposizione all'organizzazione sia personale che di gruppo Responsabile del datamanagement (team di 6 persone)

Esperienza in Audit, Ispezioni AIFA (luglio 2017)

Capacità e competenze informatiche

Conoscenza degli applicativi Microsoft, pacchetto Office (excel, word e sas)

e Capacità di navigare in Internet

Capacità e competenze tecniche

IATA TRAINING (dangerous goods trianing) 1/7/2019

ICH gcp (R2) 1/7/2019

Interessi

Cucina-Viaggi-Fotografia

Patente/i

Automobilistica (patente B)

#### Ulteriori informazioni

Durante il corso di studi ho partecipato ad un tirocinio di 3 mesi organizzato dall'università, presso la "Umbrafarm soc.coop a.r.i." di Perugia.

Ho lavorato per una Fondazione Onlus che si occupa di sperimentazioni cliniche sul Mieloma Multiplo; principalmente conduce studi no profit in cui la Fondazione è promotore e centro coordinatore della sperimentazione ma ha all'attivo anche studi profit. Per l'azienda mi occupavo di datamanagement e quindi raccolta dati, monitoraggio e collaborazioni per stesura abstract/paper: in più sono stata responsabile per la farmacovigilanza il che significa che mi occupavo di stesura e compilazione SAE/SUSAR report form cartacei, segnalazione/notifica dei SAE/SUSAR, assessment SAE/SUSAR cioè valutazione dei criteri di seriousness, stesura di SOP di farmacovigilanza e datamanagement plan, safety monitoring da remoto per tutti gli studi per i quali la fondazione è promotore, inserimento SUSAR in eudravigilance in quanto ho acquisito il titolo edravigilance user, stesura e notifica degli ASR. Dal settembre 2016 ad oggi, mi occupo di sperimentazioni cliniche in campo Oncoematologico c/o l'A.O.di Temi,dalla raccolta dati e inserimento in eCRF alla parte burocratica di attivazione/chiusura dello studio clinico. Dal 2017 nell'ambito del progetto PHASE UNIT I per la SC di Oncoematologia dell'Azienda Ospedaliera di Terni , mi occupo della stesura delle SOP (Standard Operative Procedure) e di tutte le attività inerenti allo sviluppo dell'Unità (ispezioni, revisione SOP etc): tale lavoro, insieme al team di progetto, ha portato all'autocertificazione della struttura SC di Oncematologia nell'Agosto del 2019 e successiva autosospensione causa pandemia Covid 19 nell'Agosto 2020. La struttura al momento è attiva di nuovo per le sperimentazioni cliniche di Fase I.

Data

Seveno sori

Firma

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Regolamento Europeo n. 679 del 27.04.16, entrato in vigore in ITALIA in data 25/5/2018