

# CURRICULUM VITAE

## Dati personali

Cognome/i e nome/i

**Lupparelli Giulia**

Indirizzo/i

Telefoni/i

Fax

E-mail

Nazionalità/e

Data di nascita

## Occupazione desiderata / Settore di competenza

**Amministrazione**

## Esperienza professionale

Date  
Nome e tipo d'Istituto d'istruzione o  
formazione  
Lavoro o posizione ricoperti  
Tipo o settore d'attività

Settembre 2016 ad oggi ,clinical data manager c/o SC Oncoematologia di Terni  
A.O Santa Maria,Terni

Study coordinator per clinical trial in campo Oncoematologico  
Sperimentazioni cliniche in Oncoematologico

Date  
Nome e tipo d'Istituto di istruzione o  
formazione  
Lavoro o posizione ricoperti  
Tipo o settore d'attività

Ottobre 2009/Novembre 2015- ruolo amministrativo c/o Azienda Ospedaliero Universitaria  
San Giovanni Battista "Molinette" di Torino.  
Fondazione FO.NE.SA Onlus

Responsabile Farmacovigilanza, Eudravigilance user e Data Manager  
(DETTAGLI A FONDO DEL CV)

Sperimentazioni cliniche in campo onco-ematologico

Date

Settembre 2014

Partecipazione al 7th Trialist Forum: European Myeloma Network tenutosi a Baveno  
Relatrice nell'ambito del congresso per " CRF management data base"

Date

2013

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

Date Dicembre 2011  
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 conseguente pubblicazione del mio  
nome

Date Settembre '07/Gennaio'09 Agente di Commercio  
Nome e tipo d'istituto di istruzione o Rentokil Initial Italia S.p.A  
formazione  
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

Date 2004-2005  
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  
I° 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

Date Febbraio 2019-Aprile 2019  
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

Date Luglio 2018  
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 organizzato 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 magazzino; 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 Conseguimento 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 Oncematologia 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 Oncematologia 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 Clinica 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 formazione

Università degli Studi di Perugia Facoltà di Farmacia

Livello nella classificazione nazionale o internazionale

Laurea Specialistica

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

Comprensione	Parlato	Scritto
--------------	---------	---------

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)  
Capacità di navigare in Internet

Capacità e competenze tecniche

IATA TRAINING (dangerous goods training) 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 "Umbrfarm soc.coop a.r.l." 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 Oncematologico c/o l'A.O. di Terni, 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 Oncematologia 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

8 GIUGNO 2021

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