

PROFILO PROFESSIONALE

Clinical Trial Coordinator con esperienza nella gestione di studi clinici di Fase II, III e IV a livello ospedaliero. Conoscenze nell'utilizzo di sistemi elettronici quali EDC, IWRS/IRT e nella gestione della documentazione eTMF/ISF a supporto della conduzione degli studi e della preparazione agli audit. Comprovata capacità di instaurare e mantenere efficaci relazioni con tutti gli stakeholder coinvolti nella ricerca clinica. Precedente esperienza come Validation Specialist con competenze nella Computer System Validation (CSV) e nella validazione di database clinici in ambienti regolamentati secondo le Good Clinical Practice (GCP). Esperienza focalizzata su User Acceptance Testing (UAT), documentazione di validazione e gestione delle deviazioni e delle problematiche emerse durante il processo di validazione.

ESPERIENZE LAVORATIVE

CLINICAL TRIAL COORDINATOR

Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo | Pavia, ItaliaLug 2026– Oggi

- Gestione di studi clinici di Fase II–IV in ambito ematologico.
- Gestione e aggiornamento dell'Investigator Site File (ISF).
- Inserimento dati nei sistemi EDC e gestione dei sistemi IWRS/IRT.
- Preparazione e ottimizzazione del processo di consenso informato.
- Garanzia della conformità alle normative GCP e GDP.
- Processazione e gestione di campioni biologici.

VALIDATION SPECIALIST

Nubilaria S.r.l. | Novara, ItaliaDic 2025 – Lug 2026

- Validazione di sistemi informatici e database clinici.
- Redazione e revisione della documentazione di validazione (test script, evidenze di test, registri delle deviazioni e report di validazione).
- Esecuzione di User Acceptance Testing (UAT).
- Supporto ai processi di Change Control per sistemi clinici validati.

CLINICAL TRIAL COORDINATOR

Ospedale “A.O.U Maggiore Della Carità” | Novara, ItaliaOtt 2024 – Set 2025

- Gestione di studi clinici di Fase II–IV in ambito ematologico.
- Gestione e aggiornamento dell'Investigator Site File (ISF).
- Inserimento dati nei sistemi EDC e gestione dei sistemi IWRS/IRT.
- Preparazione e ottimizzazione del processo di consenso informato.
- Garanzia della conformità alle normative GCP e GDP.
- Processazione e gestione di campioni biologici.

TIROCINIO

Laboratorio di farmacogenetica |Dipartimento di Scienze del Farmaco | Università del Piemonte orientaleMag 2023 – Set 2024

- Estrazione di acidi nucleici da fluidi biologici.
- Sequenziamento del DNA mediante tecnologia NGS.
- Analisi statistica dei dati.
- Analisi genetica dei polimorfismi mediante Real-Time PCR.
- Redazione di una revisione sistematica della letteratura.

TIROCINIO

Laboratorio di Biochimica e Biologia Molecolare | Dipartimento di Farmacia | Università di Pisa,Mag 2021 – Set 2021

- Costruzione di molecole di DNA ricombinante.
- Introduzione di mutazioni in DNA ricombinante.
- Purificazione di proteine.

FORMAZIONE

LAUREA MAGISTRALE | Medical Biotechnologies | Università del Piemonte Orientale2022 – 2024

LAUREA TRIENNALE | Scienze dei prodotti Erboristici e della Salute | Università di Pisa2016 – 2022

CERTIFICAZIONI

- ICH Good Clinical practice E6 (R3), The Global Health Network | Lug 2025
- ICH Good Clinical practice E6 (2), The Global Health Network | Set 2024

- IATA Dangerous Goods Handling Training (Category 1.5) | Lug 2026

PUBBLICAZIONI

- Cargnin S, Giacon M, Del Corona E, Zanaboni AM, Facchetti S, De Icco R, Vaghi G, Sances G, Ghiotto N, Guaschino E, Martinelli D, Greco R, Tassorelli C, Terrazzino S, Allena M. Exploring the Association of Migraine Susceptibility SNPs With the Risk of Chronic Migraine. Eur J Pain. 2025 Oct;29(9):e70120. doi: 10.1002/ejp.70120. PMID: 40910422.

LINGUE

- | | |
|---------------------------|-------------------------|
| • Italiano – Madrelingua | • Spagnolo – Avanzato |
| • Inglese – Professionale | • Francese - Intermedio |

PATENTE

- Patente italiana – tipo B