

Tiziana Di Pippo

POSIZIONE ATTUALE: Clinical Study Coordinator&Data Manager – Ematologia – Dipartimento di Medicina Traslazionale e di Precisione, Università Sapienza – AOU Policlinico Umberto I - Roma (IT)

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Febbraio 2019 – Maggio 2019

Tirocinio Volontario - Clinical Study Coordinator/Data Manager

Ematologia - Dipartimento di Medicina Traslazionale e di Precisione, Università Sapienza - Policlinico Umberto I - Roma (IT)

- Gestione di Studi Clinici ematologici pediatrici di fase II e III, profit e no profit e di registri nazionali ed internazionali in pazienti pediatrici e con malattie rare (es. malattia di Gaucher, Istiocitosi a cellule di Langerhans) secondo le linee guida ICH per la Buona Pratica Clinica al fine di garantire l'affidabilità, l'accuratezza e l'integrità dei dati clinici;
- Utilizzo ed inserimento dati in *Case Report Form* (CRF) sia cartacee che elettroniche e risoluzione di queries;
- Controllo delle attività del centro di sperimentazione e dello Staff di ricerca (medici ed infermieri) al fine di garantire la conduzione dello studio secondo le scadenze e i requisiti richiesti dal Protocollo durante tutta la durata dello stesso;
- Gestione dei *Source Documents* e degli *Investigator's Site Files (ISF)*: verifica, raccolta ed aggiornamenti di tutta la documentazione di studio secondo i requisiti di Buona Pratica Clinica e linee guida dello Sponsor;
- Partecipazione a visite di inizio studio, visite di monitoraggio e visite di chiusura studio;
- Partecipazione alla stesura e alla sottomissione regolatoria di studi clinici osservazionali prospettici e retrospettivi con promotore Policlinico Umberto I

Maggio 2017 –Dicembre 2018

Clinical Study Coordinator/Data Manager

A.O.U. SANT'ANDREA - U.O.C. EMATOLOGIA, Roma (IT)

- Gestione di Studi Clinici ematologici (leucemia mieloide acuta, leucemia mieloide cronica, mieloma multiplo e mielodisplasia) di fase II e III, profit e no profit, secondo le linee guida ICH per la Buona Pratica Clinica al fine di garantire l'affidabilità, l'accuratezza e l'integrità dei dati clinici;

- Utilizzo ed inserimento dati in *Case Report Form* (CRF) sia cartacee che elettroniche e risoluzione di queries;
- Controllo delle attività del centro di sperimentazione e dello Staff di ricerca (medici ed infermieri) al fine di garantire la conduzione dello studio secondo le scadenze e i requisiti richiesti dal Protocollo durante tutta la durata dello stesso;
- Gestione dei *Source Documents* e degli *Investigator's Site Files (ISF)*: verifica, raccolta ed aggiornamenti di tutta la documentazione di studio secondo i requisiti di Buona Pratica Clinica e linee guida dello Sponsor;
- Cura dei rapporti con altre UOC/UOS della AOU Sant'Andrea al fine di stabilire ed assicurare collaborazioni efficaci per lo svolgimento di tutte le attività di studio previste dal protocollo;
- Gestione e comunicazione di eventi avversi (AE) e eventi avversi seri (SAE);
- Contabilità del farmaco;
- Gestione, processamento e spedizione di campioni biologici e referti di esami strumentali da centralizzare;
- Stoccaggio e gestione degli ordini di kits di laboratorio;
- Partecipazione a visite di inizio studio, visite di monitoraggio e visite di chiusura studio;
- Partecipazione a congressi, conferenze, teleconferenze;
- Supporto del PI alle attività di affari regolatori: sottomissione della documentazione locale al Comitato Etico e altri documenti di natura regolatoria richiesti per la conduzione dello studio.

Ottobre 2016 – Marzo 2017

Tirocinante – Laurea Magistrale, Laboratorio di Fisiologia, UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI ROMA TRE, Rome, Italy.

Buona conoscenza di tecniche di biologia molecolare: Elettroforesi su gel di agarosio e Western Blotting. Stabulazione di animali da laboratorio e manipolazione di animali da laboratorio. Preparazione di soluzioni.

Attività di ricerca per lo studio dell'alterazione del metabolismo del colesterolo in modelli animali di autismo. In particolare, attraverso l'analisi Western Blot, ho analizzato su tessuti di fegato e cervello di ratti la modulazione di alcune delle proteine chiave coinvolte nella regolazione dell'omeostasi del colesterolo.

Gennaio 2010 – Dicembre 2014

Tutor di materie scientifiche e linguistiche – Presso privati

Preparazione ad esami universitari di Biologia ed insegnamento e consolidamento di argomenti scientifici per studenti di scuola primaria e secondaria.

Settembre 2008 – Settembre 2014

Addetta alla vendita e cassiera – Libreria "DoppiaGi" (ROMA)

Assistenza alla vendita, relazioni con il pubblico; responsabilità di gestione cassa, magazzino ed ordini.

FORMAZIONE

- 2019 **Corso di Alta Formazione in “ Pianificazione ed analisi di studi clinici osservazionali e sperimentali”- University of Rome, Sapienza**
- 2019 **Esame di Stato per l’abilitazione alla professione di biologo - Università’ di Roma “Tor Vergata”**
- 2017 **Corso di Alta Formazione in “Sperimentazioni Cliniche dei Medicinali”**

CRES - Clinical Research Educational Service

Corso teorico/pratico di 40 ore preparato in accordo al Decreto Ministeriale 15 novembre 2011

 - a) Metodologia e normativa della sperimentazione clinica
 - b) GCP e GMP con specifico riferimento al farmaco in sperimentazione
 - c) Farmacovigilanza; sistemi di qualità e assicurazione di qualità
 - d) Compiti del Monitor
- 2017 **Laurea Magistrale in Biologia per la Ricerca molecolare, cellulare e fisiopatologica – UNIVERSITA’ DEGLI STUDI DI ROMA TRE (ROMA)**

110/110 con lode
 Tesi: “ Metabolismo del colesterolo nel sistema nervoso centrale: differenze dipendenti dal sesso in un modello sperimentale di autismo”
- 2012 **Master Nutrifer in Nutrizione Umana**
- 2012 **Laurea Triennale in Scienze biologiche 509/99**

Università degli studi di Roma Tre

 - 107/110
 - Tesi: “ I meccanismi e gli effetti degli interferenti endocrini”
- 2006 **Diploma di maturità: Liceo Linguistico**

Liceo Classico C. Tacito, Roma (Con votazione 94/100)

CAPACITA’ LINGUISTICHE

Madrelingua	Italiano		
Altre Lingue	COMPRESIONE	PARLATO	PRODUZIONE SCRITTA

	Ascolto	Letture	Interazione	Produzione orale	
Inglese	B2	B2	B1	B2	B2
Spagnolo	B1	B2	B2	B2	B2
Francese	A2	A2	A2	A2	A2

Livelli: A1/2 Livello base - B1/2 Livello intermedio - C1/2 Livello avanzato
 Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

PUBBLICAZIONI

Cartocci V, Tonini C, Di Pippo T, Vuono F, Schiavi S, Marino M, Trezza V, Pallottini V.
 "Prenatal exposure to valproate induces sex-, age- and tissue-dependent alterations of cholesterol metabolism: potential implications on autism." J Cell Physiol. 2019 Apr;234(4):4362-4374. doi: 10.1002/jcp.27218. Epub 2018 Oct 20

CERTIFICATI

Aprile 2018 AbbVie Rave Site Coordinator Training
 Marzo 2018 RDC for study coordinators_Novartis
 Febbraio 2018 Rave EDC Essentials for Clinical Research Coordinators_MEDIDATA
 Febbraio 2018 Roche Rave Gap Training
 Agosto 2017 PACE_Dangerous Goods Training
 Febbraio 2017 Certificato IATA-Dangerous Good Regulations_Mayo Clinic

CAPACITA' PERSONALI

Capacità comunicative Personalità aperta, trasparente e comunicativa;
 Buone abilità/capacità di lavorare in gruppo;
 In grado di prendere iniziative, identificare opportunità e personalità proattiva allo sviluppo di idee e soluzioni;
 Esperienza di lavoro in gruppo ed in autonomia.

Capacità organizzative/manageriali Ho imparato a viaggiare all'estero in piena autonomia, sviluppando capacità comunicative e di gestione del tempo e di me stessa;
 Buone capacità organizzative e di coordinamento di un gruppo di lavoro
 Organizzazione di eventi;
 Metodo e determinazione nel raggiungimento degli obiettivi preposti.

Capacità di utilizzo di mezzi informatici Ottime conoscenze della legislazione e Good Clinical Practices (GCP) nella sperimentazione clinica
 Conoscenza ottima del sistema Windows: Windows Office (Word, Excel, Power Point)
 Uso eccellente di Internet, email e piattaforme per la creazione di survey e sondaggi.

Patente di guida B

I authorise the use of my personal data in compliance with Legislative Decree 196/03 and GDPR 679/16.