

INFORMAZIONI PERSONALI



Claudia Piccolo

📍 Via Enrico Caruso, 12, 80026, Casoria (NA)

☎ 081/7587145 📠 3209655221

✉ claudiapiccolo@clinpharma.it

Sesso F | Data di nascita 28/03/1987 | Nazionalità Italiana

ESPERIENZA
PROFESSIONALE

Novembre 2017- ad oggi

Pharmacovigilance Specialist

CLINPHARMA S.r.l.s.- VDM PHARMACONSULTING S.r.l.

Via Panoramica Fellapane,17

San Sebastiano al Vesuvio (NA)

Tel. 081 8986293

Ambito disciplinare: Farmacovigilanza

- Assunzione di carica di Local Contact Point /QPPV Deputy/Back up;
- Monitoraggio quotidiano della Rete Nazionale di Farmacovigilanza e della mail dedicata di farmacovigilanza per il controllo di eventuale inserimento/segnalazione di nuove reazioni avverse/eventi a carico di specialità medicinali o per i principi attivi in esse contenuti;
- Monitoraggio quotidiano di Eudravigilance e di altri database per il controllo dell'eventuale inserimento di nuove reazioni avverse/eventi a carico di specialità medicinali o per i principi attivi in esse contenuti;
- Screening della letteratura settimanale;
- Attività di Data Entry;
- Redazione e aggiornamento del registro elettronico aziendale relativo alle reazioni avverse provenienti da tutte le possibili fonti;
- Redazione dei rapporti periodici sulla sicurezza dei farmaci (PSUR/DSUR);
- Redazione e aggiornamento degli scadenziari aziendali per la stesura di PSUR/DSUR;
- Erogazione dei training di farmacovigilanza per il personale interno ed esterno;
- Partecipazione agli Audit interni ed esterni di FV;
- Partecipazione agli Audit ai distributori, partners, ecc.;
- Archiviazione della documentazione di farmacovigilanza;
- Collaborazione nell'aggiornamento del personale sulle eventuali modifiche della normativa globale di farmacovigilanza;
- Partecipazione ai meeting periodici di gestione delle attività, in rappresentanza del personale interno di FV;
- Gestione delle attività di raccolta, trattamento, follow-up, analisi e reporting normativo di eventi avversi (EA) ed eventi avversi gravi (SAE);
- Notifica alle Autorità Competenti/Eudravigilance delle reazioni avverse;
- Coordinamento e verifica delle attività delegate ai Drug Safety Officer e archiviazione della documentazione prodotta;

- Trasmissione elettronica degli ICSRs a Eudravigilance;
- Gestione dei rapporti con i clienti per i servizi di Farmacovigilanza;
- Riconciliazioni con le aziende partner per cui presta servizi di Farmacovigilanza.

Settembre 2016 – Novembre 2017

Drug safety officer

CLINPHARMA S.r.l.s.- VDM PHARMACONSULTING S.r.l.

Via Panoramica Fellapane,17

San Sebastiano al Vesuvio (NA)

Tel. 081 8986293

Ambito disciplinare: Farmacovigilanza

- Assunzione di carica di QPPV Deputy;
- Assunzione di carica di Local contact point e7o Back up;
- Gestione delle segnalazioni di eventi avversi pervenuti presso la società;
- Monitoraggio quotidiano della Rete Nazionale di Farmacovigilanza e della mail dedicata di farmacovigilanza, per il controllo di eventuale inserimento di nuove reazioni avverse/eventi a carico di specialità medicinali o per i principi attivi in esse contenuti;
- Monitoraggio quotidiano della banca dati Eudravigilance e di altri database per il controllo di un eventuale inserimento di nuove reazioni avverse/eventi a carico di specialità medicinali o per i principi attivi in esse contenuti;
- Screening della letteratura settimanale;
- Attività di Data Entry;
- Redazione e aggiornamento del registro elettronico aziendale relativo alle reazioni avverse provenienti da tutte le possibili fonti;
- Redazione dei rapporti periodici sulla sicurezza dei farmaci (PSUR/DSUR), in collaborazione con il Pharmacovigilance Specialist/ Pharmacovigilance Manager;
- Redazione e aggiornamento degli scadenziari aziendali per la stesura di PSUR/DSUR, in collaborazione con il Pharmacovigilance Specialist/Pharmacovigilance Manager;
- Collaborazione nell'erogazione dei training di farmacovigilanza per il personale interno ed esterno dell'azienda cliente;
- Partecipazione agli Audit Interni e/o esterni di Farmacovigilanza, in collaborazione con l'ufficio di Farmacovigilanza;
- Archiviazione della documentazione di safety, in collaborazione con il Pharmacovigilance Specialist;
- Gestione delle attività di raccolta, trattamento, follow-up, analisi e reporting normativo di eventi avversi (EA) ed eventi avversi gravi (SAE);
- Notifica alle Autorità Competenti/Eudravigilance di reazioni avverse, sotto il controllo del Pharmacovigilance Manager;
- Gestione dei rapporti con i clienti per i servizi di Farmacovigilanza;
- Riconciliazioni con le aziende partner per cui presta servizi di Farmacovigilanza.

Settembre 2015 – Dicembre 2015

Product Specialist; Business sales assistant

MERCURIO PHARMA S.r.l.

c/o Corso Umberto I n°23 - 80138 Napoli

Linea verde: 800 014863

Responsabile: Dott.ssa Stefania Niglio (stefania.niglio@mercurio.it)

Ambito disciplinare: Dermocosmesi

- promozione presso professionisti della salute e delle bellezze e consumatori
- informazione medico scientifica verso dermatologi
- vendita presso farmacie .

Settembre 2011 – Luglio
2015

Tesista

Istituto per l'endocrinologia e l'oncologia sperimentale "G. Salvatore" (IEOS), CNR
Secondo policlinico di Napoli, via Pansini 5, Napoli
Responsabile: Prof. Alfredo Fusco (alfredo.fusco@unina.it)

Metodiche di biologia molecolare e cellulare:

- PCR e REAL-TIME PCR
- Colture cellulari e batteriche
- Immunoprecipitazione della cromatina
- Western blot, Southern blot
- Estrazione DNA/RNA da sistemi biologici
- Trasfezioni
- Saggi funzionali: luciferasi, curva di crescita, valutazione del ciclo cellulare.

Altre esperienze lavorative

Educatrice scolastica, hostess/promoter meeting ed eventi, animatrice per feste

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Gennaio 2016 - Marzo 2017

Master livello II in "Sviluppo preclinico e clinico del farmaco e monitoraggio post-marketing"

Dipartimento di Farmacia, Università degli studi di Napoli Federico II
Coordinatore: Prof. Angelo Antonio Izzo (angeloantonio.izzo@unina.it)

- Requisiti di qualità e sicurezza dei farmaci: le GLP, GCP e GMP
- Fondamenti di biometria statistica
- Valutazione preclinica dell'attività e tossicità dei farmaci
- Preparazione del dossier per l'autorizzazione alla sperimentazione
- Pianificazione e conduzione di uno studio clinico con simulazioni
- Raccolta, gestione e analisi statistica dei dati clinici e strumentali
- Aspetti legislativi, assicurativi, etici e regolatori nella sperimentazione clinica
- Reazioni avverse ai farmaci e segnalazione: aspetti di farmacovigilanza
- Farmacoepidemiologia e biostatistica
- Aspetti legislativi e regolatori nazionali, europei e internazionali e gestione del rischio

Votazione: 110/110 e lode

Tutor Universitario: Prof. Angelo Antonio Izzo

Tutor Aziendale: Dr. Gaetano Mancuso

Tesi in Farmacovigilanza

Titolo tesi: "La Gestione del Segnale in Farmacovigilanza. Testosterone e Insufficienza multiorgano: Un caso aziendale"

22 Luglio 2015

Laurea Magistrale in "Biotecnologie Mediche"

Università degli studi di Napoli Federico II

Votazione: 110/110 e lode

Relatore: Giovanna Maria Pierantoni (gmpieran@unina.it)

Tesi in Oncologia molecolare

Titolo tesi: "Regulation of E-cadherin expression by CBX7/PRMT1 complex"

23 Ottobre 2012

Laurea Triennale in "Biotecnologie per la Salute" (curriculum medico)

Università degli studi di Napoli Federico II

Votazione: 104/110

Relatore : Giovanna Maria Pierantoni (gmpieran@unina.it)

Tesi in Oncologia molecolare

Titolo tesi: "CBX7 regola negativamente l'espressione del gene della ciclina E"

2005

Maturità Scientifica

Liceo Scientifico F. Brunelleschi, Afragola (NA)

Votazione: 100/100

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre Italiano

Altre lingue

	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	Ottimo	Eccellente	Ottimo	Ottimo	Eccellente
Diploma linguistico TRINITY COLLEGE livello 9 - B2 (Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue)					

Competenze comunicative e organizzative

Ottime capacità relazionali ed organizzative maturate durante l'attività lavorativa presso gruppi di ricerca scientifica e team aziendali.

Competenza digitale

AUTOVALUTAZIONE				
Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di Contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi

Buona	Ottima	Ottima	Buona	Buona
-------	--------	--------	-------	-------

- Ottima padronanza degli strumenti di elaboratore di testi, foglio elettronico, software di presentazione
- Ottima padronanza della navigazione internet

Patente di guida B, automunita

Mobilità Disponibilità su territorio nazionale ed europeo

ULTERIORI INFORMAZIONI

Interessi Cucina, fotografia, viaggi, teatro, moda.

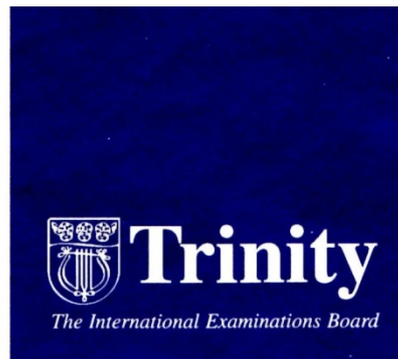
Descrizione della personalità

Sono una persona ottimista, allegra e solare, creativa e ingegnosa. Ho ottime capacità relazionali, maturate durante gli anni di impegno nella comunità parrocchiale e nelle associazioni culturali affini. Mi reputo estremamente empatica, leale, paziente, con tanta voglia di acquisire nuove competenze professionali.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali".

Data _____

Firma _____



THIS IS TO CERTIFY THAT

Claudia Piccolo

pupil of Prof. Pietro Michele Garofano

Liceo Scientifico "F. Brunelleschi"

passed

Grade 9

Graded Examinations in Spoken English

B2 of the Common European Framework

Afragola - May 2005



CHIEF EXECUTIVE

Trinity College London Patron HRH The Duke of Kent KG

Prof. Alfredo Fusco

A CHIUNQUE POSSA INTERESSARE

Napoli, Ottobre 2015

La Dott.ssa Claudia Piccolo ha frequentato il laboratorio di Oncologia Molecolare del Dipartimento di Medicina Molecolare e Biotecnologie Mediche dell'Università Federico II di Napoli da settembre 2011 a luglio 2015 in qualità di tesista, conseguendo la Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche, con una tesi dal titolo "Regulation of E-cadherin expression by CBX7/PRMT1 complex".

In questi anni trascorsi presso il laboratorio di Oncologia Molecolare la Dott.ssa Claudia Piccolo ha acquisito competenze lavorative relative alle seguenti metodologie:

- Mantenimento di colture cellulari e trasfezioni di plasmidi mediante elettroporatore
- Trasformazione Batterica e produzione di plasmidi
- Estrazione ed analisi di proteine mediante Western Blot
- Estrazione ed analisi di DNA mediante tecniche come elettroforesi su gel di agarosio, Southern Blot, PCR, Real Time (PCR quantitativa)
- Genotipizzazione di modelli murini
- Saggio di transattivazione del promotore (Luciferase Assay)
- Saggio di immunoprecipitazione della cromatina (Chip Assay)

La Dott.ssa C. Piccolo si è mostrata dedita al lavoro, che ha sempre svolto in maniera precisa ed accurata, manifestando interesse per tutte le problematiche connesse all'oncologia molecolare.

Ha buone attitudini organizzative e capacità di apprendimento, che l'hanno resa autonoma nella gestione delle fasi del processo lavorativo (dalla progettazione all'esecuzione ed all'interpretazione dei risultati).

Ha un carattere molto accomodante, per cui i rapporti interpersonali sono stati sempre agevoli.

Per quanto finora detto, sono certa che la Dott.ssa C. Piccolo potrà integrarsi ed operare bene in qualsiasi ambito lavorativo.

In fede

Prof. Alfredo Fusco

Dipartimento di Medicina Molecolare e Biotecnologie Mediche

Università Federico II, Napoli