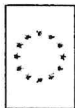


CURRICULUM VITAE
FORMATO EUROPEO



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome e Cognome

Indirizzo

Telefono

E-mail

Pec

Nazionalità

Data di nascita

Occupazione attuale

ESPERIENZA LAVORATIVA

• Dal 07/09/2020 – attuale

• Cittadella della salute
"Campo di Marte" - Lucca

• Principali mansioni e
responsabilità

ANNA BARLETTA

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

ITALIANA

DATA MANAGER

DATA MANAGER – BORSISTA

Data Manager per gli studi clinici condotti all'interno del dipartimento delle attività mediche nella zona territoriale di Lucca.

- Raccolta ed archiviazione documenti essenziali per la valutazione del lavoro svolto durante monitoraggio e visite ispettive;
- Coordinamento del lavoro di differenti figure sanitarie nel contesto di studi clinici di Fase III;
- Gestione dei rapporti con Sponsor, Comitato Etico e Task Force Aziendale per le Sperimentazioni Cliniche;
- Gestione dei rapporti con i pazienti e delle procedure (visite, prelievi, esami) previste dagli studi;
- Gestione e preparazione dei campioni biologici (UN 3373 Categoria B) per spedizioni internazionali;
- Curare la compilazione della Case Report Form attraverso l'utilizzo di database ORACLE;
- Utilizzo del sistema di risposta interattivo (IWRIS); CLINPHONE;
- Contabilità dei farmaci sperimentali (ricezione, stoccaggio e riconciliazione);

- Dal 27/05/2019 – al 26/11/2019
- ASL NA 3 P.O. San Leonardo, Casellammare di Stabia (NA)

• Principali mansioni e responsabilità

- Dal 20/02/2019 – al 04/04/2019
- Studio di Nutrizione Umana, Dott.ssa Angela Maria Manno-Greggiano (NA)

• Principali mansioni e responsabilità

- Dal 03/07/2017 – al 21/07/2017
- Università degli studi di Napoli Federico II, Napoli

• Principali mansioni e responsabilità

- Dal 30/06/2014 – al 14/07/2014
- Centro Diagnostico Varone S.r.l. - Casellammare di Stabia (NA)

• Principali mansioni e responsabilità

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Dal 13/03/2020 al 15/07/2020.
- Formazione Nel Farmaceutico

• Principali materie

Pagina 27/60 - Curriculum vitae di
SARILETTA ANNA

BIOLOGO FREQUENTATORE VOLONTARIO

Attività di volontariato svolto presso il laboratorio di Batteriologia e Sierologia Clinica dell'U.O. di Patologia Clinica.

- Colture e semina di materiali biologici;
- Sorveglianza microbiologica dei pazienti provenienti da reparti ospedalieri, al fine di identificare microrganismi patogeni e relative resistenze/assenza di sensibilità antibiotiche mediante metodi manuali (metodo Kirby Bauer), meccanici (sistema VITEK) e semi-meccanici (sistema sensite).

CORSO PRATICO NISS: NUTRITION INTERSHIP AND SCIENZA IN TASCA

Attività di 15 ore di tirocinio svolta in collaborazione con un Biologo Nutrizionista aderente al progetto NISS: Nutrition Intership SNS and Sclenzinascia.

- Accoglienza dei pazienti e organizzazione della visita nutrizionale;
- Validazione dello stato nutrizionale (BMI);
- Misurazione, peso altezza, circonferenze corporee e plicometria;
- Educazione alimentare personalizzata al paziente.

BIOLOGO TIROCINANTE

Tirocinio curriculare di 4 CFU volto all'apprendimento di metodologie biochimiche al fine di fine di produrre proteine ricombinanti in Escherichia coli.

- Utilizzo del sistema AKTA FPLC per la purificazione delle proteine ricombinanti attraverso cromatografia di affinità mediante chelazione di metalli (IMAC) su resina Ni-Sepharose;
- Lisi cellulare mediante French Press.

BIOLOGO TIROCINANTE

Progetto formativo di 75 ore (3 CFU) e di orientamento per l'attività di tirocinio relativo alla convenzione stipulata tra l'Università degli Studi di Napoli Federico II ed il Centro Diagnostico Varone S.r.l.

- Nozioni tecnico-pratiche su diverse tecniche diagnostiche, immunoenzimatiche, microbiologiche ed immunofluorescenti.

CORSO "CLINICAL RESEARCH ACADEMY"

Corso di 65,75 ore di alta formazione in Ricerca Clinica svolto in modalità e-learning e condotto da esperti che lavorano in Ricerca Clinica.

In questo corso sono stati approfonditi diversi argomenti che riguardano la

Ricerca Clinica, in particolare sono stati approfondite le seguenti tematiche:

- Studi clinici di fase 1. Requisiti richiesti da AIFA 80992015;
- Gestione dei dati nella ricerca clinica: il nuovo approccio GDPR;
- Monitoraggio basato sul rischio, monitoraggio centralizzato e remoto;
- Reclutamento del paziente e ruolo del paziente con esperienza nella ricerca clinica;
- OAS: informazioni utili su come utilizzare l'osservatorio e compilare la sezione D del CTA;
- Studi CAR-T e studi clinici sui vaccini;
- Qualità negli studi clinici;
- Gestione del farmaco sperimentale e tracciabilità dei campioni biologici nella ricerca clinica;
- Modelli statistici nella ricerca clinica;
- Ispezioni FDA, EMA e AIFA su come affrontarle e sui principali risultati rilevati;
- Gli audit nella ricerca clinica;
- CRO e loro modelli di business;
- Studi osservazionali e interventistici;
- Utilizzo di sistemi informatici applicati alla ricerca clinica;
- Utilizzo di terapie digitali nella ricerca clinica;
- Disposizioni AIFA a seguito dell'emergenza SARS-COV-2;
- Aspetti normativi e operativi strategici delle sperimentazioni cliniche internazionali.

Le precedenti tematiche descritte, sono state trattate nei videocorsi successivamente elencati:

- Aspetti strategici, regolatori ed operativi negli studi clinici internazionali (Trainer: Dott. Davide Garisi);
- COVID-19: Emergenza Mascherine e Ventilatori Polmonari (Trainer: Dott.ssa Monica Tocchi);
- COVID-19 Disposizioni AIFA sulla gestione dell'emergenza nelle sperimentazioni cliniche (Trainer: Dott. Stefano Lagravinese);
- CRA: il Manager al centro (...sperimentale) (Trainer: Dott.ssa Ilaria Mastroianni);
- Centri clinici: difficoltà riscontrate durante uno studio clinico (Trainer: Dott.ssa Cinzia Caserta);
- Come approcciare un'ispezione FDA (Trainer: Dott.ssa Cinzia Caserta);
- Come il Time Management può migliorare i vari processi della ricerca clinica (Trainer: Dott.ssa Ilaria Mastroianni);
- Come scrivere un report di monitoraggio (Trainer: Dott.ssa Anna De Marzo);
- Coronavirus: il Monitoraggio da Remoto a supporto dei Clinical Trial in Cina (Trainer: Dott. Luca Emili);
- Decreto Lorenzin: Primi Passi verso il Nuovo regolamento Europeo (Trainer: Dott.ssa Cristina Bocconi);
- Determina AIFA n.564/2020. Quali sono i requisiti minimi per lo svolgimento di studi di fase 1 sul COVID-19? (Trainer: Dott. Stefano Lagravinese);
- Digital Transformation e Digital Therapeutics al tempo del COVID-19 (Trainer: Dott. Giuseppe Recchia);
- Focus sulla compilazione della "sezione D" della CTA (Trainer: Dott.ssa Vanessa Bacchi);
- Gestione degli studi clinici ed emendamenti in emergenza COVID-19 (Trainer: Dott. Stefano Lagravinese);

- Gestione del Farmaco Sperimentale (Trainer: Dott.ssa Anna De Marzo);
- Gestione delle visite di affiancamento e valutazione del CRA (Trainer: Dott.ssa Ilaria Mastroantonio);
- Gli Audit nella Ricerca clinica (Trainer: Dott. Francesco Nicoletti);
- Il consenso informato e Good Clinical Practices (Trainer: Dott.ssa Eliana Maiuro);
- Il CRA per gli studi CAR-T (Trainer: Dott.ssa Paola Gavioli);
- Il Line Management: ruolo e responsabilità (Trainer: Dott.ssa Ilaria Mastroantonio);
- Il Paziente Esperto nella ricerca clinica (Trainer: Paola Kuger);
- Il modello di business delle CRO (Trainer: Dott. Davide Garisi);
- Il monitoraggio da remoto secondo le nuove GCP (Trainer: Dott. Luca Emili);
- Il monitoraggio degli studi clinici nel XXI secolo. Come evitare errori clamorosi (Trainer: Dott.ssa Giuseppina Covasce);
- Insilico Trials: Per l'FDA i trial del futuro si faranno così (Trainer: Dott. Luca Emili);
- Introduzione ai Modelli Statistici nella ricerca clinica (Trainer: Dott. Giacomo Sili);
- Ispezione ALFA ad una CRO: Lesson Learnt (Trainer: Dott.ssa Carla Polimeni);
- L'outsourcing nella sperimentazione clinica (Trainer: Dott. Davide Garisi);
- La farmacovigilanza nella ricerca clinica (Trainer: Dott.ssa Carla Polimeni);
- La gestione dei dati nella ricerca clinica. Il nuovo approccio dettato dal GDPR (Trainer: Avv. Marco Ferrante);
- La Qualità nella sperimentazione clinica (Trainer: Dott.ssa Carla Polimeni);
- La sfida del Patient Recruitment (Trainer: Dott. Gaetano Pellicieri);
- La tracciabilità dei campioni biologici nelle sperimentazioni cliniche (Trainer: Dott.ssa Mariana Lontano);
- Le Ispezioni FDA ed EMA. Cosa cambia rispetto alle ispezioni delle Local Authority (Trainer: Dott. Francesco Nicoletti);
- Lesson learnt dal Simposio GCP (Trainer: Dott. Stefano Lagrinese);
- L'utilizzo del pacchetto Office 365 applicato alla ricerca clinica (Trainer: Dott. Francesco Nicoletti);
- Nuove disposizioni ALFA sulla gestione degli studi clinici in corso di emergenza COVID-19 (Trainer: Dott. Stefano Lagrinese);
- Opportunità e nuove sfide correlate all'eTMF (Trainer: Dott. Francesco Nicoletti);
- OssC: indicazioni utili su come utilizzare l'Osservatorio (Trainer: Dott.ssa Vanessa Bacchi);
- Risk based monitoring. Perché non farsi spaventare (Trainer: Dott. Simone Inzillo);
- Statistical methods in study design (Trainer: Dott. Giacomo Sili);
- Studi Osservazionali vs Interventistici. Cosa cambia (Trainer: Dott.ssa Vanessa Bacchi);
- Studi clinici di Fase 1. I requisiti richiesti dalla Determina ALFA n. 809/2015 (Trainer: Dott. Stefano Lagrinese);
- Viaggio nel mondo dei vaccini (Trainer: Dott. Simone Inzillo);

CORSO "LE SOTTOMISSIONI ETICHE ED AUTORIZZATIVE NELLA RICERCA

• Dal 10/07/2020 al 13/07/2020



- Formazione Nel Farmaceutico

- Principali materie

- CLINICA"**
Corso di 20 ore in Ricerca clinica, svolto in modalità e-learning, volto alla comprensione delle dinamiche essenziali sulle sottomissioni etiche ed autorizzative nelle sperimentazioni cliniche italiane.
- Decreto Lorenzin e nuovo regolamento Europeo 534/2014;
 - Gli Studi di fase 1 e come autocerificarsi secondo le determinazioni AIFA n.451/2016 e n.809/2015;
 - Normativa relativa alle Sperimentazioni Cliniche in Italia (DM 15 luglio 1997, DL n.211 del 24 giugno 2003, DM 21 dicembre 2007;
 - Struttura, funzioni e responsabilità dei Comitati Etici e DL n.200 6 novembre 2007;
 - Documenti essenziali per la conduzione di uno studio clinico;
 - Utilizzo dell'Osservatorio sulle sperimentazioni cliniche;
 - Gli studi osservazionali (Determina AIFA 20 marzo 2008);
 - I comitati per gli studi clinici.

CORSO "MISSIONE CRA" EXTENDING ROMA 2020

Corso di 48 ore di alta formazione in Ricerca Clinica secondo il decreto ministeriale del 15/11/2011.

- Metodologia e regolamentazione degli studi clinici;
- Norme di Buona pratica Clinica (ICH-GCP);
- Standard per le buone pratiche di fabbricazione (GMP);
- Farmacovigilanza;
- Sistemi di qualità e controllo qualità (QA);
- Compiti del monitor in riferimento al paragrafo 5.18 dell'allegato 1 del D.M. del 15/07/1997 (Visita di pre-imizio, visita d'inizio studio, visite di monitoraggio e visita di chiusura);
- Regolamento UE N.534/2014 capitolo I e II;
- Workshop sulla selezione del sito, visita pre-studio, documenti essenziali e Drug Accountability;

18° CORSO IN ALIMENTAZIONE E NUTRIZIONE UMANA SO ECM

Corso teorico-pratico svolto in modalità e-learning volto alla preparazione di figure professionali che lavorano e collaborano nel campo della nutrizione umana

- Organizzazione pratica della prima visita nutrizionale e dei successivi controlli;
- Approccio nutrizionale classico nel bambino nell'adulto e nella terza età;
- Diete chetogeniche, ciclizzazione nutrizionale ed intermittent Fasting;
- Protocollo autoimmune ed alimentazione vegetale;
- Valutazione biochimica della malnutrizione e disturbi del comportamento alimentare.

- Principali materie

- Dal 2/10/2018 al 02/12/2018
- Scuola di Nutrizione Salmantina "SNS", Lugano (SWISS)

- Dal 19/07/2018 al 12/12/2018

- Università degli studi di Salerno, Fisciano (SA)

- Principali materie

• 31/07/2018

- Università degli studi di Napoli "Federico II", Napoli

ABILITAZIONE ALL'ESERCIZIO DELLA PROFESSIONE DI BIOLOGO SEZ. A - VOTO: 27/40
Svolgimento dell'Esame di stato per l'abilitazione all'esercizio della professione di Biologo (Sez.A) con conseguente iscrizione all'Ordine Nazionale dei Biologi effettuata il 24/01/2019 (Num. Iscrizione AA_081559).

• 07/09/2018

- Università Telematica Pegaso

ACQUISIZIONE 24 CFU IN MATERIE ANTRO-PISCO-PEDAGOGICHE
Conseguimento del percorso formativo per l'acquisizione dei 24 CFU relativi alle competenze di base nelle discipline antropo-psico-pedagogiche e nelle metodologie e tecnologie didattiche, ai sensi dell'art. 5 del D.Lgs. 13 aprile 2017, n. 59 e del D.M. 10 agosto 2017, n. 616.

• Dal 2014 al 2017

LAUREA MAGISTRALE IN BIOLOGIA INDIRIZZO BIOMOLECOLARE - VOTO: 103/110

- Università degli Studi di Napoli "Federico II", Napoli (NA)

Durata del corso di laurea: 2 anni.
Tesi sperimentale in Biologia Molecolare.

- Principali mansioni svolte in tesi

Identificazione del contenuto proteico di vescicole extracellulari eucariotiche attraverso spettrometria di massa tandem (LC-MS/MS) e software bioinformatici (MASCOT, STRING).

• Dal 2009 al 2014

- Università degli Studi di Napoli "Federico II", Napoli (NA)

LAUREA TRIENNALE IN BIOLOGIA GENERALE E APPLICATA INDIRIZZO MOLECOLARE E CELLULARE- VOTO: 96/110
Durata del corso di laurea: 3 anni.
Tesi sperimentale in Biochimica.

- Espressione e purificazione di peptidi antimicrobici (CAMPs) ricombinanti per cronologia di affinità mediante chelazione di metalli (IMAC).

• Dal 2004 al 2009

- Liceo Classico "Pino Seniore", Castellammare di Stabia (NA)

DIPLOMA DI MATURITA' - LICEO SOCIO-PSICO-PEDAGOGICO- VOTO: 87/100
Maturazione di competenze sui meccanismi psicologici e sulle dinamiche interpersonali nei vari contesti sociali.

COMPETENZE E CAPACITA' PERSONALI

MADELLINGUA

ITALIANO

ALTRE LINGUA

INGLESE

• Capacità di lettura

• Capacità di scrittura

• Capacità di espressione orale

• Certificazione

B2
B2
Certificazione di lingua inglese livello B2 conseguita presso l'ente English Speaking Board il 31/07/2019

CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI

Ottimo competenze comunicative e relazionali acquisite in ambito universitario in occasione di progetti di gruppo e durante le esperienze di tirocinio in cui era necessario lavorare in team per condividere ed elaborare i dati ottenuti.

CAPACITÀ E COMPETENZE
ORGANIZZATIVE

- Capacità di lavorare in team acquisita durante le esperienze di tirocinio ed il percorso di tesi dove era necessario interagire con il gruppo di ricerca, avendo gestito una parte del progetto;
- Spirito di iniziativa determinato da una forte curiosità scientifica dovuta all'interesse per gli studi condotti ed acquisita grazie all'esperienza di tesi dove il miglioramento dei risultati era fortemente legato all'ottimizzazione delle strategie sperimentali.

CAPACITÀ E COMPETENZE
TECNICHE

- Utilizzo delle principali tecniche di batteriologia clinica;
- Metodi culturali per la semina di campioni biologici;
- Purificazione di proteine ricombinanti mediante sistema AKTA-FPLC ed elettroforesi SDS PAGE;
- Utilizzo spettrometria di massa LC-MS per indagini proteomiche;
- Utilizzo delle principali apparecchiature di laboratorio (centrifughe e ultracentrifughe a banco e non, cappa e autoclave).

COMPETENZE INFORMATICHE

- Certificato EIPASS 7 moduli user conseguito il 01/08/2019;
- Certificato "Le nuove tecnologie dell'informazione e della comunicazione: Uso didattico della lavagna interattiva multimediale (LIM) livello avanzato 200 ore" - IRSAR 24/09/2019;
- Eccellente conoscenza del pacchetto Microsoft Office TM;
- Ottima conoscenza dei sistemi operativi Windows XP/7/8/10;
- Ottima padronanza dei database: NCBI, STRING, UNIPROT, MASCOT e DAVID;
- Ottima conoscenza di UCSC Genome Browser.

ULTERIORI INFORMAZIONI

B

PATENTE

Poster scientifici pubblicati al congresso AMCU 2019:

P028) BATTERIEMIA DA KLEBSIELLA PNEUMONIAE PRODUTTORE DI BETA-LATTAMASI A SPETTRO ESTESO (ESBL) IN UNA NEONATA: DESCRIZIONE DEL CASO CLINICO.

A. Flosa, P. De Rosa, F. Elefante, A. Barletta, A. Spanò, I. Abagnale.
P057) ENTEROCOCCI VANCOMICINA-RESISTENTI (VRE): ALLARME VAN-A

A. Flosa, P. De Rosa, A. Mosca, A. Barletta, A. Spanò, I. Abagnale.
P093) MISURE DI SORVEGLIANZA PER I NEONATI COLONIZZATI DA KLEBSIELLA PNEUMONIAE PRODUTTORE DI BETA-LATTAMASI A SPETTRO ESTESO (ESBL) IN UN REPARTO DI TERAPIA INTENSIVA.

P. De Rosa, A. Flosa, F. Feroce, A. Barletta, F. Elefante, A. Spanò, I. Abagnale.
P052) DOSAGGIO ATTIVITA' ENDOTOSINICA (EAA): LA NOSTRA ESPERIENZA

P. De Rosa, A. Flosa, A. Barletta, A. Mosca, A. Spanò, I. Abagnale.

PARTECIPAZIONE IN QUALITA' DI UDITORE A CONVEGNI, CORSI E SEMINARI

- 1) Attestato di partecipazione al corso "MRS for site users config: 2.1 and higher v2.2." rilasciato da Novo Nordisk il 11/09/2020;
- 2) Attestato di partecipazione al corso "Inform 6.0 training for CRCs & Inv. Data Entry & Approve_v2.2" rilasciato da Novo Nordisk il 9/09/2020;
- 3) Attestato di partecipazione al corso "HOT System e-learning for Site users_v4.0" rilasciato da Novo Nordisk il 10/09/2020;
- 4) Attestato di partecipazione al corso "Safety Reporting Process Training for Investigators_v1.0" rilasciato da Novo Nordisk il 07/09/2020;
- 5) Attestato di partecipazione del corso "Introduction for data management for clinical research studies" rilasciato da The Global Health Network il 21/05/2020;
- 6) Attestato di partecipazione al corso "ICH GOOD CLINICAL PRACTICE E6(R2)" rilasciato da The Global Health Network il 15/05/2020;
- 7) Attestato di partecipazione al corso "Il trasporto dei campioni biologici nelle sperimentazioni cliniche (IATA TRAINING)" rilasciato da Formazione Nel Farmaceutico il 20/05/2020;
- 8) Attestato di partecipazione al corso "ICH E6 (R2) Investigator Site Personnel Training" rilasciato da Formazione Nel Farmaceutico il 20/05/2020;
- 9) Attestato di partecipazione al corso "Transporting Dangerous Goods Training" rilasciato da Mayo Clinic Laboratories il 21/05/2020;
- 10) Attestato di partecipazione al corso di 8 ECM: "Il Linfoma di Hodgkin" rilasciato dal provider Aterno il 7/04/2020;
- 11) Attestato di partecipazione al corso di 30 ECM "Il paziente anziano: i nuovi anticoagulanti orali diretti" rilasciato da Project Communication il 7/02/2020;
- 12) Seminario in modalità e-learning: "Medicina Mitochondriale: Focus e integrazione" rilasciato da Etenobilli S.r.l. il 7/12/2018;
- 13) Corso svolto in modalità e-learning: "I Disturbi del comportamento alimentare inquadramento diagnostico e trattamento terapeutico" - Etenobilli S.r.l. il 29/11/2018;
- 14) Corso svolto in modalità e-learning: "Interferenti endocrini, cosmetici, alimentari ed estetici. Ruolo della fitoterapia nel ripristino e nell'integrazione" - Etenobilli S.r.l. 24/01/2019;

TRATTAMENTO DEI DATI
PERSONALI

- 15) Corso svolto in modalità e-learning in: "Alimentazione ed integrazione nel paziente neoplastico". Ethenobili S.r.l. 23/10/2018;
- 16) Corso svolto in modalità e-learning in: "Drenaggio e disintossicazione epatica: crocevia fondamentale di ogni processo terapeutico". Ethenobili S.r.l. 10/10/2018 durata: 2 ore;
- 17) Corso svolto in modalità e-learning: "Integrazione fitoterapia nel rinforzo delle difese immunitarie". Ethenobili S.r.l. 20/09/2018;
- 18) Corso svolto in modalità e-learning: "Il microbiota e il suo ruolo antinfuenzale". Ethenobili S.r.l. 5/09/2018;
- 19) Seminario Formativo svolto in modalità e-learning: "Il Diabete". Presso Scuola di Nutrizione Salernitana 29/10/2018;
- 20) Corso svolto in modalità e-learning: "L'alimentazione pratica nel Bodybuilding, Crossfit e Powerlifting". Scuola di Nutrizione Salernitana "SNS". 3/06/2018;
- 21) Seminario svolto in modalità e-learning: "La cellula: strategie alimentari ed esercizio fisico". Scuola di nutrizione salernitana "SNS". 30/05/2018;
- 22) Corso svolto in modalità e-learning: "Approccio integrato nel controllo del peso corporeo". Ethenobili S.r.l. 3/05/2018;
- 23) Seminario: "Scoprendo la cellachia". Università degli Studi di Napoli "Federico II", 12/11/2014.

AutORIZZO il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base all'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 e all'art. 13 del Regolamento UE 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali.

Lucca,
16/11/2020

