

FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI



Nome **SABRINA MONI**  
Indirizzo  
Telefono

E-mail

Nazionalità Italiana  
Data di nascita 06/01/1986

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) Da Maggio 2021 ad oggi
- Nome e indirizzo del datore di lavoro  
ICON Public Limited Company  
Sede secondaria – filiale italiana  
Via Benigno Crespi, 19 – 20159 Milano
- Tipo di azienda o settore Servizi per settore farmaceutico
- Tipo di impiego Site Manager per conto di Janssen
- Principali mansioni e responsabilità Coordinazione e gestione dei centri sperimentali in qualità di primo punto di contatto tra gli stessi e lo sponsor. Assicura che i centri sperimentali siano pronti ad eventuali ispezioni da parte degli organi competenti per tutta la durata dello studio clinico.  
Attività di monitoraggio in accordo alle GCP e alle altre normative di riferimento, in particolare al decreto italiano del 15 novembre 2011 \_principali tipologie di visite svolte: pre-trial assessment, selezione dei centri, SIV, IMV, COV.
  
- Date (da – a) Da Luglio 2019 a Aprile 2021
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Kedrion SpA, Castelvecchio Pascoli – Barga, 55051, (LU)
- Tipo di azienda o settore Farmaceutico – Clinical Research dept.
- Tipo di impiego Clinical Trial Coordinator
- Principali mansioni e responsabilità
  - Preparazione e revisione di documentazione di studi clinici
  - Supervisione delle attività delegate a Contract Research Organization
  - Selezione di centri sperimentali
  - Attività di Monitoraggio di studi clinici in accordo alle GCP e al decreto italiano del 15 Novembre 2011 – Tipologia di visite svolte: PSV , SIV, IMV, COV e visite motivazionali
  - Gestione di farmaco sperimentale e relativi device
  
- Date (da – a) Da Luglio 2016 a Giugno 2019

- Nome e indirizzo del datore di lavoro
  - Tipo di azienda o settore
    - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Kedrion SpA, Castelvechio Pascoli – Barga, 55051, (LU)

Farmaceutico – Clinical Research dept.  
Clinical Research Associate

Supporto alla conduzione di studi clinici (fasi I-IV) e studi osservazionali.  
Attività di monitoraggio di studi clinici e osservazionali in accordo con alle GCP e al decreto italiano del 15 Novembre 2011 - Tipologia di visite svolte: PSV , SIV, IMV, COV e visite motivazionali.

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
  - Tipo di azienda o settore
    - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità
- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
  - Tipo di azienda o settore
    - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Da Gennaio 2015 a Giugno 2016

Kedrion SpA, Castelvechio Pascoli – Barga, 55051, (LU)

Farmaceutico – Clinical Research dept.  
Clinical Trial Assistant

Supporto alla conduzione di studi clinici (fasi I-IV) e studi osservazionali.

Da Marzo 2013 a Dicembre 2014

Kedrion SpA, Castelvechio Pascoli – Barga, 55051, (LU)

Farmaceutico – Clinical Research dept.  
Contratto a progetto

Attività di archiviazione di documentazione di studi clinici (fasi I-IV) e studi osservazionali.

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
  - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
    - Qualifica conseguita
- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
  - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
    - Qualifica conseguita

2006 - 2012

Università di Pisa – Facoltà di Matematica, Fisica e Scienze Naturali – corso di laurea in Biologia Molecolare  
Genetica, patologia, fisiologia, farmacologia

Dottore in Scienze Biologiche Molecolari

2006 - 2012

Istituto Tecnico Commerciale “F. Carrara” - Lucca  
ad indirizzo informatico “MERCURIO”  
Economia, diritto, informatica

Diploma di maturità

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### PERSONALI

*Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.*

MADRELINGUA

ITALIANO

ALTRE LINGUA

### Inglese

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

B1

B1

B1

### Francese

SUFFICIENTE

SUFFICIENTE

SUFFICIENTE

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### RELAZIONALI

*Vivere e lavorare con altre persone, in ambiente multiculturale, occupando posti in cui la comunicazione è importante e in situazioni in cui è essenziale lavorare in squadra (ad es. cultura e sport), ecc.*

- Comunicazione, acquisita dall'esperienza di lavoro in team
- Capacità di parlare ad un pubblico
- Capacità di ascolto ed empatia
- Orientamento al raggiungimento del risultato
- Pianificazione delle attività lavorative

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### TECNICHE

*Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.*

INFORMATICHE: PATENTE EUROPEA (FULL).

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### ARTISTICHE

*Musica, scrittura, disegno ecc.*

COMPONENTE DELLA BANDA DELLA MISERICORDIA DI BORGO A MOZZANO (SEZIONE PERCUSSIONI); DAL 2020 SAX SOPRANO.

## ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

*Competenze non precedentemente indicate.*

VOLONTARIO PRESSO LA MISERICORDIA CON QUALIFICA DI SOCCORRITORE DI LIVELLO AVANZATO E ATTESTATO DI BLSD (UTILIZZO DEL DEFIBRILLATORE SEMI-AUTOMATICO).

PATENTE O PATENTI

B

## CORSI E CONGRESSI

10/12/2020 – “Menti a contatto: professionalità, resilienza e tecnologia: innovare per accelerare la ricerca clinica”

27/11/2020 - “Attività ispettiva AIFA e findings relativi alle ispezioni” - Assomonitor

26/11/2020 - “Issue management – Assomonitor”

24/11/2020 - “Ruolo e responsabilità delle CRO” - Assomonitor

19/10/2020 - “Randomized Trial (Technologies)” - Parexel

14/10/2020 - “Randomized Trial (Statistics)” - Parexel

13/10/2020 - “Real-World evidence workshop (session 2)” - IQVIA

07/10/2020 - “Sponsor’s Oversight” - Parexel

06/10/2020 - Real-World evidence workshop - IQVIA

30/06/2020 - “Safety in clinical trials” – Parexel

01/10/2020 - “Site Selection: Clinical trial Management” – Parexel

28/11/2020 - “Risk Management - Data integrity” - PQE

14/06/2019 - “Randomization in Clinical Trial and validation of IRT systems”

13/06/2019 - “Basic regulations when conducting Clinical Trials”

05/06/2019 - “PASS and PAES Study”

29/05/2019 - “The technical, legal and organizational aspects of the GDPR. The use case on Clinical Studies”

Castelvecchio Pascoli 11/12/2018 – “Deviation Management in clinical studies” - PQE

Milano, 28-29/11/2018 – “Safety Management e Farmacovigilanza” – Life Science Academy

Castelvecchio Pascoli 21-22/11/2018 - “Regulatory Affairs for Clinical Trial” – PTI

Marsiglia, 24-26/10/2018 - II European Congress on Thrombosis and Haemostasis

Milano, 16/05/2018 – e-Pharma day

Roma, 22-23/02/2018 - 51st Annual Meeting of the Italian Association for the Study of the Liver

Castelvecchio Pascoli – Barga, 20/07/2017– “ICH – GCP (R2): Addendum” trainer: Dr. Dagmar Chase

Glasgow, 29-31/03/2017 – DIA 29th Annual EuroMeeting

Castelvecchio Pascoli - Barga, 12-13/03/2016 – “Project Management in Clinical Trials/Working with CROs” trainer: Dr. Dagmar Chase

Castelvecchio Pascoli - Barga, 11/03/2016 – “Fundamental Course: Clinical Trials with Medicinal Products” trainer: Dr. Dagmar Chase

Milano, 01/07/2015 – “La qualità negli Studi Osservazionali” - Società di Scienze Farmacologiche Applicate

Milano, 23/03/2015-22/04/2015 – “Percorso Formativo: la ricerca clinica osservazionale” - Life Science Academy

Milano, 15/04/2015 – Workshop “La privacy negli Studi Osservazionali: evoluzioni normative e prospettive” - CRO Medidata

Roma, 11/03/2015 – Workshop “La pubblicazione dei risultati di studi osservazionali: standard metodologici e indicazioni pratiche” - CRO Medidata

Milano, 19/11/2014 – Workshop “Processi Etico Amministrativi negli Studi Osservazionali Post decreto Balduzzi” - CRO Medidata

Castelvecchio Pascoli - Barga, 22/10/2014 “formazione alla Guida Sicura” - Formula Guida Sicura, Università di Pisa and Kedrion S.p.A.

Cinisello Balsamo, 13/10/2014 – EPI Forum

Napoli, 9-11/10/2014 –AISF 2014 “Cirrosi epatica:10 anni dopo”

Recanati, 07/07/2014 – “I Farmaci Orfani” - Università di Camerino and Società di Scienze Farmacologiche Applicate

Milano, 10/04/2014 – “Simposio sulla Scheda Elettronica –eCRF” - ARITHMOS and Università degli Studi di Milano - Bicocca

2009 workshop “Il Soccorritore Volontario sulla scena del crimine” - provincia di Lucca, Arma dei Carabinieri and Polizia di Stato

Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base all'art. 13 del D.Lgs196/2003 e all'art. 13 del Regolamento UE 2016/679 relativo alla protezione delle persone (GDPR)

BARGA 1 - AGOSTO 2021

