



Martina Gravina

Senior CRA

Clinical Research Associate dal 2016 presso Clinical Research Technology (CRT). Ho iniziato a lavorare in Iqvia come Clinical Research Associate il 14 Novembre 2016. Esperienza di monitoraggio clinico (incluso monitoraggio in cieco) in studi sia interventistici che osservazionali su oncologia, SNC, medicina interna, tratto gastrointestinale ed area delle malattie infettive. Esperienza come Lead CRA, Buddy / Mentor, audit e preparazione di pre-ispezione EMA come supporto al QA, Gestione delle azioni pendenti ai centri come supporto ai CRA Italiani. Senior CRA da Marzo 2019 e CAPA Champion da Giugno 2020. Relatore alle classi Universitarie dei Master per la Ricerca Clinica.

Cernusco Sul Naviglio

20063

martina.gravina@hotmail.it

Senior Clinical Research

IQVIA

Aprile 2019 - Presente

Ho eseguito SIV, SMV, SSV, Monitoraggio da remoto visite in farmacia e COV in conformità con l'ambito di lavoro e con la buona pratica clinica.

Gestione del protocollo e della relativa formazione di studio ai centri assegnati

,stabilendo linee di comunicazione regolari con i centri per gestire le aspettative e le problematiche del progetto. Valutazione della corretta gestione Del farmaco a livello del centro secondo i requisiti del protocollo. Valutazione della qualità e dell'integrità delle pratiche di studio del centro relative alla corretta condotta del protocollo ed al rispetto delle normative applicabili.

Gestione del completamento della case report form (CRF) e la generazione e risoluzione delle queries sui dati. Creazione e conservazione della documentazione appropriata relativa alla gestione del centro, ai risultati delle visite di monitoraggio ed ai piani d'azione inviando rapporti periodici sulle visite ed altra documentazione di studio richiesta. Preparazione e conduzione degli audit, conduzione delle visite di ispezione EMEA in supporto al QA. Capace di lavorare sotto pressione, responsabile dei centri e di un numero elevato di pazienti, gestione di attività di DBL (blocco dei dati) con raggiungimento dell'approvazione dell'FDA.

- Supporto CRAs :responsabile della formazione dei CRA tirocinanti o CRA junior, per l'organizzazione delle attività di monitoraggio e training.Attività di mentoring.

-Lead CRA: responsabile di tutte le attività del progetto con la gestione dei centri,primo punto di contatto con il team di studio e responsabile del coordinamento del team locale e dei CRA assegnate allo studio in Italia. Responsabile dei contatti e dei rapporti con il rappresentante dello Sponsor locale.

-CAPA Champion: contatto principale per i CRAs Italiani come supporto alla stesura, la gestione ed il follow up del CAPA per i problemi di qualità al centro. Partecipazione alle riunioni con Quality Assurance, Quality Manager e Clinical Team.

- Relatore corsi universitari sulla Ricerca Clinica.

Clinical Research Associate

IQVIA

Novembre 2016 - Aprile 2019

Esecuzione SIV, SMV, SSV, monitoraggio da remoto, visite in farmacia e COV in conformità con l'ambito di lavoro contrattato e la buona pratica clinica. Gestione del protocollo e la relativa formazione sullo studio ai centri assegnati e stabilire linee di comunicazione regolari con i centri per gestire le aspettative e le problematiche del progetto in corso. Valutazione della corretta gestione del farmaco a livello del centro secondo i requisiti del protocollo. Valutazione della qualità e l'integrità delle pratiche del centro di studio relativa sulla base della corretta condotta del protocollo nel rispetto delle normative applicabili.

Gestione del completamento e l'invio di case report form (CRF) e la generazione e risoluzione delle queries sui dati. Creazione e conservazione della documentazione appropriata relativa alla gestione del centro, produzione del risultato delle visite di monitoraggio ed ai piani d'azione presenti nei rapporti periodici sulle visite ed altra documentazione di studio richiesta. Preparazione e conduzione di audits e conduzione delle visite di pre ispezione EMEA in supporto al QA. Capace di lavorare sotto pressione, responsabile di centri con un numero elevato di pazienti, gestione di più attività di DBL, DCA, PBERA.

- Supporto CRAs :responsabile della formazione dei CRA tirocinanti o CRA junior, per l'organizzazione delle attività di monitoraggio e training. Attività di mentoring.

-Lead CRA: responsabile di tutte le attività del progetto con la gestione dei centri, primo punto di contatto con il team di studio e responsabile del coordinamento del team locale e dei CRA assegnati allo studio in Italia. Responsabile dei contatti e dei rapporti con il rappresentante dello Sponsor locale.

Clinical Research Associate Stagista

Trial Form Support

Maggio 2016 - Ottobre 2016

Attività di monitoraggio e gestione delle sperimentazioni cliniche in fase III e studi osservazionali.

Clinical Research Associate Stagista

Clinical Research Technology

Novembre 2015 - Marzo 2016

10 Visite di Monitoraggio con un Sr.CRA come richiesto da DM 15 Novembre 2011.

Laurea

Laurea in Farmacia

Università degli Studi di Roma Tor Vergata, Italia

Novembre 2009 - Maggio 2015

Laurea Magistrale in Farmacia.

Erasmus

Università di Debrecen, Ungheria

Settembre 2012 - Giugno 2013

Vincitore della Borsa di studio. Per il programma Erasmus , per scambio come Studente presso la facoltà di Farmacia dell'Università di Debrecen, Ungheria Per l'intero anno accademico 2012/2013.

Licenza Scuola Superiore

Liceo Scientifico Galileo Galilei

2003 - 2008

Licenza Scuola Superiore indirizzo Scientifico.

Certificazioni

- Certificazione IELTS Livello B2, a.a.2016.
 - ECDL Full Standard Certificate, 2016.
 - Aspetti regolatori ed aspetti qualitativi degli studi Clinici, 2014. - Metodologia Sperimentale nella Ricerca Clinica, 2014.
 - Attività di Monitoraggio Clinico , 2014.
 - Contract Research Organization (CRO) Business Management, 2014. - Gestione dei problemi Etici e Regolatori in bambini ed adulti negli studi clinici, 2014.
 - Patente di guida .
 - Iscrizione all'albo dei Farmacisti di Roma.
 - In possesso dei requisiti richiesti dall'art.4, paragraph 1, letter c, del Decreto Ministeriale 15 Novembre 2011.
 - Porto d'armi.
-

Competenze

- Flessibilità
- Proattività
- Risoluzione problemi
- Lavoro di team
- Concretezza
- Multitasking
- Mentoring
- Capacità di Esposizione in pubblico

Approvazione

Autorizzo all'utilizzo dei dati personali presenti nel mio CV ,seguendo art.
13 del D.Lgs. 196/2003 Ed all'art. 13 GDPR 679/16.

Marco Ferraro
8/MAR/2021