

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **COPPOLA TERESA**
Indirizzo
Telefono
Fax
E-mail **tcoppola@ao.pr.it**
Nazionalità **Italiana**
Data di nascita

La sottoscritta Teresa Coppola

consapevole delle conseguenze penali in caso di dichiarazioni mendaci, e che sarà punito ai sensi del Codice Penale secondo quanto prescritto dall'art. 76 del succitato D.P.R. 445/2000 e che, inoltre, qualora dal controllo effettuato emerga la non veridicità del contenuto di taluna delle dichiarazioni rese, decadrà dai benefici conseguenti al provvedimento eventualmente emanato sulla base della dichiarazione non veritiera (art. 75 D.P.R. 445/2000), sotto la sua personale responsabilità, dichiara quanto segue, di possedere le sottoindicate esperienze formative e professionali.

Dichiara, inoltre, di aver partecipato ai seguenti corsi di aggiornamento e convegni, il cui attestato la sottoscritta dichiara di essere in possesso, con la precisazione che relativamente al corso di aggiornamento organizzato dall'ex U.S.L. n. 9, di cui sub 3), si è in possesso della documentazione sostitutiva dell'attestato di partecipazione, che relativamente alla iniziativa organizzata dall'Azienda Ospedaliera, di cui sub 10) non si è in possesso del relativo attestato di partecipazione e precisando, altresì, che per alcune iniziative si è in possesso soltanto della copia dell'attestato e che per alcune iniziative regionali non era previsto il relativo attestato.

DICHIARA QUANTO SEGUE

ESPERIENZA LAVORATIVA

• Date (da – a)

Dipendente dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma dal 15.01.2021 ad oggi in qualità di Dirigente amministrativo a seguito di incarico triennale ex art.15 septies D.Lgs. 502/1992 a tempo determinato nel ruolo di Direttore dell'Area Giuridico-amministrativa studi

Dipendente dal 15.01.2018 al 14.01.2021 dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico S. Orsola-Malpighi di Bologna/IRCCS in qualità di Dirigente amministrativo ex art.15 octies D.Lgs. 502/1992 a tempo determinato a tempo pieno presso la U.O. Ricerca e Innovazione con il progetto "Percorso di governo della ricerca sotto l'aspetto amministrativo, giuridico e regolatorio all'interno dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna".

Dipendente dell'IRCCS/AUSL di Reggio Emilia presso l'Arcispedale "Santa Maria Nuova" in qualità di dirigente amministrativo a T.D. con competenza giuridica, Responsabile amministrativo della Ricerca presso la S.C. Infrastruttura Ricerca e Statistica (ex Dipartimento) afferente alla Direzione scientifica, con funzioni prevalentemente connesse alla ricerca; attività di predisposizione di atti e contratti; osservanza degli aspetti normativo-regolatori, attività di contabilità e di rendicontazione della Ricerca Corrente dell'IRCCS nei confronti del Ministero della Salute, responsabile della segreteria del Comitato etico provinciale di Reggio Emilia, responsabile dell'Ufficio Coordinamento amministrativo Ricerca. In conservazione del posto dal 15.01.2018 in quanto incaricata con incarico triennale presso l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico S. Orsola-Malpighi di Bologna in qualità di Dirigente amministrativo a tempo determinato ex 15 octies D.Lgs. 502/1992 a tempo determinato a tempo pieno presso la U.O. Ricerca e Innovazione; dal 15.01.2021 prosegue la conservazione del posto per l'incarico presso l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma

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

Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma
Via Antonio Gramsci, 14 – 43126 Parma

Dirigente Amministrativo ex 15 septies D.Lgs. 502/1992 a tempo determinato, a tempo pieno, presso l'Area "Ricerca e Innovazione", in qualità di Direttore dell'Area Giuridico-Amministrativa Studi, afferente al Direttore Generale.

In particolare:

- di avere prestato servizio presso le sottototate pubbliche Amm.ni:

Servizio presso l'ex U.S.L. n. 9 di Reggio Emilia, l'Azienda U.S.L. di RE, la cessata Azienda Ospedaliera Arcispedale S. Maria Nuova/IRCCS e ora, a seguito della unificazione di cui alla L.R. n. 9/2017, dal 01.07.2017, AUSL/IRCCS, come segue:

- in qualità di assistente amministrativo – Area amministrativa a tempo determinato a tempo pieno dal 14.10.1985 al 13.06.86 – cessato per fine incarico dal 14.06.1986
- in qualità di assistente amministrativo- Area amministrativa a tempo indeterminato a tempo pieno confermata in ruolo dal 16.06.1986 al 28.10.1990
- contestuale assegnazione di incarico in qualità di collaboratore amm.vo – area giuridico amm.va a tempo determinato a tempo pieno dal 01.08.1988 al 31.03.1989
- assistente amministrativo – area amministrativa a tempo indeterminato a tempo pieno dal 01.04.1989 al 01.11.1989
- contestuale assegnazione di incarico in qualità di collaboratore amm.vo – area economico finanz. a tempo determinato a tempo pieno dal 02.11.1989 al 01.07.1990
- in qualità di assistente amministrativo - Area amministrativa a tempo indeterminato a tempo pieno dal 02.07.1990 al 28.10.1990
- in qualità di collaboratore amm.vo area economico finanz. a tempo indeterminato a tempo pieno dal 29.10.1990 al 28.02.2001 e inquadramento come collaboratore amm.vo prof.le Esperto – DS dal 01.03.2001 al 31.03.2011
- incarico di Posizione Organizzativa con decorrenza dal 01.08.2006 presso la Direzione Medica di Presidio Ospedaliero – Settore Sperimentazione Farmaci/Comitato Etico, ai sensi degli artt. 20 e 21 del CCNL 07.04.1999 e dell'accordo sindacale stipulato il 13.06.2006, incarico rinnovato dal 01.08.2010 per un ulteriore biennio fino al 31.03.2011
- incarico di dirigente amministrativo a tempo determinato a tempo pieno dal

01.04.2011 al 14.01.2018, presso il Dipartimento Infrastruttura Ricerca e Statistica, ora S.C. Infrastruttura Ricerca e Statistica e in conservazione del posto di collaboratore amm.vo DS a tempo indeterminato a tempo pieno a seguito di incarico presso l'AOU S.Orsola-Malpighi di Bologna di dirigente amministrativo ex 15 octies D.Lgs. 502/1992 a tempo determinato a tempo pieno;

-incarico di dirigente amministrativo ex 15 octies D.Lgs. 502/1992 a tempo determinato a tempo pieno dal 15.01.2018 al 14.01.2021 presso la U.O. Ricerca e Innovazione dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico S.Orsola-Malpighi di Bologna

-incarico di dirigente amministrativo ex 15 septies D.Lgs. 502/1992 a tempo determinato, a tempo pieno, dal 15.01.2021 a tutt'oggi presso l'Area "Ricerca e Innovazione", in qualità di Direttore dell'Area Giuridico-Amministrativa Studi, afferente al Direttore Generale dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma

• Principali mansioni e responsabilità:

Presso l'AUSL/IRCCS di RE

- Gestione complessiva degli studi clinici/sperimentazioni di farmaci/studi sperimentali in genere, osservazionali e progetti, con particolare attenzione agli aspetti legali e normativi, autorizzativi, contrattualistici ed economici;
- responsabile del coordinamento della rendicontazione della Ricerca Corrente dell'IRCCS;
- responsabile della gestione del Fondo della Ricerca aziendale
- responsabile della segreteria tecnico-scientifica del Comitato Etico Provinciale di RE;
- responsabile dell'Osservatorio informatizzato sulle sperimentazioni cliniche (OsSC) e del Registro Studi Osservazionali (RSO) istituito dall'AlFA, per l'inserimento dei pareri del Comitato Etico provinciale, e già referente per la registrazione degli studi aziendali, come promotore;
- già componente del gruppo di lavoro regionale sui Comitati Etici presso l'Agenzia Sanitaria Regionale – Area Ricerca e Innovazione, responsabile e coordinatore di un gruppo di lavoro e componente di altro gruppo di lavoro diversi anni fa;
- già componente del "Laboratori per le innovazioni clinico-organizzative" dell'Osservatorio Regionale per l'Innovazione (ORI)
- già componente della segreteria tecnico-scientifica del Gruppo di lavoro per il riordino dei CE a seguito del D.L. 158/2012, convertito con modifiche con la L. 189/2012
- già componente del gruppo di lavoro regionale su "Relazioni tra CE e Aziende sanitarie" coordinato dal Prof. Liberati – ASR
- già componente del Writing Committee del documento regionale (Dossier 183/2009) nell'ambito del coordinamento dei CE regionali
- componente del gruppo operativo per l'Anagrafe Regionale della Ricerca
- già componente del gruppo tecnico "Area Ricerca e Innovazione" dell'AVEN (Area Vasta Emilia Nord)
- già componente del Gruppo tecnico di lavoro su regole e standard per l'organizzazione e la gestione dei flussi informativi della rete regionale degli IRCCS
- già componente del Comitato Etico aziendale e poi prov.le in qualità di esperto in materia giuridico assicurativa dal 2002 fino al 2013
- referente del CE per il Servizio Ricerca e Innovazione aziendale e componente del gruppo di lavoro O.R.I.A. anche per il Censimento PRI E-R;
- responsabile Aziendale del Progetto per l'Anagrafe Regionale della Ricerca
- referente aziendale per l'Infrastruttura Ricerca e Statistica
- la segreteria del CE provinciale è sede di stage/tirocini dei partecipanti al Master II livello "Gestione delle sperimentazioni cliniche" organizzato dall'Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia e sede di formazione per altre segreterie di CE (es. Parma, Udine, Treviso,..)

- redazione dal 2001 del Questionario ISTAT relativo a Ricerca & Sviluppo negli Enti e nelle Istituzioni pubbliche e contribuisce alla redazione del Bilancio di Missione
- responsabile Gestione Brevetti aziendale

Presso l'IRCCS/Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico S.Orsola Malpighi di Bologna

- responsabile giuridico della parte contrattualistica e regolatoria degli studi
- collaborazione per la parte brevettuale
- supporto al delegato del Direttore Sanitario in Comitato Etico Area Vasta Emilia Centro
- componente del gruppo di valutazione della fattibilità locale degli studi
- supervisore della segreteria centrale e locale del suddetto organismo
- collaborazione con l'Ufficio privacy aziendale per il monitoraggio degli aspetti di protezione dei dati personali dei soggetti partecipanti agli studi

Presso l'Azienda ospedaliero-Universitaria di Parma

- Direttore Area Giuridico-amministrativa studi in staff alla Direzione generale
L'articolazione:
 - Assicura il necessario supporto tecnico-giuridico alla direzione aziendale al fine di presidiare il corretto svolgimento dei processi giuridico-regolatorio e amministrativo degli studi
 - Verifica la fattibilità e la sostenibilità degli studi dal punto di vista giuridico e organizzativo e assicura l'osservanza degli adempimenti giuridici e normativi per la corretta esecuzione degli studi
 - Assicura il corretto svolgimento di alcune attività tecnico-amministrative di supporto (negoiazione contratti di ricerca, nullastato del Direttore generale, ...)
 - Presidia gli aspetti privacy per quanto riguarda l'ambito della ricerca e gli adempimenti di trasparenza previsti dal D.Lgs. 52/2019
 - Cura l'attivazione di corsi specifici volti all'acquisizione delle nozioni giuridico-regolatorie nell'ambito della ricerca e promuove la cultura degli aspetti privacy relativi alla ricerca
 - Responsabile della segreteria locale di Parma del Comitato Etico Area Vasta Emilia Nord
 - Presidia l'implementazione della Piattaforma regionale della ricerca (SIRER) e ne sovrintende la corretta gestione e utilizzo anche mediante l'amministratore di sistema aziendale
 - Già componente del Comitato etico Area vasta Emilia Nord in qualità di delegato del Direttore Sanitario da febbraio 2021 a maggio 2021
 - Componente del Board Ricerca Azienda ospedaliera PR e Università di Parma

Inoltre,

- Collaborazione con l'Agenzia Socio-sanitaria regionale per il coordinamento dei Comitati Etici per 1 giorno/settimana da diversi anni ad oggi
- Istituzione e aggiornamento del sito regionale "Normativa per la ricerca"
- Componente della Sezione A del Comitato Etico Regionale (CER) giusta determinazioni dirigenziali di GR dal 2018 a tutt'oggi
- Esperto giuridico della Rete Europea delle Biobanche BBRMI
- Componente della rete di Trento dei Comitati Etici (RICERC@)
- Componente OIV per la Stazione Zoologica Anton Dohrn di Napoli, istituzione scientifica ed ente di ricerca del MIUR, dal 03.01.2017 al 30.11.2019
- Attività di governo della ricerca clinica sotto gli aspetti giuridico-regolatori presso l'U.O. Ricerca e innovazione dell'AOU Policlinico S. Orsola - Malpighi di Bologna

- Consulente giuridico e revisione contratti di ricerca nell'ambito di convenzione tra Enti, l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena, l'AUSL di Modena e in passato anche presso l'AUSL Romagna
- Già Consulente presso il CORIS della Regione Veneto nel mese di Dicembre 2018
- Partecipazione al Tavolo regionale per gli aspetti privacy degli studi
- Partecipazione al Tavolo regionale sul Regolamento del Fondo della Ricerca

- Processi organizzativo-gestionali nell'attività di ricerca:

PROCESSO DI PARTECIPAZIONE A PROGETTI EUROPEI (Fellowship Marie Curie anno 2005)

PROCESSO DI PARTECIPAZIONE A BANDI NAZIONALI:

- Ricerca Finalizzata (2006-2007-2008-2009-2010), Programma Straordinario di Ricerca Oncologica (Bando 2006), Bando Giovani Ricercatori (2009-2010)
- attivazione, gestione contrattualistica e contabile, con rendicontazione finale di progetti dell'Istituto Superiore di Sanità e del Ministero della Salute (Ricerca Finalizzata) e CNR
- Attività sistematica di rilevazione dei costi della ricerca relativamente a tutte le tipologie di sperimentazioni/progetti presentati al Comitato etico provinciale, mediante modulistica redatta dalla segreteria del CE, assieme a linee guida di compilazione condivise con il Servizio controllo di gestione presente in intranet
- Aggiornamento programma informatico relativo agli introiti degli studi e gestione destinazione degli stessi
- Coordinamento dell'implementazione delle informazioni nel Data base del CE prov.le
- Attivazione e implementazione del processo di rilevazione dei costi della ricerca relativi al debito informativo nei confronti del Ministero della Salute per la rendicontazione del finanziamento ministeriale annuale per l'IRCCS Istituto in Tecnologie Avanzate e Modelli Assistenziali in oncologia della Azienda Ospedaliera Arcispedale S. Maria Nuova/IRCCS di Reggio Emilia (ora AUSL/ORCCS di RE)

- Partecipazione ai seguenti corsi di aggiornamento, congressi e convegni:

1) "Introduzione all'uso del Personal Computer. Informatica di base DOS"

U.S.L. n. 9 di RE, dal 29.03.1989 al 19.04.1989, per complessive ore 21

2) "Strumenti tecnici e metodologie di analisi del fabbisogno di formazione nei servizi amministrativi"

U.S.L. n. 9 di RE, dal 13.05.1991 al 15.05.1991, per complessive ore 21

3) "Strumenti tecnici e metodologie di analisi del fabbisogno di formazione nei servizi amministrativi"

U.S.L. n. 9 di RE, settembre 1991

4) "Prosecuzione aggiornamento quadri amministrativi. Strumenti di

programmazione del lavoro, di gestione e valutazione delle risorse"
U.S.L. n. 9 di RE, dal 26.11.1992 al 07.04.1993, per complessive
ore 30

5) Corso di aggiornamento in tema di "Uso del Personal Computer:
corso di videoscrittura Word5"
dal 14.02.1994 al 10.03.1994

6) "Tu puoi fare la differenza"
U.S.L. n. 9 di RE, 23-24 marzo 1995, per complessive ore 16

7) "Giornata di studio su la Sperimentazione clinica controllata"
RE, 03.11.1995 (si è in possesso della copia dell'attestato)

8) "Il comodato d'uso nelle aziende sanitarie: profili di liceità ed
illiceità"
Bologna, 31.03.1995

9) "Aspetti etici, legali ed organizzativi della ricerca scientifica e
farmacologica in ospedale. L'esperienza di Ospedali ed Università
italiane" Bologna, 13 e 14.03.1997

10) "Giornata annuale sul sistema qualità"
Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia, 30.09.1998

11) "Curare il corpo, curare l'uomo"
RE, 20.02.1999

12) "Corso di formazione sulla sperimentazione clinica dei medicinali
per i membri dei Comitati Etici"
Roma, Ministero della Salute, 3, 4 e 5 maggio 2000

13) "Evidence-based medicine e conflitti di interesse"
Milano, 5 ottobre 2000

14) "Corso di formazione sull'Osservatorio sulla Sperimentazione
Clinica organizzato dal Ministero della Salute per i responsabili
dell'utilizzazione dell'Osservatorio informatizzato, Bologna,
23.11.2000

15) "Forum legale settore farmaceutico"
Milano, 01.12.2000

16) "Le sperimentazioni cliniche: l'opinione dei cittadini"
Milano, 02.12.2000

17) "I Comitati Etici in Emilia Romagna – Proposta di una conferenza
permanente per l'armonizzazione dei criteri di valutazione e delle
procedure operative" organizzato dall'assessorato alla Sanità della
Regione Emilia Romagna
Bologna, 12.01.2001

18) "La verità al malato" cui ha partecipato anche il Comitato Etico
RE, 10.02.2001

19) "Giornata di studio sulla Direttiva Europea della sperimentazione
clinica"
Roma – Istituto Superiore di Sanità, 24.10.2001

20) "La Bioetica in Comitato: competenze, interessi, procedure"
Modena, 21.11.2001

21) "L'integrità della ricerca biomedica nell'era della Evidence-based

- Health Care"
Bologna, 23.11.2001
- 22) "Il Comitato Etico: basi teoriche e metodologiche"
San Marino, 08.02.2002
- 23) "Un figlio sì, un figlio no – Procreazione umana fra accanimento e rifiuto" cui ha partecipato anche il Comitato Etico
RE, 09.02.2002
- 24) "Comitati Etici e sponsor non industriali di sperimentazioni cliniche"
Bologna, 26.03.2002
- 25) "Corso di formazione per il personale amministrativo"
Azienda Ospedaliera di RE, 6, 12, 13, 19 e 20 aprile 2002, per n. 17,30 ore su un totale di ore 17,30
Reggio Emilia, 9 maggio 2002
- 26) "Riunione sulla valutazione della nuova versione del sistema informatico dell'Osservatorio delle sperimentazioni cliniche del Ministero della Salute"
Bologna, 12.09.2002
- 27) "Il ruolo dei Comitati Etici" in Italia
Verona, 11 e 12.10.2002
- 28) Seminario Nazionale di Studio e di Progetto su "Bioetica e Diritto" nelle attività dei Comitati per la sperimentazione clinica
Firenze, 20.01.2003
- 29) Convegno "Quando sarai vecchio...Qualcuno ti prenderà per mano e ti condurrà dove tu non vorresti" organizzato dall'A.O. A.S.M.N. di RE, dal CISO e dalla Diocesi di RE e Guastalla
Reggio Emilia, 08.02.2003
- 30) Corso "Aspetti assicurativi e contrattuali nell'ambito delle sperimentazioni cliniche" organizzato dal Ministero della Salute
Roma, 08.04.2003
- 31) Convegno "Comitati Etici: ruolo e responsabilità – esperienze a confronto"
Milano, 17.06.2003
- 32) Corso "La nuova versione dell'Osservatorio Nazionale sulla sperimentazione clinica dei medicinali" organizzato dal Ministero della Salute
Roma, 10.06.2003
- 33) Corso di Lingua inglese 783/Re– livello intermedio, per n. 40/40 totali istituito dall'Amministrazione provinciale di RE
Reggio Emilia, dal 24.09.2002 al 28.01.2003
- 34) Seminario "La necessità di una ricerca biomedica indipendente per tutelare l'interesse dei cittadini e vigilare sui conflitti di interesse" organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità
Roma, 03.11.2003
- 35) Convegno "Comitati Etici e sviluppo clinico – Giornata di aggiornamento su linee guida"
Roma – Istituto Superiore di Sanità, 17.12.2003
- 36) Convegno "Alzati e cammina" organizzato dall'A.O. A.S.M.N. di RE, dal CISO e dalla Diocesi di RE e Guastalla

Reggio Emilia, 14.02.2004

37) Convegno "La sperimentazione clinica dei farmaci e il nuovo Decreto Legislativo 211/2003"
Napoli, 20.04.2004

38) IX Riunione Annuale Network Cochrane Italiano "Coinvolgere i pazienti nelle scelte della ricerca: obiettivo giusto e possibile?"
Firenze, 05.11.2004

39) Convegno PRI E-R – Programma Ricerca e Innovazione Emilia – Romagna
Bologna, 15.11.2004

40) Corso di formazione ed aggiornamento "La gestione delle risorse umane alla luce della normativa contrattuale"
Azienda Ospedaliera A.S.M.N. di RE, 18 e 29 novembre 2004

41) Convocazione-incontro "Censimento regionale PRI E-R"
Bologna, 27.01.2005 (non è stato rilasciato il relativo attestato)

42) Programma PRI E-R Seminario "La ricerca europea in sanità pubblica: quali opportunità per le regioni"
Bologna, 05.04.2005 (non è stato rilasciato il relativo attestato; si è in possesso del programma)

43) Incontro di studio "Sperimentazione, terapia, consenso informato e determinazione del danno"
Milano, 16.03.2005

44) Corso avanzato "Gli aspetti amministrativi e contrattuali del VI Programma Quadro di Ricerca & Sviluppo Tecnologico"
Roma, 28 e 29 aprile 2005

45) Corso di aggiornamento professionale obbligatorio "La protezione dei dati personali in ospedale" – A.S.M.N., 19.05.2005

46) Iniziativa "Attraversare confini: l'incontro tra operatori sanitari e immigrati presso il Dipartimento Materno-infantile"
Azienda Ospedaliera A.S.M.N. di RE, 27.06.2005

47) Aggiornamento professionale obbligatorio "Incaricati di Pronto Soccorso aziendale"
Azienda Ospedaliera A.S.M.N. di RE, 15.02 e 17.02.2005

48) 1° Workshop del CE dell'AUSL di Bologna: Quale ricerca nei servizi sanitari dell'AUSL di BO"
Sasso Marconi (BO), 20.09.2005

49) Convegno "Sperimentazioni cliniche promosse dalle aziende sanitarie e dagli Istituti di ricerca quale parte integrante dell'assistenza sanitaria. Realtà o utopia?"
Rimini, 23.09.2005 (si è in possesso di copia dell'attestato)

50) Corso di statistica medica
Azienda Ospedaliera A.S.M.N. di RE, dal 04.10.2005 al 16.11.2005 con superamento dell'esame finale

51) Il Convegno PRI E-R "L'innovazione e la ricerca nel S.S.R."
Bologna, 27.02.2006

52) Corso di inglese
Organizzato dal CE e dalla Direzione Medica di Presidio dell'A.O.

A.S.M.N. di RE
dal 12.01.2006 al 23.03.2006 per complessive 25 ore

53) Corso di formazione sul VII Programma Quadro di Ricerca & Sviluppo Tecnologico"
Roma, 29.05.2006

54) Corso sulla privacy
Azienda Ospedaliera A.S.M.N. di RE, 05.05.2006

55) Corso "Le direttive anticipate" organizzato dall'ex CE dell'AUSL di RE e dalla A.S.M.N.
Montericco di Albinea (RE) 13.10.2006, 22.09.2006, dalle ore 9,00 alle ore 13,00 e dalle 14,00 alle 17,30

56) Seminario "Consenso informato, trattamenti sanitari e responsabilità" – Scuola Superiore Sant'Anna di Pisa, 23.11.2006

57) Aggiornamento professionale obbligatorio "Incaricati di Pronto Soccorso aziendale: BLS pratica"

58) Azienda Ospedaliera A.S.M.N. di RE, 2006 per 4 ore (come da certificazione cumulativa da parte del direttore del Servizio Formazione Innovazione Clinica e Biblioteca) Corso Powerpoint RE, dal 04.10 al 25.10.2006 per complessive n. 9 ore

59) Seminario "L'amministratore di sostegno"
Azienda USL di RE, 18.10.2006 (si è in possesso di copia dell'attestato)

60) Aggiornamento prof.le obbligatorio "Come produrre statistiche e grafici in ambito professionale – Livello avanzato"
A.S.M.N., dal 29.05.2007 al 08.06.2007 per complessive n. 12 ore

61) Convegno "La sperimentazione clinica in Italia"
organizzato dall'AIFA, Roma 30 e 31 maggio 2007

62) Convegno "Il maschile e il femminile in onco-ematologia"
A.S.M.N. e AUSL di RE, 16.06.2007

63) Corso "Il VII Programma Quadro di Ricerca e Sviluppo Tecnologico: aspetti amministrativi e di rendicontazione"
Roma, 5 e 6 luglio 2007

64) Convegno "Assicurare la sperimentazione clinica – Polizze assicurative"
Roma, 27.06.2007 (si è in possesso di copia dell'attestato)

65) Seminario "Il consenso informato e la tutela della riservatezza nella ricerca e nella sperimentazione clinica – Ruolo dell'azienda sponsor e del CE: best practices e ultimi orientamenti giurisprudenziali"
Roma, 30.10.2007 (si è in possesso di copia dell'attestato)

66) Corso di inglese level Intermediate dal 25.09.2007 al 27.11.2007 organizzato dall'A.S.M.N.

67) XII Riunione annuale del network Cochrane italiano "La trasparenza nella produzione e disseminazione delle informazioni scientifiche"
Milano, 30.11.2007

68) Seminario residenziale "Etica della Ricerca Scientifica: studi

- clinici, di popolazione, genetici"
organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità, Roma dal 10 al 14 dicembre 2007
- 69) Corso sul Decreto ministeriale 21.12.2007 "CTA – Clinical Trial application" per i CE
organizzato dall'AIFA Roma, 17.03.2008
- 70) Workshop "L'Audit: strumento pro-attivo per il raggiungimento di conformità ed efficacia nel mondo del life science"
Firenze, 09.05.2008
- 71) 2° corso di aggiornamento sulla sperimentazione clinica dei farmaci e dei dispositivi medici – ISS Roma, 6/7 ottobre 2008
- 72) "La figura dell'amministratore di sostegno in ambito ospedaliero"
– A.S.M.N. RE, 29.11.2008 (come da certificazione allegata cumulativa da parte del direttore del Servizio Formazione Innovazione Clinica e Biblioteca)
- 73) Corso di inglese scientifico Upper-Intermediate – C1 dal 02.10.2008 al 04.12.2008 organizzato dall'A.S.M.N.)
- 74) Aggiornamento professionale obbligatorio "Incaricati di Pronto Soccorso aziendale: BLS pratica" - Azienda Ospedaliera A.S.M.N. di RE, 2008 per n. 4 ore (come da certificazione cumulativa da parte del direttore del Servizio Formazione Innovazione Clinica e Biblioteca)
- 75) La firma digitale e la conservazione sostitutiva della documentazione dell'Azienda Ospedaliera (formazione residenziale)
– A.S.M.N. 2009 per n. 3 ore (come da certificazione allegata cumulativa da parte del direttore del Servizio Formazione Innovazione Clinica e Biblioteca)
- 76) Studi clinici, le Linee guida Garante Privacy" – Roma, 26 e 27.02.2009
- 77) Innovare per l'umanizzazione delle cure e la dignità della persona. Il caso delle terapie intensive" Regione Emilia-Romagna, Bologna, 24.02.2009
- 78) Corso "Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione clinica dei medicinali" – AIFA , Bologna, 12.02.2009
- 79) L'IRCCS "Rizzoli" di BO a due anni e mezzo dall'ingresso nella rete del SSR" – Bologna, 30.03.2009
- 80) Convegno "Il finanziamento della ricerca sanitaria in Italia. La situazione e il confronto europeo" . Cergas Bocconi – Roma, 07.04.2009
- 81) Il consenso informato nelle sperimentazioni cliniche – Pavia, 08 e 09.05.2009
- 82) Corso teorico-pratico "Il percorso di una revisione sistematica: istruzioni per l'uso" – Gruppo Cochrane, Ischia, 22-24.05.2009
- 83) Giornata internazionale della ricerca clinica – Istituto "Mario Negri" - Milano, 20.05.2009
- 84) Guida alle convenzioni di sperimentazione clinica tra centri e sponsor – Milano, 25.06.2009

- 85) Incontro con i CE per la sperimentazione clinica, istituiti in Veneto – Padova, 26.06.2009
- 86) Seminario “Problemi etico-scientifici e formazione nella ricerca clinica in medicina non convenzionale” Bologna, 30.09.2009
- 87) La sperimentazione clinica non-profit: un'opportunità per il miglioramento della pratica clinica – Rimini, 14.10.2009
- 88) III Corso di aggiornamento sulla sperimentazione clinica dei farmaci – Roma, 15.10.2009
- 89) I seminari di Medicina Farmaceutica. Aggiornamenti in campo regolatorio: il Decreto sui requisiti minimi delle polizze assicurative per gli studi clinici – Roma, 12.11.2009
- 90) Lo studio dei campioni biologici nella ricerca oncologica: verso soluzioni eque e condivise – Milano, 18.11.2009
- 91) Eziopatogenesi, terapia e prevenzione del conflitto di interessi tra medici e industria – Bologna, 27.11.2009
- 92) Ricerca & Innovazione nel Servizio Sanitario dell'Emilia-Romagna – Bologna, 18 e 19.01.2010
- 93) Workshop: “Guida legale alle biobanche genetiche” – Milano, 23.02.2010
- 94) Convegno Nazionale “La ricerca indipendente in Italia – A 5 anni da decreto sugli studi “non-profit” – Roma, 3 e 4 marzo 2010
- 95) Convegno V giornata Internazionale della Ricerca Clinica “Clinical Day: Quale ricerca per quale salute? La centralità di cittadini & pazienti nel dibattito sulla dimensione sociale della salute” – Istituto di Ricerche Farmacologiche “Mario Negri” di Milano, 19.05.2010
- 96) Convegno “Coperture assicurative per le sperimentazioni cliniche dei medicinali” – Milano, 17.06.2010
- 97) Corso “Coperture assicurative per le sperimentazioni cliniche dei medicinali”, Piacenza, 07.06.2010
- 98) Convegno “Ricerca di qualità all'interno delle strutture delle strutture della USL 8 di Arezzo” organizzato dal Comitato Etico dell'AUSL 8 di Arezzo, 20.09.2010
- 99) Convegno “La centralità del paziente nella sperimentazione clinica: aspetti scientifici, etici e legali”, A.O. Ospedale Niguarda Ca' Granda Milano, 29.09.2010
- 100) Convegno “Le Banche dei tessuti: è possibile donare le proprie cellule per la ricerca?”, organizzato da AIOM ed ESMO, Milano, 07.10.2010
- 101) Corso di formazione “Training sulla sperimentazione clinica di fase I”, Meldola (FC), 12-14 Ottobre 2010
- 102) Convegno “I tumori rari e la ricerca” – Reggio Emilia, 20.01.2011
- 103) Workshop “Valorizzare il portafoglio brevetti: strategie e d azioni....” – Milano 19.04.2011

- 104) Convegno "Autorizzazione del Garante Privacy per i dati genetici nella ricerca clinica e biomedica (Giugno 2011): guida ai nuovi adempimenti" – Milano, 27.10.2011
- 105) Seminario "Alimentazione, stili di vita e tumori femminili" - RE, 22.11.2011
- 106) Convegno "Guida al consenso informato e alla protezione dei dati nella sperimentazione clinica" – Milano, 02.12.2011
- 107) Seminario "I Comitati etici a confronto" – Trento, 20 e 21.01.2012
- 108) Convegno Nazionale sulla Ricerca Indipendente in Italia: la qualità degli studi non-profit, per la ricerca e per i pazienti" – Roma, 6 e 7 Marzo 2012
- 109) Corso: Valutazione clinica dispositivi medici" – Milano, 13 e 14 Marzo 2012
- 110) Convegno "Biobanche: aspetti scientifici ed etico-giuridici a confronto" – Milano, 18.05.2012
- 111) Laboratorio "Sanità equa e interculturale" – Bologna, 25.05.2012
- 112) Ministero della Salute "Sistema Relazionale della Ricerca"-Parma, 26.09.2012
- 113) Evento: "La Sanità tra Ragione e Passione – Da Alessandro Liberati, sei lezioni per i prossimi anni" – Bologna, 14.12.2012
- 114) Corso "Trasferimento tecnologico: strumenti innovativi e metodologie per l'individuazione e la gestione del portafoglio di tecnologie per l'innovazione" – Genova, 03.12.2012
- 115) Convegno "La ricerca oncologica in tempi di spending review" – Firenze, 15.12.2012
- 116) Seminario "Brevetti Biotech", Milano, 12.11.2013
- 117) Ministero della salute "Promuovere la salute attraverso le infrastrutture dedicate alla ricerca biomedica", Roma, 12.09.2013
- 118) Corso AIFA sul nuovo OsSC, Roma, dal 14 al 16.04.2014
- 119) Convegno "Storie di donne e di impegno nella ricerca scientifica e in sanità", Reggio Emilia, 09.05.2014
- 120) Incontro del CE prov.le di Reggio Emilia "Il Comitato etico provinciale incontra i Ricercatori", RE, 30.05.2014
- 121) Evento "Presentazione del progetto RICERC@" – Trento, 27.11.2014
- 122) Convegno Regione Lombardia "Sperimentazione clinica no profit in Italia: criticità, opportunità, prospettive", Milano, 10.12.2014
- 123) Convegno "Aspetti assicurativi e consenso informato nelle sperimentazioni cliniche", Meldola – Forlì, 20.01.2015
- 124) Convegno "Ricerca clinica ed interazioni tra industria farmaceutica, operatori sanitari e pubbliche amministrazioni" – Studio legale Baker & McKenzie, Roma, 17.03.2015

- 125) Convegno Regione Lombardia "Dalla Regione all'Europa e dall'Europa alla regione: il regolamento europeo sulla sperimentazione clinica", Milano, 14.04.2015
- 126) Convegno "Regolamento Europeo", Roma, 17.09.2015
- 127) Convegno "Sistemi informativi in ambito sanitario e protezione dei dati personali" – Garante Privacy, Roma, 02.10.2015
- 128) Convegno Unesco Chair in Bioethics 11th World Conference "Bioethics, Medical ethics & Health Law" – Napoli, 20-22 Ottobre 2015
- 129) Convegno "1° Simposio GCP" – AIFA, Roma, 23.11.2015
- 130) Corso di preparazione ai fini dell'adeguamento dei Centri di Fase I ai requisiti obbligatori per eseguire sperimentazioni di Fase I definiti dalla Determina AIFA del 19 Giugno 2015
- 131) VIII Conferenza Nazionale sui Dispositivi Medici – Ministero della Salute, Roma, 17 e 18 Dicembre 2015
- 132) Convegno "La ricerca clinica parla europeo, la nuova sfida per istituzioni ed imprese", Roma, 21.01.2016
- 133) Convegno "Sperimentazione clinica di fase I in Italia" – Roma, 30.03.2016
- 134) Convegno "Farmaci essenziali: la lista modello dell'OMS" – Milano, 28.04.2016
- 135) Corso AIOM "Studi di fase I" – Milano, 17.05.2016
- 136) Convegno "Il nuovo Regolamento europeo: criticità e opportunità per la ricerca clinica italiana" – Bologna, 08.06.2016
- 137) Convegno "Regolamento UE sulla data protection, impatti e possibili strategie per le aziende sanitarie – Roma, 19.05.2016
- 138) Convegno "Integrità ed etica in sanità" – AUSL di Re, 08.11.2016
- 139) Convegno "Sperimentazioni cliniche – aspetti legali e regolamentari alla luce del Regolamento UE 536/2014" – Roma, 22.11.2016
- 140) Convegno "L'implementazione del Regolamento europeo: quali i prossimi step?" – Milano, 15.03.2017
- 141) Corso "Uso, valorizzazione del brevetto e trasferimento tecnologico negli Studi Clinici" – Milano, 14.12.2017
- 142) Giornata della Trasparenza – RE, 07.12.2017
- 143) Evento "Il biobanking di ricerca come opportunità per un patto di cittadinanza scientifica" – Università Bicocca Milano, 29.01.2018
- 144) Corso residenziale "legge 219/2017: dal consenso informato alla pianificazione condivisa" – Bologna, 15.03.2018
- 145) Evento "Medical device forum – EU MDR 745/2017: quali sfide ci attendono" – Firenze, 24.05.2018

146) Corso di alta specializzazione "GDPR, DPO e nuova Privacy in Sanità: adempimenti, responsabilità" – Milano, 27 e 28.11.2018

147) Giornata "La responsabilità del sanitario secondo la Legge Gelli-Bianco" – Bologna, 11.12.2018

148) Evento School Pubblico Privato "Trasparenza nei rapporti tra Aziende e SSN per una politica Win Win" - Bologna, 02.04.2019

149) Corso sulla Ricerca Clinica "Conseguire e mantenere i requisiti previsti dalla determina AIFA n. 809 del 2015 sulla conduzione di studi di fase I" – Verona, 16.05.2019

150) Workshop Studi no profit "Convenzioni, trasferimento tecnologico e coperture assicurative" – Bologna, 10.04.2019

151) Giornata "Ricerca clinica indipendente: attuali criticità e nuovi scenari" – Roma ISS, 17.05.2019

152) Giornata "GDPR e studi clinici: novità, pratiche" – Milano, 21.06.2019

153) Workshop "uso, valorizzazione del brevetto e trasferimento tecnologico negli Studi Clinici" – Bologna, 09.10.2019

154) Promuovere la sperimentazione clinica in Italia – Centro di coordinamento nazionale dei Comitati etici – Roma, 24.02.2020

155) Webinar "La Ricerca clinica in Italia e il Regolamento Europeo: ai blocchi di partenza" – 28.05.2021

156) Webinar "Il conflitto di interessi nella sperimentazione clinica" – 10.06.2021

157) Modulo del Corso di perfezionamento universitario "Data Protection and Digital Innovation in Healthcare – ProDIGI – Webinar 24 e 25.09.2021

158) Workshop organizzato dall'Università di Pisa nell'ambito del Corso di perfezionamento universitario Data protection and digital innovation in Healthcare "Digital innovation, data protection & technology assessment: un approccio integrato per rispondere alla complessità" – Pisa, 3 e 4 dicembre 2021

159) Giornata "Regole Privacy nell'esercizio dell'attività di ricerca e sperimentazione" – 28.01.2022

• Partecipazione ai seguenti gruppi di lavoro:

- Partecipazione al Gruppo di Lavoro Aziende Ospedaliere per le sperimentazioni cliniche - Bologna, 05.12.2007

- Partecipazione al II Incontro Commissione Regionale per l'Innovazione (O.R.I.) - Bologna, 23.11.2007, 10.06.2009, 12.04.2010

- Partecipazione incontro Direzione Generali sulle sperimentazioni - Bologna, 14.11.2007

- Partecipazione a diversi incontri per l'Anagrafe Regionale della Ricerca - Bologna, 2007-2008-2009-2010

- Partecipazione Incontri regionali Area Ricerca e Innovazione e infrastruttura della Ricerca - Bologna, 2006-2007

- Partecipazione al Coordinamento dei Comitati Etici Regionali presso l'Agenzia Sanitaria Regionale – Area Ricerca e Innovazione Bologna, 2004-2005-2006-2007-2008-2009, ripreso nel 2015
- Partecipazione a diversi incontri per l'Anagrafe Regionale della Ricerca e la Gruppo di lavoro per il relativo manuale operativo Bologna, 2007/2015
- Partecipazione al Gruppo tecnico di lavoro per definire regole e standard per l'organizzazione e la gestione dei flussi informativi della rete regionale degli IRCCS - Bologna, 28.01.2010
- Partecipazione ai Moduli di "LaboratORI per le innovazioni clinico-organizzative" - Bologna, 10.06.2009, 12.04.2010
- Collaborazione con l'Agenzia Sanitaria e Sociale Regionale – Regione Emilia - Romagna anni 2012/2013 – 2014/2015 – 2016-2018 - 2019
- Call for experts per il Common Service ELSI di BBMRI-ERIC (Infrastruttura europea Biobanche) – 2016
- Componente dell'OIV dell'Istituto Zoologico "Anton Dohrn" di Napoli, ente pubblico di ricerca universitario dal Gennaio 2017 al 2019;
- Componente del Comitato etico regionale – Sezione A dal 2017 ad oggi

• Pubblicazioni

Publicazione, in qualità di co-autore, effettuata a cura del Coordinamento Regionale Comitati Etici Regione Emilia Romagna, dal titolo "I Comitati Etici in regione Emilia Romagna: i risultati di un'indagine conoscitiva e le prospettive per un maggiore coordinamento" - Giornale Italiano di Farmacia Clinica, 19, 1, 2005

Publicazione, in qualità di co-autore, effettuata a cura del Coordinamento Regionale Comitati Etici Regione Emilia Romagna, dal titolo "I Comitati Etici locali in Emilia Romagna – Dossier Agenzia Sanitaria Regionale – 183-2009 – Dicembre 2009

Intervista al Corriere della Sera/Salute pubblicata il 05.12.2010 su Biomateriali e Consenso Informato.

Publicazione, come co-autore, sul Consenso informato nell'ambito di studi in situazione di emergenza sul Giornale Italiano di Cardiologia

Publicazione sulla Rivista American Journal of Bioethics dell'articolo, come co-autore: "Clinical Ethics Consultation and Research Ethics consultation: a call for Italy." – Volume 18/2018 – 18(1), pp. 63–64

• La sottoscritta dichiara di aver svolto attività di Docente/Relatore:

01) Relatrice al Seminario Intensivo "La richiesta di autorizzazione alla Sperimentazione Clinica e di parere ai CE in Italia. Focus sulle procedure" – Temas Forum _ Milano, 16.02.2010

02) Docente al corso ASMN sulla metodologia della ricerca rivolto alle professioni sanitarie da parte della Direzione Professioni

Sanitarie - Reggio Emilia, anno 2009/2010, per complessive n. 8 lezioni

03) Relatrice al Seminario "Tutela dei pazienti e copertura assicurativa nelle sperimentazioni cliniche", Studio Legale Baker & Mackenzie Roma, 28.05.2010

04) Docenza al Master Il livello "Promozione e governo della ricerca nelle aziende sanitarie"- UNIMORE, Policlinico di Modena, 08.07.2010

05) Docente al Corso di Il livello per farmacisti del SSN organizzato dalla Regione Emilia Romagna e Ce.V.E.A.S., Bertinoro, 09.06.2010 e Bologna, 17.11.2010

06) Docente al Corso di Il livello per farmacisti del SSN organizzato dalla Regione Emilia Romagna e Ce.V.E.A.S., Bologna, 17.11.2010

07) Docente al corso di formazione "Presentazione del "Progetto pilota di utilizzo del test per il DNA di papilloma virus umano come test primario di screening per i precursori del cancro cervicale. Aspetti teorici e pratici", AUSL di RE, 04.05.2010 e 14.05.2010

08) Docente al Corso: "Coperture assicurative per le sperimentazioni cliniche dei medicinali", Istituto Internazionale di Ricerca, Milano, 20.10.2010

09) Relatrice all'Istituto di Ricerca Farmacologica "Mario Negri" di Milano sulla "Legislazione e normativa delle sperimentazioni cliniche: lettura critica", richiesta dall'ex Coordinatore Scientifico, Dr. G. Apolone, 03.12.2010

10) Docente al Corso: "Coordinare uno studio clinico" organizzato dall'IRCCS IRST di Meldola, Castrocaro Terme, 11-13- Aprile 2011

11) Docente al Corso: "Coperture assicurative per le sperimentazioni cliniche dei medicinali", Istituto Internazionale di Ricerca, Milano, 29.06.2011

12) Docente al Corso: "Le Cinque Giornate di Via La Masa" – Milano, Istituto RF Mario Negri, 06.10.2011

13) Docente al Corso: "Ricerca clinica di fase I" – Istituto Internazionale di Ricerca, Milano, 23.11.2011

14) Docente al Corso: "Guida legale agli Studi Osservazionali" – Forma Futura - Roma, 22.03.2012

15) Docente al Corso: "Guida legale agli Studi Osservazionali" – Forma Futura - Milano, 03.02.2012

16) Docente al Corso "Guida alle Convenzioni di sperimentazione clinica" – Forma Futura - Milano, 10.05.2012

17) Relatore al Corso teorico-pratico "Sperimentazioni cliniche in Oncologia: dalla progettazione alla conduzione dello studio" – IRST IRCCS di Meldola (FO), 13.11.2012

18) Relatore al Corso " Sperimentazioni cliniche no-profit co-finanziate: guida alle convenzioni" – Forma Futura - Milano, 11.12.2012

19) Relatore al Convegno "Dispositivi Medici" – Istituto Internazionale di Ricerca - Milano, 11.12.2012

- 20) Docente al Corso: "Sperimentazioni Cliniche no profit co-finanziate: guida alle Convenzioni" – Forma Futura, Milano, 11.12.2013
- 21) Relatore al Corso "La sperimentazione clinica dei dispositivi medici", Forma Futura - Roma, 06.03.2013
- 22) Relatore al Seminario "Uso compassionevole, Off Label e Off License dei medicinali in Italia", Temas Forum Milano, 20.03.2013
- 23) Docente al Corso "Guida alle convenzioni di sperimentazione clinica", Forma Futura Roma, 19.04.2013
- 24) Docente al Corso "Clinical Monitor", Istituto Internazionale di Ricerca, Milano, 04.06.2013
- 25) Relatore al Corso "Valutazione clinica dei dispositivi medici", Istituto Internazionale di Ricerca, Milano, 09.07.2013
- 26) Relatore Workshop "I nuovi Comitati etici alla luce del D.L. 158/2012, Forma Futura Milano, 10.07.2013
- 27) Docenza corso "Comitati Etici" - Istituto Internazionale di Ricerca - Milano, 01 e 02.10.2013
- 28) Relatore al Workshop "I nuovi Comitati etici alla luce del Decreto Legge 158/2012", Forma Futura Roma, 08.10.2013
- 29) Docenza Corso di alta specializzazione in contratti di sperimentazione clinica, Forma Futura Milano, 15.11.2013
- 30) Docenza al Corso "Trial Clinico per valutare l'efficacia della Tomosintesi mammografica nel percorso di screening" – AUSL di RE, 12.02.2014 e 18.02.2014
- 31) Relatore al Corso "La sperimentazione clinica dei dispositivi medici", Forma Futura Milano, 17.02.2014
- 32) Docenza al Corso "Comitati etici", Istituto Internazionale di Ricerca, Milano, 10.03.2014
- 33) Docenza al Master universitario di II livello "Medicina e Biostatistica: fondamenti di metodologia della ricerca", su "L'uso compassionevole dei farmaci", Università degli studi di Parma, 17.05.2014
- 34) Relatore al Corso "Contratti studi profit, no profit, osservazionali", Forma Futura, Milano, 20.05.2014
- 35) Relatore al Convegno "Giornata della Ricerca Clinica", Temas Forum, Milano, 27.05.2014
- 36) Relatore al Corso GIDM "Flussi economico-contrattuali negli studi clinici: protagonisti a confronto", IRCCS IRST di Meldola (FC), 29.05.2014
- 37) Docenza al Corso "Clinical Monitor", Istituto Internazionale di Ricerca Milano, 05.06.2014
- 38) Docenza al Corso "Guida operativa al nuovo Regolamento europeo sulla Sperimentazione clinica Forma Futura – Milano – 30.06.2014

- 39) Docenza al Corso "La sperimentazione clinica di dispositivi medici: gli aspetti regolatori" – Forma Futura, Roma , 15.07.2014
- 40) Docenza al Corso "Valutazione clinica dei dispositivi medici" – Istituto Internazionale di Ricerca, Milano, 23.09.2014
- 41) Docenza al Corso "Guida operativa al nuovo Regolamento europeo sulla Sperimentazione clinica Forma Futura– Roma – 03.10.2014
- 42) Docenza al Corso " Clinical Trial Application" – Forma futura Milano, 06.11.2014
- 43) Docenza al Corso SIFO "Dispositivi medici e rischio clinico" – Torino, 14.11.2014
- 44) Docenza al Corso "Linee guida – Il protocollo di ricerca: dall'idea progettuale all'autorizzazione" – AUSL di Treviso, 24.11.2014
- 45) Docenza al Corso "Guida legale agli Studi no profit: le convenzioni" – Forma Futura Milano, 11.12.2014
- 46) Relazione ad incontro seminariale organizzato dal Comitato Etico Interaziendale Bologna – Imola sulla Ricerca Genetica, Bologna – 13.02.2015
- 47) Docenza al Corso "Clinical Trial Application" – Forma Futura Roma, 20.02.2015
- 47) Docenza al Corso "Comitati etici", Istituto Internazionale di Ricerca, Milano, 02.03.2015
- 48) Relazione al Convegno "Medical Devices Forum 2015" – Pharma Education Center, Firenze, 05.03.2015
- 49) Docenza al Master di I livello "Management del rischio infettivo correlato all'assistenza sanitaria", Università di Parma, 06.03.2015
- 50) Docenza al Corso "Guida alla sperimentazione clinica di dispositivi medici" – Forma Futura Bologna, 17.04.2015
- 51) Relazione alla tavola rotonda all'interno del Seminario "Le sperimentazioni cliniche: come prepararsi ad affrontare la sfida del nuovo Regolamento europeo (n. 536/2014)", HPS, Heath Publishing & Services, Roma, 10.04.2015
- 52) Docenza al Corso "Guida alla sperimentazione clinica di presidi medici" – Forma Futura, Bologna, 17.04.2015
- 53) Docenza al Corso presso l'Istituto Tumori di Milano "Clinical Trial Application" – Forma Futura, Milano, 06.05.2015
- 54) Seminario "Nuovo regolamento europeo" – TFS (CRO), Roma, 22.05.2015
- 55) Corso "Evento formativo GIDM" in qualità di moderatore – Istituto Tumori di Milano, 29.05.2015
- 56) Docenza al Corso "Clinical Monitor", Istituto Internazionale di Ricerca, Milano, 23.06.2015
- 57) Docenza al Corso "Studi clinici profit: tutte le convenzioni", Forma Futura Bologna, 16.07.2015

- 58) Docenza al Corso "Sperimentazione clinica dei Dispositivi Medici: quadro normativo" – CD Pharma, Milano, 29.09.2015
- 59) Docenza al Corso "Clinical trial application: guida operativa alla richiesta di autorizzazione in tema di sperimentazione clinica" – Forma futura, Bologna, 15.10.2015
- 60) Relazione al Comitato etico provinciale di Modena "La ricerca genetica: quadro normativo" – Modena, 27.10.2015
- 61) Docenza "Meet the professor" su "Il Regolamento europeo" all'IRCCS Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori (IRST) di Meldola, 03.11.2015
- 62) Docenza: "Verso il Regolamento Europeo: le criticità" – Comitato etico di Verona-Rovigo per la Rete dei Comitati Etici - Verona, 13 Novembre 2015
- 63) Docenza "Guida alle sperimentazioni cliniche con dispositivi medici" – Forma Futura, Bologna, 19 Novembre 2015
- 64) Docenza al Corso FAD "Metodologia della ricerca clinica nelle aziende sanitarie" – Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia, 27.11.2015
- 65) Relazione al Comitato etico provinciale di Modena "Nuovo Regolamento europeo sulla sperimentazione clinica" – Modena, 15.12.2015
- 66) Docenza al Corso "Comitati etici" – Istituto Internazionale di Ricerca, Milano, 18.02.2016
- 67) Docenza al Corso di alta specializzazione "No profit: tutte le convenzioni", Bologna, 23.02.2016
- 68) Docenza al Corso di alta specializzazione "Studi clinici profit: tutte le convenzioni", Milano, 19.04.2016
- 69) Docenza al Corso "Sperimentazioni cliniche in Oncologia: Scienza, etica e legge a confronto" – Modena, 20.05.2016
- 70) Docenza al Corso "Clinical Monitor" – Milano, 21.06.2016
- 71) Docenza al Seminario "Regolamento europeo sulle sperimentazioni cliniche" – Milano, 04.07.2016
- 72) Docenza al Corso "Guida alla sperimentazione clinica dei dispositivi medici" – Bologna, 07.07.2016
- 73) Docenza al Corso "Gestione amministrativa della funzione ricerca" – AUSL Romagna, Rimini, 12 e 13.09.2016
- 74) Docenza al Corso "Negoziazione dei Comitati di Sperimentazione clinica" – Milano, 20.09.2016
- 75) Docenza al Corso "Il consenso informato nella sperimentazione clinica" – Bologna, 29.09.2016
- 76) Docenza al Corso "Guida legale alle convenzioni in sperimentazione" – Milano, 07.10.2016
- 77) Docenza al Corso "Convenzioni non profit" – Milano, 26.10.2016
- 78) Relatrice al Convegno "Le cose che contano" – Rete di Trento

dei Comitati etici – Venezia, 11.11.2016

79) Docenza al Convegno “Dispositivi medici: il nuovo Regolamento europeo2 – Milano, 13.12.2016

80) Docenza al Corso presso lo IOV (IRCCS Istituto Oncologico Veneto) “Convenzioni di sperimentazione clinica” – Padova, 30.01.2017

81) Docenza al Corso ““Studi clinici profit: tutte le convenzioni”, Milano, 23.02.2017

82) Docenza al Corso “Comitati etici” – Milano, 8 e 9 Marzo 2017

83) Docenza al Corso “Il nuovo regolamento europeo sulla sperimentazione clinica: componente scientifica, etica e aspetti regolatori”, Reggio Emilia AUSL, 22 e 29 Maggio 2017

84) Docenza al Corso “La sperimentazione clinica con device alla luce del nuovo Regolamento europeo” – Bologna, 31.05.2017

85) Docenza al Corso presso l’Agenzia Sanitaria e Sociale della Regione Emilia-Romagna “Comitati Etici” – Bologna, 07.06.2017

86) Docenza al Corso presso l’A.O.U. di Modena “Cosa cambia con il nuovo Regolamento europeo sulle sperimentazioni cliniche” – Modena, 16.06.2017

87) Docenza al Corso “Studi “No profit: tutte le convenzioni” - Bologna, 27.06.2016

88) Docenza al Corso “Indagini cliniche don dispositivi medici” – Milano, 11.07.2017

89) Docenza al Corso “Comitati etici” – Roma, 19 e 21 Settembre 2017

90) Docenza al Corso “la sperimentazione clinica con device alla luce del nuovo Regolamento europeo” – Roma, 27.09.2017

91) Relatrice al Convegno “Le prossime sfide per i dispositivi medici: Il nuovo Regolamento europeo n. 745/2017” – Firenze Medical Device Forum, 04.10.2017

92) Relatrice al Convegno “la sperimentazione clinica in Italia: tra Regolamento europeo e, iniziative regionali e pratiche aziendali” – Cergas Bocconi, Milano, 30.10.2017

93) Docenza al Corso “Studi profit: le convenzioni” - Bologna, 30.11.2017

94) Docenza al Seminario “Fare squadra sulle frontiere della scienza: per una buona pratica della ricerca scientifica – I requisiti ELSI” – Università di Milano – Bicocca – Milano, 01.12.2017

95) Relatrice all’Evento “Regulatory affairs”, Milano, 27.03.2018

96) Docenza al Corso “Studi osservazionali su farmaci e device: guida alla compliance” – Milano, 22.02.2018

97) Docenza al Corso “Comitati etici” – Milano, 06.03.2018

98) Docenza al Corso “Studi no profit: guida alle convenzioni ed alle

coperture assicurative" – Milano, 19.04.2018

99) Docenza al Corso "Studi no profit e Real World Evidence" – Milano, 09.05.2018

100) Docenza al Corso "Studi clinici: guida alla normativa e al regolatorio" – Milano, 04.06.2018

101) Docenza al Corso "il consenso informato nella sperimentazione clinica" – Bologna, 19.06.2018

102) Docenza al Corso "Comitati etici" – Roma, 09.10.2018

103) Docenza al Corso "Guida alla Ricerca Clinica: aspetti legali e regolatori" – Genova, 15.11.2018

104) Docenza al Corso "Studi no profit" – organizzato dal Comitato etico Area vasta Emilia Centro – Bologna, 25.01.2019

104) Docenza al Corso "studi clinici profit: normativa e contratti" – Milano, 13.02.2019

105) Docenza al Corso "Comitati etici" – Milano, 05.03.2019

106) Docenza al Corso "Guida alla ricerca clinica: aspetti legali e regolatori" – Milano, 20.03.2019

107) Docenza al Workshop Studi no profit: Convenzioni, Trasferimento Tecnologico e Coperture assicurative – Bologna, 09.04.2019

108) Docenza al Corso "Sperimentazioni cliniche: aspetti legali, regolatori e contrattualistica" – Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana, 22.05.2019

109) Relatrice al Convegno "la ricerca, l'etica e la privacy: dal dato clinico alla pubblicazione scientifica" – IRCCS Ospedale S. Cuore – Don Calabria di negrar (VR), 22.06.2019

110) Docenza al Corso "Guida alla ricerca clinica post marketing" – Milano, 02.07.2019

111) Docenza al Corso "Summer School – Study coordinator" – Firenze, 09.07.2019

112) Docenza al Corso "I comitati etici" – Roma, 15.10.2019

113) Docenza al Corso "Gli studi no profit: aspetti normativi e implicazioni pratiche" – Azienda ULSS 9 – Scaligera, Verona, 24.10.2019

114) Docenza al Corso "Studi osservazionali su farmaci e device: guida alla Compliance" – Milano, 20.11.2019

115) Corso "Ricerca clinica con device dopo il Regolamento UE 745/2017" – Bologna, 12.12.2019

116) Corso al Dottorato di ricerca in Scienze mediche e chirurgiche traslazionali dell'Università degli Studi di Parma su "Elementi normativi ed etici per la conduzione degli studi no profit" – parma, 17.12.2019

117) Evento "Cosa cambia nella Ricerca clinica con la nuova normativa. Dai requisiti dei centri di ricerca ai Problemi etici" GOIRC

Firenze, 07.02.2020

118) Corso "I comitati etici" – webinar 06.07.2020

119) Corso "Studi profit: il nuovo Contratto nazionale" –webinar 9-11 giugno 2020

120) Corso al comitato etico regionale del Friuli venezia Giulia "Valutare studi e sperimentazioni cliniche: il ruolo del Comitato etico. Aspetti giuridici e regolatori nell'attività valutativa del CE" – webinar, 22 e 24 settembre 2020

121) Corso "Il Consenso informato nella sperimentazione clinica" – webinar 26 e 27 ottobre 2020

122) Corso al Master in Data Management e coordinamento delle sperimentazioni cliniche dell'Università del Piemonte orientale webinar 07.11.2020

123) Corso "Studi no profit: guida ai contratti" – webinar 24 e 26 novembre 2020

124) Corso "Studi no profit: guida ai contratti" – webinar 25 e 27 gennaio 2021

125) Corso CE "Reg EU 536/2014" – webinar 08.02.2021

126) Corso "Reg UE 2017/745" – webinar 23 e 24.02.2021

127) Partecipazione Tavola rotonda sulla privacy – webinar 19.03.2021

128) Corso "Studi no profit" webinar 25 e 27.05.2021

129) Corso "Contratto studi profit" – webinar 5 e 6.07.2021

130) Corso privacy aziendale con il DPO "Studi e ricerche: novità e adempimenti del principal investigator dopo il GDPR – Parma, 16.09.2021

131) Corso "Studi osservazionali" – webinar, 20 e 21.09.2021

132) Corso "CE e Reg. UE 2014/536" – webinar 27.09.2021

133) Corso "Studi osservazionali" per il CEUR (Comitato etico regionale Friuli Venezia Giulia) webinar 27.10.2021 e 17.11.2021 e 15.12.2021

134) Corso "Indagini cliniche con dispositivi medici" per il CEUR (Comitato etico regionale Friuli Venezia Giulia) webinar 28.10.2021 e 18.11.2021 e 16.12.2021

135) Corso "Il Consenso Informato" – Webinar 29 e 30.11.2021

136) Corso "GDPR, DPO in sanità. Come cambia la privacy nella Ricerca clinica" – Webinar 9 febbraio 2022

137) Corso "Ricerca clinica con device dopo il Regolamento UE 745/2017 – Webinar 14 e 15 marzo 2022

138) Corso "Procedure amministrative, legali e finanziarie in ambito di sperimentazione clinica" – Webinar 20.05.2022, ASST Ovest Milanese

139) Corso "Studi no profit: guida al Contratto dopo il D.M. 30.11.2021" – Webinar, 13 e 14 giugno 2022

140) Corso privacy e ricerca – Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma, 16 giugno 2022

141) Corso: "Assetto normativo delle Sperimentazioni Cliniche Profit e No Profit e degli studi osservazionali"- c/o l'Istituto Oncologico Veneto di Padova – 20 giugno 2022

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a) **19.01.2010**
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Master II livello "Promozione e governo della ricerca clinica nelle Aziende Sanitarie" A.A. 2008/2009 - Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia**
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
- Qualifica conseguita **Diploma di specialità in "Promozione e governo della ricerca clinica nelle Aziende Sanitarie" A.A. 2008/2009 con votazione 110/110 e lode.**
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
- Date (da – a) **Luglio 1984**
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Università degli Studi di Modena**
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
- Qualifica conseguita **Diploma di laurea in giurisprudenza conseguito presso la Università degli Studi di Modena il 13.07.1984**
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

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

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

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.

CAPACITÀ E COMPETENZE

ORGANIZZATIVE

Ad es. coordinamento e amministrazione di persone, progetti, bilanci; sul posto di lavoro, in attività di volontariato (ad es. cultura e sport), a casa, ecc.

CAPACITÀ E COMPETENZE

TECNICHE

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

CAPACITÀ E COMPETENZE

ARTISTICHE

Musica, scrittura, disegno ecc.

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Competenze non precedentemente indicate.

PATENTE O PATENTI

ULTERIORI INFORMAZIONI

ALLEGATI

PRIMA LINGUA

ITALIANO

INGLESE

Buono

Buono

Buono

ABILITÀ NELLA CAPACITÀ DI RELAZIONE E COMUNICAZIONE

COORDINAMENTO E ORGANIZZAZIONE UFFICIO E PERSONE

OFFICE (WINDOWS, WORD, EXCEL) : BUONA CONOSCENZA

INTERNET : BUONA CONOSCENZA

POSTA ELETTRONICA : BUONA CONOSCENZA

Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base al Regolamento UE 2016/679.

La sottoscritta, ai sensi e per gli effetti degli articoli 46 e 47 e consapevole delle sanzioni penali previste dall'articolo 76 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 nelle ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci, dichiara che le informazioni riportate nel presente curriculum vitae, redatto in formato europeo, corrispondono a verità e di essere in possesso dei titoli e delle qualifiche indicati nel presente curriculum vitae et studiorum, riservandomi di produrre a richiesta titoli ed attestati utili alla valutazione della mia posizione che non siano già nel mio fascicolo personale.

20.07.2022

Teresa Coppola

24

