

Oriana Russotti

Nazionalità Italiana
Luogo e data di nascita Milano, 29 Giugno 1979

Istruzione

Titolo di studio

Luglio 1999
Tecnico di laboratorio Chimico Biologico, I.T.C. "Primo Levi", Bollate (MI)

Corsi formativi

1 Marzo – 18 Maggio 2001
Corso Formaper "Come gestire il ruolo di assistente nella piccola impresa" (Regione Lombardia in collaborazione con la Camera di Commercio) - riferimento di legge n° 236/93 –9 – comma 3 - anno 2000

Settembre 2003
Computer Driving Licence (E.C.D.L.)

Novembre 2007
Training sulla Farmacovigilanza – Relatore: Dr. Alessandro Lizoli

Corsi annuali sulla sicurezza nei luoghi di lavoro

ESPERIENZE LAVORATIVE

PPD Italy s.r.l - Milano

Da Marzo 2015 ad oggi
Country Approval Specialist

- Preparazione e coordinamento di attività di sperimentazione clinica dei protocolli sperimentali e le richieste da parte di AIFA, ISS, Comitati Etici
- Applicazione della domanda di protocolli sperimentali nel portale AIFA e Comitati Etici
- Consulenza sulla strategia di Regolatorio nazionale (AIFA, ISS, Comitati Etici) ai clienti
- Coordinamento con i medici sperimentatori per le attività relative alla presentazione della domanda di sperimentazione
- Contatto chiave a livello nazionale per attività relative alla presentazione di richieste etiche o normative e linee guida vigenti
- Coordinamento dei reparti funzionali interni per garantire l'avvio dei vari centri sperimentali
- Preparazione dei pacchetti regolatori per revisione di conformità degli stessi
- Preparazione dei documenti specifici per la sperimentazione (Consenso Informato)
- Supporto nelle attività di negoziazione contratti e budget con le istituzioni ospedaliere
- Traduzione informale di testi scientifici ed amministrativi dall'inglese all'italiano e dall'italiano all'inglese
- Aggiornamento dei sistemi di gestione dei progetti

Da Dicembre 2010 a Marzo 2015

Assistente di progetto

- Supporto amministrativo dei progetti di sperimentazione clinica dalla fase di avvio alla fase di attivazione dei centri sperimentali (sottomissione dei progetti, contatti con i centri sperimentali)
- Traduzione informale di testi scientifici ed amministrativi dall'inglese all'italiano e dall'italiano all'inglese
- Aggiornamento dei sistemi di gestione dei progetti

Quintiles S.p.A. - Milano

Da Giugno 2008 a Dicembre 2010

Assistente di progetto

- Supporto amministrativo dei progetti di sperimentazione clinica dalla fase di avvio alla fase di attivazione dei centri sperimentali (gestione della piattaforma AIFA, sottomissione dei progetti, assistenza con i centri sperimentali)
- Traduzione informale di testi scientifici ed amministrativi dall'inglese all'italiano e dall'italiano all'inglese
- Aggiornamento dei sistemi di gestione dei progetti
- Assistenza diretta alle aziende farmaceutiche per la gestione logistica ed amministrativa di farmaco
- Traduzione informale di testi scientifici ed amministrativi dall'inglese all'italiano e dall'italiano all'inglese
- Aggiornamento dei sistemi di gestione dei progetti

Hyperphar Group S.p.A. (Pierrel S.p.A) - Milano

Da Dicembre 2006 a Giugno 2008

Assistente di progetto

- Supporto amministrativo dei progetti di sperimentazione clinica dalla fase di avvio alla fase di attivazione dei centri sperimentali (gestione della piattaforma AIFA, sottomissione dei progetti, assistenza con i centri sperimentali)
- Traduzione informale di testi scientifici ed amministrativi dall'inglese all'italiano e dall'italiano all'inglese
- Aggiornamento dei sistemi di gestione dei progetti
- Assistenza diretta alle aziende farmaceutiche per la gestione logistica ed amministrativa di farmaco
- Traduzione informale di testi scientifici ed amministrativi dall'inglese all'italiano e dall'italiano all'inglese
- Aggiornamento dei sistemi di gestione dei progetti

MonteResearch s.r.l. - Bollate (MI)

Da Gennaio 2006 a Dicembre 2006

Coordinatrice Dipartimento di Clinical Trial Supply

- Coordinamento del personale impiegato nel dipartimento e delle attività di Clinical Trial Supply
- Allestimento materiali per sperimentazione clinica secondo le normative vigenti
- Preparazione e gestione dei documenti per i protocolli sperimentali (etichette del farmaco)

Bracco S.p.A. - Milano

Da Ottobre 2002 a Dicembre 2005

QA specialist/assistant nel dipartimento Assicurazione Qualità GMP/Monitoring&Review

- Monitoraggio di tutte le linee produttive e di confezionamento secondo la normativa GMP
- Revisione di tutti i documenti di produzione
- Addestramento del personale di produzione
- Gestione delle procedure operative (produzione e revisione)
- Assistenza per le deviazioni procedurali

Laboratorio Alfa s.r.l. – Milano

Da Novembre 2001 a Ottobre 2002

Tecnico di laboratorio ed impiegata amministrativa

Biochimico Laboratorio Analisi Mediche – Milano

Da Gennaio 2000 a Ottobre 2001

Tecnico di laboratorio ed impiegata amministrativa

Ospedale “Sacra Corona “- Garbagnate Milanese (MI)

Da Giugno 1998 a Luglio 1998

Stage come **Tecnico di laboratorio** presso il **Dipartimento Urgenze del Laboratorio Analisi**

LINGUE STRANIERE

Italiano madrelingua

Inglese Livello discreto

Francese Livello scolastico

CONOSCENZE INFORMATICHE

Buona conoscenza di Windows, Office, Intenet

INFORMAZIONI GENERALI

Patente di Guida B

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi dell’art. 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 “Codice in materia di protezione dei dati personali” e dell’art. 13 del GDPR (Regolamento UE 2016/679).

Milano, 08 Settembre 2021