

FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **CELENZA ROSANNA**

Indirizzo

Telefono

E-mail

Nazionalità

Data di nascita

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date
- Tipo di azienda ed indirizzo
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

01/09/2025 – in corso

Servizio farmaceutico territoriale USL UMBRIA 2 sede di Terni

Dirigente Farmacista a tempo indeterminato

- Distribuzione diretta di farmaci oncoematologici di classe H, PHT, Hosp
- Gestione delle forniture di farmaci ed integratori per le malattie rare
- Gestione ed autorizzazione stupefacenti sul territorio
- Monitoraggio della spesa farmaceutica e analisi costo-terapia
- Monitoraggio registri AIFA di farmaci innovativi e non
- Assistenza farmacologica per pazienti in ADI ed in dimissione da ricovero/visita specialistica
- Gestione e distribuzione farmaci ai distretti del territorio
- Dispensazione farmaci esteri ed importati
- Gestione delle risorse farmacologiche da distribuire a RSA, Case di Cura e distretti del territorio

- Date
- Tipo di azienda ed indirizzo
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

01/04/2025 – 30/08/2025

Sezione Oncologia del Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi Di Perugia

Contratto di lavoro autonomo per il ruolo di Data Manager (STUDY COORDINATOR) SPERIMENTAZIONI CLINICHE

- contratto di lavoro autonomo per lo svolgimento delle attività di raccolta, inserimento dati data base dedicati e gestione del farmaco sperimentale, al fine del completamento del progetto dal titolo: "Studi traslazionali in oncologia" Responsabile scientifico Prof. Mario Mandalà

- Date

01/05/2025 – 30/04/2026

• Tipo di azienda ed indirizzo	Sezione Ematologia ed Immunologia Clinica del Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell' "Università degli Studi" Di Perugia
• Tipo di impiego	Borsa di ricerca per il ruolo di Data Manager (STUDY COORDINATOR) SPERIMENTAZIONI CLINICHE
• Principali mansioni e responsabilità	- Borsa di ricerca, della durata di mesi 12, sul tema: raccolta e analisi di dati sperimentali del protocollo NPM1-AML-ME da svolgere nell'ambito del progetto dal titolo "NPM1-mutated AML and its microenvironment: dissecting mutations and drug conditioning for new therapeutic options", Responsabile Scientifico Prof.ssa Maria Paola MARTELLI.
• Date	09/10/2023-14/08/2024
• Tipo di azienda ed indirizzo	Servizio farmaceutico territoriale USL UMBRIA 2 sede di Terni
• Tipo di impiego	Dirigente Farmacista a tempo determinato
• Principali mansioni e responsabilità	- Distribuzione diretta di farmaci oncoematologici di classe H, PHT, Hosp - Gestione delle forniture di farmaci ed integratori per le malattie rare - Gestione ed autorizzazione stupefacenti sul territorio - Monitoraggio della spesa farmaceutica e analisi costo-terapia - Monitoraggio registri AIFA di farmaci innovativi e non - Assistenza farmacologica per pazienti in ADI ed in dimissione da ricovero/visita specialistica - Gestione e distribuzione farmaci ai distretti del territorio - Dispensazione farmaci esteri ed importati - Gestione delle risorse farmacologiche da distribuire a RSA, Case di Cura e distretti del territorio
• Date	01/05/2024 – 30/04/2025
• Tipo di azienda ed indirizzo	Sezione Ematologia ed Immunologia Clinica del Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell' "Università degli Studi" Di Perugia
• Tipo di impiego	Borsa di ricerca per il ruolo di Data Manager (STUDY COORDINATOR) SPERIMENTAZIONI CLINICHE
• Principali mansioni e responsabilità	- Collaborazione al progetto "Ottimizzazione della gestione dei database e dei campioni biologici" di cui è Responsabile Scientifico la Dott.ssa Valeria Cardinali Il progetto prevede la collaborazione in qualità di Data Manager negli Studi Clinici profit e no-profit in atto o in attivazione presso la Sezione Ematologia ed Immunologia Clinica del Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell' "Università degli Studi" Di Perugia: Tagraxofusp nei pazienti affetti da Leucemia Mieloide Acuta CD123+ o con immunofenotipo BPDCN". Codice studio: AML2020 GIMEMA ONLUS. Ponatinib for the management of minimal residual disease (MRD) and hematologic relapse in adult Ph+ acute lymphoblastic leukemia (Ph+ALL) patients" CODICE: ALL2620.GIMEMA ONLUS. Studio interventistico di fase III, prospettico, randomizzato, multicentrico sulla intensificazione precoce del trattamento basata sulla Clearance dei Blasti Periferici in pazienti affetti da AML con mutazione FLT3. Studio MYNERVA-GIMEMA. AMELIORATE (AML Early IntensificatiOn based on peRipheral bIAsT cEarance)". CODICE: AML1919. GIMEMA ONLUS. Role of Adrenomedullin in Leukemic Endosteal/Vascular Niches" CODICE: AML2220. GIMEMA ONLUS. Newly Diagnosed Adult Philadelphia Chromosome-Positive Acute Lymphoblastic Leukemia (Ph+ ALL). Sequential Treatment with Ponatinib and the Bispecific Monoclonal Antibody Blinatumomab vs Chemotherapy and Imatinib" CODICE: LAL2820 GIMEMA ONLUS Phase III study to assess the impact of gemtuzumab ozogamicin, in combination with standard chemotherapy, on the levels of minimal residual disease, and the role of glasdegib as a post-transplant maintenance, in adult patients, aged 18-60 years, with previously untreated, de novo, favorable-intermediate-risk acute myeloid leukemia", CODICE: AML1819 GIMEMA onlus Studio interventistico di fase II, prospettico, multicentrico, in pazienti affetti da leucemia mieloide acuta secondaria a neoplasie mieloproliferative non eleggibili per chemioterapia intensiva, per valutare una terapia di combinazione con decitabina e venetoclax. ENABLE (vENetoclax plus decitAbine treatment in Blastic phase of myeLoProliferative nEoplasms), AML2420 EudraCT number 2020-006114-20 ClinicalTrials.gov ID NCT04763928 Phase 3 Randomized, Controlled Study of Blinatumomab Alternating With Low-intensity Chemotherapy Versus Standard of Care for Older Adults With Newly Diagnosed Philadelphia-

negative B-cell Precursor Acute Lymphoblastic Leukemia With Safety Run-in. Protocol code: 20190360, Sponsor: Amgen, Inc - GOLDEN GATE

Studio multicentrico di fase II su venetoclax e azacitidina nella gestione della ricaduta/progressione molecolare in pazienti adulti affetti da leucemia mieloide acuta con mutazione di NPM1. CODICE: AML2521. GIMEMA onlus.

Venetoclax Real-World Observational study on effectiveness and treatment management in patients with newly diagnosed AML who are ineligible for intensive chemotherapy in Italy - VERO. Promotore Abbvie.

A single arm, open-label Phase 3b study to describe the safety and tolerability of ivosidenib in combination with azacitidine in adult patients newly diagnosed with IDH1m acute myeloid leukemia (AML) ineligible for intensive induction chemotherapy" Codice studio: ALIDHE, Promotore : Servier Affaires Médicales.

Formulazione liposomiale di danunorubicina e citarabina (Vyxeos, CPX-351) per il trattamento delle forme di Leucemia Acuta Mieloide terapia correlate o Leucemia Acuta Mieloide con alterazioni mielodisplatiche: studio retrospettivo Multicentrico sui dati di efficacia e sicurezza, Promotore dello studio: ASST Valle Olona - PO Busto Arsizio

Studio osservazionale retrospettivo, multicentrico, per la valutazione real-life dell'outcome dei pazienti affetti da leucemia mieloide acuta secondaria a neoplasia mieloproliferativa, Codice protocollo: ENEA. Promotore dello studio: Centro coordinatore: UOC Oncematologia – Istituto Oncologico Veneto – IOV – IRCCS

A phase 2A pilot study to assess the safety and efficacy of eltanexor in relapsed/refractory NPM1-mutated acute myeloid leukemia, codice studio: ELENA-01, Promotore : Azienda Ospedaliero-Universitaria delle Marche

GIMEMA AML2623. "Novel approaches to target MECOM/EVI1 in Acute Myeloid Leukemia". CIC 022 Osservazionale Promotore: GIMEMA Onlus

Post-Authorization Registry of ELZONRIS (Tagraxofusp) in Patients with Blastic Plasmacytoid Dendritic Cell Neoplasm (BPDCN)- STML-401-0521 Promotore: Stemline Therapeutics

A proof-of-concept non-interventional study of FLT3-ITD mutations at single-cell level at diagnosis and during the disease course in patients with acute myeloid leukemia (AML) harbouring NPM1 mutation and labelled as FLT3-ITD negative/low by standard diagnostic approach. Codice del protocollo: scFLT3-AML-PG01 Promotore dello studio: Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Perugia.

IMPATY-AML: Integrating Molecular and digital PATHology to track new response biomarkers in high-risk Acute Myeloid Leukemia during treatment. Promotore dello studio: Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Perugia.

CELERE : Clonal evolution in newly defined high-risk acute myeloid leukemia and role of leukemic stem cells as disease reservoir (CELERE). Promotore dello studio: Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Perugia.

- Date 01/09/2023-01/03/2024
- Tipo di azienda ed indirizzo Sezione Ematologia ed Immunologia Clinica del Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell' "Università degli Studi" Di Perugia
- Tipo di impiego Prestazione occasionale per il ruolo di Data Manager (STUDY COORDINATOR) SPERIMENTAZIONI CLINICHE
- Principali mansioni e responsabilità
 - Collaborazione al progetto "Attività di studio e ricerca in qualità di Data Manager nell'ambito dei trattamenti innovativi in onco-ematologia" di cui è Responsabile Scientifico la Prof.ssa Maria Paola
 - Il progetto prevede la collaborazione in qualità di Data Manager negli Studi Clinici profit e no-profit in atto o in attivazione presso la Sezione Ematologia ed Immunologia Clinica del Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell' "Università degli Studi" Di Perugia.
 - In particolare verranno seguite le pratiche regolatorie pre-attivazione secondo il nuovo regolamento europeo sulle sperimentazioni cliniche, l'inserimento e compilazione delle eCRF, la gestione della documentazione relativa alla preparazione, Accountability e Riconciliazione dei farmaci sperimentali.

- Date 20/06/2022-19/06/2023
- Tipo di azienda ed indirizzo S.C. Oncologia Medica Azienda Ospedaliera di Perugia

- **Tipo di impiego** Contratto di Lavoro autonomo (Partita I.V.A) per il ruolo di Data Manager (STUDY COORDINATOR) SPERIMENTAZIONI CLINICHE
- **Principali mansioni e responsabilità**
 - Collaborazione al progetto "Gestione degli Studi Clinici nell'ambito dei tumori del polmone" in atto presso la S.C. di Oncologia Medica dell'Azienda Ospedaliera di Perugia. Il progetto prevede la collaborazione in qualità di Data Manager negli Studi Clinici profit e no-profit in atto o in attivazione presso la S.C. Oncologia Medica-Ospedale S.Maria della Misericordia Perugia.
 - In particolare verranno seguite le pratiche regolatorie pre-attivazione secondo il nuovo regolamento europeo sulle sperimentazioni cliniche, l'Inserimento e compilazione delle eCRF, la gestione della documentazione relativa alla preparazione, Accountability e Riconciliazione dei farmaci sperimentali.
 - Attualmente coinvolgimento negli studi sul melanoma: (titoli estesi)
 - Neo-Cesq, Bio-Tailor, Starboard, Pegasus. E negli studi no-profit di ricerca indipendente quali Irma, Immuno-Special e ImmuneAI, MK598-587, Panbela.
- **Date** 01/11/2022-01/05/2023
- **Tipo di azienda ed indirizzo** Sezione Ematologia ed Immunologia Clinica del Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell' "Università degli Studi" Di Perugia
- **Tipo di impiego** Contratto di Lavoro autonomo (Partita I.V.A) per il ruolo di Data Manager (STUDY COORDINATOR) SPERIMENTAZIONI CLINICHE
- **Principali mansioni e responsabilità**
 - Collaborazione al progetto "Elaborazione dei dati clinici e processazione dei campioni biologici in qualità di Data Manager nell'ambito di Protocolli Clinici per il trattamento di pazienti affetti da Leucemia Acuta Mieloide " Prof: Maria Paola Martelli
 - Il progetto prevede la collaborazione in qualità di Data Manager negli Studi Clinici profit e no-profit in atto o in attivazione presso la Sezione Ematologia ed Immunologia Clinica del Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell' "Università degli Studi" Di Perugia.
 - In particolare verranno seguite le pratiche regolatorie pre-attivazione secondo il nuovo regolamento europeo sulle sperimentazioni cliniche, l'Inserimento e compilazione delle eCRF, la gestione della documentazione relativa alla preparazione, Accountability e Riconciliazione dei farmaci sperimentali.
- **Date** 13/06/2022-30/09/2022 (PART-TIME)
- **Tipo di azienda ed indirizzo** AFAS 13 - Perugia
- **Tipo di impiego** Contratto di Lavoro Farmacista Dipendente
- **Principali mansioni e responsabilità** Servizio Cup, Pratica servizi farmaceutici, gestione e regolarizzazione ricette mediche e funzioni amministrativa, dispensazione farmaci, integratori, presidi, dispositivi medici e DPC. Ottimo utilizzo del gestionale Winfarm
- **Date** Da 01/03/2022 al 31/03/2022
- **Tipo di azienda ed indirizzo** Associazione Umbra per lo studio e la terapia Leucemie e Linfomi (AULL ONLUS)
- **Tipo di impiego** Contratto di Lavoro autonomo per il ruolo di Data Manager
- **Principali mansioni e responsabilità**
 - Collaborazione al progetto "Gestione degli Studi Clinici nelle Leucemie Acute" in atto presso il Laboratorio di Biochimica delle Proteine e Medicina Traslazionale, SC di Ematologia e Trapianto.
 - Il progetto prevede la collaborazione in qualità di Data Manager negli Studi Clinici nelle leucemie Acute in atto o in attivazione presso la S.C. Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo-Ospedale S.Maria della Misericordia Perugia.
 - In particolare verranno seguite le pratiche regolatorie pre-attivazione secondo il nuovo regolamento europeo sulle sperimentazioni cliniche, l'Inserimento e compilazione delle eCRF, la gestione della documentazione relativa alla preparazione, Accountability e Riconciliazione dei farmaci sperimentali.
 - Attualmente coinvolgimento in qualità di Data Manager nei seguenti studi no-profit promossi dalla associazione GIMEMA Onlus che utilizzano per le eCRF la piattaforma REDCAP:
 - Studio interventistico di fase II, prospettico, multicentrico, in pazienti affetti da leucemia mieloide acuta secondaria a neoplasie mieloproliferative non eleggibili per chemioterapia intensiva, per valutare una terapia di combinazione con decitabina e venetoclax. ENABLE (venetoclax plus decitabine treatment in Blastic phase of myeloproliferative neoplasms), AML2420 EudraCT number 2020-006114-20

ClinicalTrials.gov ID NCT04763928. Promotore dello studio: GIMEMA ONLUS

- *Newly Diagnosed Adult Philadelphia Chromosome-Positive Acute Lymphoblastic Leukemia (Ph+ ALL). Sequential Treatment with Ponatinib and the Bispecific Monoclonal Antibody Blinatumomab vs Chemotherapy and Imatinib* CODICE: LAL2820 EUDRACT number: 2020-006048-15, Promotore dello studio: GIMEMA ONLUS
- *Ponatinib for the management of minimal residual disease (MRD) and hematologic relapse in adult Ph+ acute lymphoblastic leukemia (Ph+ALL) patients* CODICE: ALL2620, EudraCT number 2020-003912-28. Promotore dello studio: GIMEMA ONLUS
- *Phase III study to assess the impact of gemtuzumab ozogamicin, in combination with standard chemotherapy, on the levels of minimal residual disease, and the role of glasdegib as a post-transplant maintenance, in adult patients, aged 18-60 years, with previously untreated, de novo, favorable-intermediate-risk acute myeloid leukemia*, CODICE: AML1819, Promotore dello studio: GIMEMA ONLUS.

• Date

01/02/2021-20/12/2024

• Tipo di azienda o settore

Scuola di Specializzazione Farmacia Ospedaliera- Università degli Studi di Perugia
Tirocinio presso: Azienda Ospedaliera di Perugia

• Tipo di impiego

Specializzanda Scuola di Specializzazione Farmacia Ospedaliera

• Principali mansioni e responsabilità

-Esperienza come partecipante in Studi Clinici per la S.C. Neurologia e Geriatria (Ospedale Santa Maria della Misericordia Perugia):

- **EISAI BAN2401-G000-301** A Placebo-Controlled, Double-Blind, parallel-group, 18-month study with an open-label extension phase to confirm safety and efficacy of BAN2401 in subject with early Alzheimer' Disease. Site number: 2105
- **BIOMGEN EMBARK (221AD304) BIIB037** Studio di fase 3b in aperto, multicentrico, sulla sicurezza di aducanumab in partecipanti con malattia di Alzheimer che avevano precedentemente partecipato a studi su aducanumab
- **ABBVIE:** Clinical Study Protocol M15-570. An extension study of ABBV-8E12 in Early Alzheimer's Disease; Phase 2 extension of Study M15-566 evaluating the long-term safety and tolerability of ABBV-8E12 in subjects with early Alzheimer's disease. Investigators: Multicenter trial. EudraCT Number: 2018-000268-26

Come figura **Unblinded Pharmacist:** Gestione della ricezione e contabilità del farmaco sperimentale (utilizzando sistemi IVRS/IVRS: Endpoint/Trident/Cenduit, Signant Health). Compilazione della documentazione relativa alla preparazione del farmaco sperimentale. Affiancamento ai Monitor degli studi durante le Visite di Monitoraggio (Attivazione del Centro, Durante lo studio, Chiusura del Centro) nella revisione della documentazione di studio Investigator Site File e nella riconciliazione del farmaco

- Corso GCP "Good Clinical Practice" for Clinical Investigators and Trials Sites (04/05/2021 da Abbvie)

- Corso studi clinici Fase I: "La gestione del Farmaco Sperimentale"

-Dispensazione diretta farmaci

-Allestimento preparazioni galeniche non sterili ed assistenza nella preparazione di Sacche per la nutrizione parenterale nei neonati prematuri

- Produzione di kits diagnostici dermatologici standardizzati nell'identificazione dell'ipersensibilità ai farmaci

- Analisi Raccomandazioni 17 e 19 AIFA e sviluppo del Progetto "Avanti Tutta Days" (Interazione Farmacologica e Manipolazione Forme Farmaceutiche Orali Solide)

- **Monitoraggio registri AIFA**

- Analisi dell'andamento dei costi sui farmaci OFF LABEL autorizzati nell'azienda ospedaliera

- Valutazione della rendicontazione dei prestiti interaziendali

• Date

13/01/2020-31/01/2021

• Tipo di azienda ed indirizzo

Farmacia Di Nardo – San Salvo(CH)

• Tipo di impiego

Farmacista collaboratore

• Principali mansioni e responsabilità

Servizio Cup, Pratica di servizi farmaceutici, Gestione e regolarizzazione ricette mediche, utilizzo Easy Pharma

- Date
- Tipo di azienda ed indirizzo
- Tipo di impiego

10/2018-10/2019
CAST Centro di Studi e Tecnologie Avanzate – Chieti (CH)

Tesi Sperimentale in Patologia Generale

Titolo Tesi: "L'infezione da HCMV modula l'espressione dei targets trascrizionali del fattore inducibile ipossia HIF-2α nelle cellule di Paraganglioma."

Apprendimento avanzato e pratica di tecniche di Biologia Molecolare volte all'analisi dell'espressione proteica e genica su colture cellulari di Paraganglioma. Sperimentazione in vitro, in vivo ed ex vivo. Isolamento di particelle virali di HCMV da colture cellulari e xenotrapianti di Paraganglioma Testa-collo. Caratterizzazione molecolare di tale tumore.

- Principali mansioni e responsabilità

- Date
- Tipo di azienda ed indirizzo
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

10/2018-01/2019
Azienda speciale multiservizi farmacia 3 – Chieti (CH)
Tirocinante Pre-laurea

Controllo stabilità e buona conservazione farmaci, scaduti e revocati, gestione tecnico-amministrativa riguardo l'organizzazione e lo svolgimento del servizio farmaceutico, assistenza nel portale DPC, acquisto, detenzione e dispensazione stupefacenti e medicinali

- Date
- Tipo di azienda ed indirizzo
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

07/2018-09/2018
Ospedale "San Pio da Pietrelcina" – Vasto (CH)
Tirocinante Pre-laurea

Collaborazione nell'allestimento di farmaci e dispositivi medici distribuiti ai reparti ospedalieri. Assistenza nella distribuzione diretta ai pazienti, al servizio NAD e all'allestimento di farmaci destinati alla distribuzione ad RSA. Consolidamento delle conoscenze e delle modalità di carico e scarico degli Stupefacenti come da Legge 309/90. Apprendimento delle modalità di preparazione dei Colliri sterili e dei Farmaci Oncologici presso la Farmacia Ospedaliera di Ortona

- Date
- Tipo di azienda ed indirizzo
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

10/2017-12/2017
Dipartimento di Farmacia-Università degli Studi "G.D'Annunzio" – Chieti (CH)
Internato di Laboratorio di Fisiologia Umana
Progetti: MyoGravity in collaborazione con la Stazione Spaziale Internazionale (Atrofia nei muscoli degli Astronauti). Studi riguardo all'applicazione di polimeri sintetici di Ossido di Grafene a livello della Dentina per la cura delle carie.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date

28/01/2021-In Corso
Iscrizione all'Ordine dei Farmacisti di Chieti

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione
- Qualifica conseguita

28/01/2021 – 20/12/2024
Università degli Studi di Camerino – Camerino (MC)
MASTER UNIVERSITARIO DI II LIVELLO
MANAGER DI DIPARTIMENTI FARMACEUTICI
XXIII EDIZIONE – Prof. Carlo Cifani durata 1 anno
05/2025 – in corso

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione
- Qualifica conseguita

Università degli Studi di Perugia – Perugia (PG)
Specializzazione in Farmacia Ospedaliera
Votazione: 50/50 e Lode

- Date
- Qualifica conseguita

07/2020
Abilitazione all'esercizio della Professione Farmacista
Università degli Studi "G.D'Annunzio" – Chieti (CH)

- *Date* 10/2014-06/11/2019
- *Nome e tipo di istituto di istruzione* Università degli Studi "G.D'Annunzio" – Chieti (CH)
- *Qualifica conseguita* Laurea Magistrale in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche (CTF)
Votazione: 105/110

- *Date* 10/2009-06/2014
- *Nome e tipo di istituto di istruzione* Liceo Scientifico "R.Mattioli" – Vasto (CH)
- *Qualifica conseguita* Diploma Scientifico Scuola Superiore Votazione 94/100