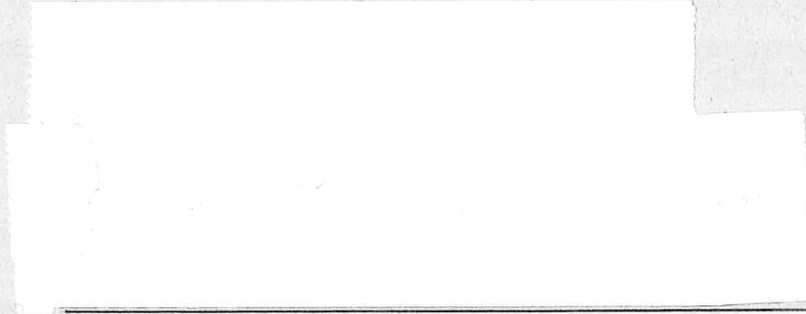


**INFORMAZIONI
PERSONALI**

Roberta Matocci



Esperienza Lavorativa

Dal 1/9/2021 al
6/02/2023

Assegno di ricerca presso l'Università degli Studi Perugia con il Prof Mario Mandalà. Titolo del progetto: " gestione dei vari aspetti connessi agli studi clinici indipendenti promossi dalla SC di Oncologia Medica con focus sul melanoma: dalla sottomissione ai comitati etici all'attivazione del centro clinico.

Attività come QA per l'Unità di Fase 1 costituenda della SC di Oncologia Medica con affiancamento ad un QA esperto esterno e formazione teorica:

Phase 1 academy: accademia di formazione di cui sono stati svolti i seguenti incontri:

- Il disegno di un protocollo di Fase 1
- La gestione delle emergenze in studi di fase 1 pediatrici
- Il ruolo del medico farmacologo nell'unità di fase 1
- Il laboratorio di Fase 1: Quality Assurance e GCLP
- Il ruolo del QA e la sua formazione ai sensi del DM 15,11,2011
- Come impostare il lavoro di team per la gestione di una sperimentazione di fase 1 su terapie avanzate
- La Farmacovigilanza negli studi di Fase 1
- Investigator's Brochure: come , quando e perché?

Corso CTQT (Corso per Clinical Trial quality Team)

Corso MISSIONE CRA: 50 ore di formazione sulla ricerca clinica

Dal 15/6/2020 al
15/6/2021

Assegno di ricerca presso l'Università degli Studi Perugia con il Prof Fausto Roila. Titolo del progetto: " gestione dei vari aspetti di studi clinici promossi da gruppi di ricerca indipendenti italiani nell'ambito della patologia polmonare"

Marzo 2019

Collaborazione con FICOG nel ruolo di CRA certificato per studi clinici spontanei.

Attività di monitoraggio presso il centro di Firenze (AOU Careggi) e di Prato per lo

studio clinico GOIRC ARMANI dal titolo: **Assessment of Ramucirumab plus paclitaxel as switch MANTenance versus continuation of first-line chemotherapy in patients with advanced HER-2 negative gastric or gastroesophageal junction cancers: the ARMANI phase III Trial"**

Gennaio 2016-Marzo
2019

Attività formativa e monitoraggio presso i Centri Clinici in affiancamento a Monitor esperti

10 visite di co-monitoraggio on-site al fianco di CRA esperti nell'ambito di studi clinici interventistici di Fase III, sponsorizzati.

Area Terapeutica: Oncologia

Conseguimento dei requisiti per l'attività di monitoraggio secondo quanto richiesto dall'Art. 4 comma 1, comma 3 e 4 del D.M. 15 Novembre 2011

Dal 1/12/2014- 23
Maggio 2020

Contratto di collaborazione coordinata e continuativa (Co.Co.Co.) con la SC di Oncologia Medica- Osp. SM Misericordia di Perugia

Clinical Study Coordinator – Data Manager

Coordinamento degli studi clinici attivi presso la SC di Oncologia Medica al fine di garantire lo svolgimento delle procedure sperimentali in accord con le GCP e la normative in vigore in Italia ed in Europa.

Partecipazione in qualità di data manager e coordinatore di ricerca a circa 40 studi clinici con farmaci sperimentali in valutazione per efficacia e sicurezza in pazienti affetti da patologia neoplastica, prevalentemente tumore del polmone non a piccole cellule, carcinoma della mammella, neoplasia dell'ovaio

Management della documentazione dello studio clinico e del trial master file: gestione dei rapporti con il comitato etico e con la Direzione sanitaria per ottimizzare il processo di valutazione dello studio clinico e l'approvazione alla conduzione del trial

Data Management: Data entry in CRF elettronica per la raccolta dei dati richiesti dal protocollo clinico sperimentale.

Utilizzo delle principali CRF elettroniche: Medidata Rave, Oracle, InForm, DataLabs

Gestione del Farmaco Sperimentale: dispensazione e gestione del farmaco sperimentale, conservazione dello stesso

Settore:

Ricerca Clinica

1/1/2014-1/09/2014

Ricercatore

Lab. Biologia Molecolare, Prof. Francesco Grignani

Contratto prestazione occasionale per attività di ricerca in ambito emato-encologico, applicazione di tecniche di biologia cellulare e molecolare.

Settore

Università-Ricerca

1/3/2013-31/12/2013

Ricercatore

IEO (Istituto Europeo di Oncologia), Via Adamello, Milano

Attività di ricerca in ambito emato-oncologico, applicazione di tecniche di biologia cellulare e molecolare, di analisi proteica e statistica. Nello specifico: colture cellulari, analisi del fenotipo, del ciclo cellulare e dell'apoptosi mediante citofluorimetria. Tresfezioni cellulari ed infezione di cellule primarie e tumorali con sovrantante virale. Produzione e purificazione di proteine ricombinanti da lisati batterici. Real Time PCR finalizzata a studio di espressione genica o a studio quantitativo di alterazioni epigenetiche. Clonaggio genico, western, southern and northern blot, SDS-PAGE elettroforesi, estrazione DNA e RNA da cellule umane e murine. Staining cellulare attraverso tecnica di immunofluorescenza, staining dei telomeri attraverso FISH con PNA probe specifiche

Settore **Università-Ricerca**

15/12/2011-14/12/2012

Assegnista di ricerca

Prof Francesco Grignani, Dip Med Clinica e Sperimentale, Università degli studi Perugia,

Attività di ricerca in ambito emato-oncologico, applicazione di tecniche di biologia cellulare e molecolare: Colture Cellulari, citofluorimetria, qPCR, clonaggio genico, western, southern and northern blot analisi, SDS-PAGE elettroforesi, estrazione DNA e RNA da cellule umane e murine.

Settore **Università-Ricerca**

01/2007-10/2007

Borsa di studio del Prof Francesco Grignani nell'ambito del progetto: **Targeting of leukemia fusion molecular interaction as a research tool and therapeutic strategy**

Università degli Studi di Perugia

06/2005-07/2006

Tirocinio Professionale in Farmacia

Farmacia A.Cipolla Terni

Approccio alla professione di farmacista: comprensione delle leggi che regolamentano la vendita dei farmaci ed esperienza nel laboratorio galenico, avvicinamento alla produzione di farmaci in laboratorio

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Febbraio 2021

Iscrizione al I° anno della scuola di specializzazione in Farmacia Ospedaliera – Università degli studi di Perugia

Gennaio 2018/ad oggi

Partecipazione ad investigator's meeting

Corsi di Formazione:

13-14 Feb: Metodologia della ricerca clinica (Formazione di base- temi affrontati: quesito clinico, plausibilità e rilevanza di uno studio clinico, disegno di

uno studio, outcomes ed endpoints, endpoints surrogati, variabili statistiche, principi di dimensionamento campionario, principi di verifica di ipotesi statistica ed errori statistici, calcolo del campione per le diverse variabili statistiche) (Durata corso **12h** ai sensi del DM 15/11/2011)

28 feb-1 Mar: Corso Specialistico in Ricerca clinica (Argomenti Trattati: Attori della ricerca clinica, metodologia della ricerca clinica con focus sulla ricerca di Fase I e l'accreditamento di un centro secondo direttiva AIFA, GCP (R2), Source Document e Source data Verification, eCRF, Cenni di farmacovigilanza e segnalazione di ADR/SUSAR) (Durata corso **8h** ai sensi del DM 15/11/2011)

16 Giu 2018 Corso formativo dal titolo " consenso informato in sperimentazione clinica" relatore Dr.ssa Simona Cimbrotti (Durata del corso **4 ore** ai sensi del DM 15/nov/2011)

13-14 Settembre 2018: Qualità in Chirurgia Ginecologica (Durata del corso **8 ore** ai sensi del DM 15/nov/2011)

03-04 Ottobre 2018: Chemioterapia e Conduzione nei trials clinici in Ginecologia Oncologica " (Durata del corso **8 ore** ai sensi del DM 15/nov/2011)

Raggiungimento delle 40 ore di formazione per CRA richieste dal DM 15/11/2011

Dicembre 2016-
Dicembre 2017

Conseguimento dei requisiti per l'attività di monitoraggio secondo quanto richiesto dall'Art. 4 comma 1 punto b) del D.M. 15 Novembre 2011: FORMAZIONE

Partecipazione a teleconferenze, self training specifici sul protocollo di studio, sulla farmacovigilanza e sul farmaco sperimentale.

Partecipazione ad investigators meeting

Self-Training for relabeling attraverso slide kit fornito da Novartis: Istruzioni operative per l'attività di ri-etichettatura per estensione di scadenza del farmaco sperimentale

10 Luglio 2017: GCP Training for HCPs V2.0" (based on ICH E6 (R2) GCP Guidelines)

13-14 febbraio Verona: Corso di Formazione sulla Metodologia clinica e sulla statistica clinica

Dicembre
2015/Dicembre 2016

Training EU Legislation, Linee guida GMP e GCP, Farmacovigilanza
Partecipazione a Teleconferenze, Classroom training e self training sul protocollo di studio, su GCP e sulla farmacovigilanza.

Partecipazione ad audio conferenze dei gruppi GOIRC sulle diverse patologie: gastroenterica, polmonare, carcinoma mammario per aggiornamento sui protocolli di studio e i nuovi progetti dei diversi gruppi.

Partecipazione ad Investigators' Meetings con classroom specifiche per Data managers e study coordinators e sezioni riguardanti GCP e GMP con specifici riferimenti al farmaco in sperimentazione).

Certificazione IATA per la spedizione e gestione di materiale biologico

Training on-line sulle GCP

Partecipazione a training protocollo specifici, sull'AE e SAE reporting

Partecipazione al Simposio AIFA su GCP e ispezioni AIFA con aggiornamento sulla normativa vigente in ambito delle sperimentazioni cliniche in Italia e in EU

1 Dicembre
2014/Dicembre 2015

Partecipazione ad Investigators' Meetings con classroom specifiche per Data managers e study coordinators e sezioni riguardanti GCP e GMP con specifici riferimenti al farmaco in sperimentazione).

Gennaio 2014-
Novembre 2014

Master II livello in Sperimentazione pre-clinica e clinica dei farmaci: aspetti tecnico-scientifici, regolatori ed etici

Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

Il Master, appartenente alla classe di corsi accreditati PharmaTrain, è finalizzato a fornire approfondita conoscenza dei processi di sviluppo di un farmaco e dei relativi studi di sperimentazione pre-clinica e clinica necessari per l'AIC e la "marketing authorization".

Il Master affronta diverse tematiche e argomenti caratterizzanti la vita di un farmaco: Drug discovery, Drug development, studi di PK e PD, studi di tossicità in vitro e in modelli animali, studi clinici (disegno, razionale, fasi), analisi statistica dei dati di uno studio clinico, aspetti regolatori ed etici di uno studio clinico, QA, Farmacovigilanza, Aspetti Regolatori (richiesta di AIC e relative variazioni), farmacoeconomia e strategie di accesso al mercato

Diploma conseguito il 29 Novembre 2014 con la votazione 45/50

Luglio 2007-
8 Febbraio 2012

Dottorato di Ricerca in Oncologia

Università degli Studi di Perugia

Coordinatore del Dottorato: Prof PierGiuseppe Pelicci

Attività di ricerca in ambito oncologico/ematologico

Dicembre 2010

Certificato di partecipazione al corso: "Prevenzione e Sicurezza per l'operatore dello stabulario"

Università degli Studi di Perugia

Luglio 2007

Abilitazione alla professione di Farmacista

Università degli Studi di Perugia

Votazione 255/300

10/2001-12/2006

Laurea in Chimica e Tecnologia farmaceutica

Università degli Studi di Perugia, Facoltà Farmacia

Tesi svolta presso la Sezione di farmacologia, Dip Medicina Sperimentale e Scienze Biochimiche

TITOLO Tesi: Modulazione della Funzionalità tollerogena di cellule dendritiche attraverso GITR-Ig, forma solubile di un membro della superfamiglia del TNFR

Votazione finale: 110 e lode

1996-2001

Liceo Scientifico

Conseguimento Maturità scientifica

Votazione finale 100/100

**COMPETENZE
PERSONALI**

Lingua madre	Italiano				
Altre lingue	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	B2	B2	B2	B2	B2

Livelli: A1/2 Livello base - B1/2 Livello intermedio - C1/2 Livello avanzato
 Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

Competenze comunicative

Possiedo buone capacità di comunicazione orale acquisite durante gli anni di laboratorio, attraverso meeting, riunioni interne per la presentazione e discussione dei dati e talk scientifici

Competenze organizzative e gestionali

Possiedo buone capacità organizzative acquisite coordinando, durante gli anni di attività di ricerca scientifica, un piccolo gruppo di dottorandi che collaboravano al mio progetto di ricerca

Competenze professionali

Solido background di letteratura scientifica, principalmente in ambito oncologico

Ottima padronanza di tecniche di analisi scientifica, di metodiche sperimentali in ambito di biologia cellulare e molecolare, di biochimica e di analisi.

Conoscenza delle **Good Clinical Practice**, ultimo aggiornamento Gennaio 2020 (certificazione ICH-GCP R2)

Aggiornamento sulla Normativa di riferimento per le sperimentazioni cliniche: REGOLAMENTO (UE) N. 536/2014 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 16 aprile 2014 sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano e che abroga la direttiva 2001/20/CE

Conoscenza della normativa europea 2001/20/CE e del CT-3 che regola la Farmacovigilanza in ambito delle sperimentazioni cliniche, conoscenza delle GCP e SOP che disciplinano l'esecuzione dei trial clinici a partire dalla stesura del protocollo.

Tali conoscenze derivano, originariamente, da uno studio personale finalizzato ad un concorso per il Comitato Etico. Le conoscenze acquisite circa ruoli e responsabilità di sponsor, sperimentatore e monitors coinvolti in una sperimentazione clinica, sono stati poi approfonditi, durante le lezioni del master e attualmente attraverso il lavoro quotidiano di study coordinator e attraverso corsi di formazione e studi personali

Competenze informatiche

buona padronanza degli strumenti Microsoft Office: Word, Excel, Power point, del programma Prism5 per l'elaborazione di grafici.

Ottima padronanza delle CRF elettroniche per la raccolta di dati clinici (iMedidata, Medidata Rave, ORDC, Oracle, InForm, DataLabs)

Patente di guida

B- automunita

**ULTERIORI
INFORMAZIONI**

Pubblicazioni

LA FORMAZIONE PER I CENTRI CHE CONDUCONO SPERIMENTAZIONI CLINICHE v.01 del 18.05.2021. Stefano Stabile, Barbara Bonifacio, Celeste Cagnazzo, Federico D'Amico, Elvira de Luna Veronica Franchina, Mariana Lomineto, **Roberta Matocci**, Alessandro Ortenzi, Chiara Primerano, Valentina Sinno, Cristiana Taverniti, Chiara Zaina

EFFECT OF CONTRACT RESEARCH ORGANIZATION (CRO) BUREAUCRACY IN CLINICAL TRIAL MANAGEMENT: A MODEL FROM LUNG CANCER. Elisa Gobbin; Sara Pilotto, M.D.; Giulia Pasello; Valentina Polo; Massimo Di Maio; Francesca Arizio; Domenico Galetta; Patrizia Petrillo; Rita Chiari; **Roberta Matocci**; Alessandro Di Costanzo; Teresa Severina Di Stefano; Massimo Aglietta; Celeste Cagnazzo; Isabella Sperduti; Emilio Bria; Silvia Novello (Clinical Lung Cancer MS# CLC-D-17-00190R1) 2017 October

Targeting NTRK fusion in non-small cell lung cancer: rationale and clinical evidence. Ricciuti B, Brambilla M, Metro G, Baglivo S, **Matocci R**, Pirro M, Chiari R. Med Oncol. 2017 Jun;34(6):105.

Optimal management of ALK-positive NSCLC progressing on crizotinib. Metro G, Tazza M, **Matocci R**, Chiari R, Crinò L. Lung Cancer. 2017 Apr;106:58-66

PML is required for telomere stability in non-neoplastic human cells. **Matocci R**, Marchesini M, et al. **Oncogene 2015**

Abstracts

Abstract AIOM2017-T16

CLINICAL TRIALS AND RISK-BASED APPROACH: REALITY OR UTOPIA? Cagnazzo Celeste, Arizio Francesca, Piccini Leopardi Martina, Di Costanzo Alessandro, **Matocci Roberta**, Crotto Luca, Lucarelli Alessandra, Grassi Elisa, Saracino Valeria, Fugazza Clara, Cinefra Margherita, Marchetti Fabiana, Taverniti Cristiana, Stabile Stefano, Monti Manuela, Marchesi Emanuela

Abstract #169601

Quantification and monitoring of treatment response in EGFR mutant non-small cell lung cancer patients using Digital PCR and Therascreen in plasma cell-free tumour DNA.

Ludovini V, Siggillino A., Reda MS, Bianconi F., Chiari R., Baglivo S., Pistola L., Tofanetti FR, **Matocci R.**, Mencaroni C., Metro G., Bennati C., Minotti V., Crino L.; Medical Oncology, S. Maria della Misericordia Hospital, Perugia, Italy; Department of Experimental Medicine, University of Perugia, Perugia, Italy

Abstract #171029

Programmed cell death ligand 1(PD-L1), Programmed death 1+(PD-1) lymphocytes and Tumor infiltrating lymphocytes (TILs): are they playing a role in predicting response to anti-PD-1 therapies?

Bennati C., Leonardi G., Sidoni A., Gili A., Ricciuti B., Minotti V., Chiari R., Metro G., Ludovini V., Colabrese D., **Matocci R.**, Crino L.; Clinical Oncology, S. Maria della Misericordia Hospital, Perugia, Italy; Department of Experimental Medicine - Section of Anatomic Pathology and Histology - Medical School - University of Perugia, Perugia, Italy; Department of Experimental Medicine, S. Maria della Misericordia Hospital, Perugia, Italy; Medical Oncology, S. Maria della Misericordia Hospital, Perugia, Italy

Presentazioni

Partecipazione come Speaker al congresso internazionale su Leucemia Promielocitica Acuta (APL) 2013 a Roma con il talk dal titolo: **THE PML PROTEIN PARTICIPATES IN TELOMERE SURVEILLANCE IN NORMAL AND TERT-DEFICIENT HUMAN CELLS**

Partecipazione come relatore al Congresso Interregionale AIOM: **Innovazione, Comunicazione e Formazione con la presentazione dal titolo " Il ruolo del Data Manager in Oncologia"**

Premi

Premio A.Trippolini per la miglior tesi in Biologia

Partecipazione a
Seminari e
Convegni

9 Novembre 2021-SC Oncologia AO perugia: Updated sullo stato registrativo di Avelumab nel carcinoma Uroteliale

Roma 14-17 ottobre 2021 Congresso SIFO XLII incentrato sul tema **Il farmacista promotore ed interprete del cambiamento, dall'emergenza alla pianificazione**

Agosto-Ottobre 2021 : Giornate di formazione sulle sperimentazioni cliniche di Fase I- AO Perugia

Firenze 7-8 Febbraio 2020 **COSA CAMBIA NELLA RICERCA CLINICA CON LA NUOVA NORMATIVA** Dai requisiti dei centri di ricerca ai problemi etici

Firenze 8-9 Marzo 2019 La ricerca clinica: tra Network e BIG DATA, Congresso GOIRC

Torino 31 Gennaio-1 Febbraio 2019 Partecipazione alla XXXII Riunione Mito come data manager iscritta al gruppo

Milano- INT 03-04 Ottobre 2018-Il tappa dell' ACCADEMIA MITO dal titolo: Chemioterapia e conduzione dei trials clinici in ginecologia oncologica"

Roma, "Policlinico Gemelli" 13-14 Settembre 2018- 1° tappa ACCADEMIA MITO 2018 sulla Qualità in Chirurgia

Napoli-INT Pascale 25 Maggio 2018: **Topics sulle terapie avanzate.**

Firenze 23-24 Marzo 2018: Meeting GOIRC: **La ricerca clinica fra nuove regole e medicina personalizzata: QUO VADIS?**

Perugia 28 February-1 March 2018 : **Corso Specialistico in Ricerca Clinica.**
Relatore Dr. Lagravinese

Verona 13-14 Febbraio 2018 **Corso di Formazione sulla Metodologia Clinica:**
Modulo I: Formazione di Base

Perugia, 24 Novembre 2017: **3° incontro AIOM-AIRO Umbria, il carcinoma della mammella: novità ed aspetti controversi**

Perugia, 17 Novembre 2017: **Congresso ROR Umbria: Innovazione e sostenibilità nelle Reti Oncologiche Regionali**

Roma, 27-29 Ottobre 2017: **XIX CONGRESSO NAZIONALE AIOM**

Perugia, 21 Giugno 2017: **TARGETING LUNG CANCER**

Meldola 16 Giugno 2017: **Corso Base COORDINATORE DI RICERCA CLINICA**

Terni, 11-12 Maggio 2017: **3° GIORNATA ONCOLOGICA UMBRA TERAPIE MEDICHE ANTITUMORALI: QUALI NOVITA'?**

Firenze, 10-11 Marzo 2017: **Meeting GOIRC**

Roma, 28-29 Ottobre 2016: **XVIII CONGRESSO NAZIONALE AIOM**

Modena, 27 Settembre 2016: Congresso GOIRC sugli studi di FASE I:
Sviluppi nella ricerca clinica: dalla nuova normativa europea alla conduzione degli studi di Fase I, cosa sta cambiando?"

Perugia, 13 Luglio 2016: Congresso Regionale AIOM: **IMMUNO- ONCOLOGIA: Stato dell'Arte e Update**

Napoli, 7 Luglio: **Up-date sul trattamento del carcinoma polmonare- INT Pascale**

Milano, 17 Maggio 2016: **Corso AIOM STUDI di FASE I**

Perugia, 13-14 Aprile 2016: **IL TRATTAMENTO DEL NON SMALL CELL LUNG CANCER: Dalla ricerca scientifica alla pratica clinica.**

23 Novembre 2015: partecipazione al **Simposio AIFA incentrato sul tema Ispezioni AIFA e GCP.**

Perugia, Congresso AIOM: **"NSCLC: when there is an oncologic driver"**

Perugia, 20 Marzo 2015: Congresso Regionale AIOM dal titolo: **"Epithelial ovarian cancer: prospectives and controversies"**

Investigators Meeting

Partecipazione a diversi Investigators meeting con sezioni riguardanti GCP e GMP con specifici riferimenti al farmaco in sperimentazione).

Tra cui:

11-12 Dicembre 2014: Investigators Meeting a Barcellona per lo Studio Clinico **C14018** dal titolo Studio randomizzato fase 2 di taxolo+alisertib/placebo in seconda linea in pazienti SCLC

25-26 Giugno 2015: Investigators Meeting a Roma per lo studio clinico **CLDK378A2205 - ASCEND 7** : A Phase II, multi-center, open-label, five-arm study to evaluate the efficacy and safety of oral ceritinib treatment for patients with ALK-positive non-small cell lung cancer (NSCLC) metastatic to the brain and/or to leptomeninges

23 Settembre 2015: Investigator meeting **ASSERT** study a Roma

13-14 Novembre 2015: Investigators Meeting a Berlino per gli studi clinici **Tiger-1/Tiger-3**

10 Febbraio 2016: Monaco, **CA209-451 EU BMS Investigator Meeting**

06 Ottobre 2016: Investigator meeting a Copenaghen per lo studio clinico **MO39146**: A European Disease Registry Study to prospectively observe treatment patterns and outcomes in patients with HER2-Positive unresectable Locally Advanced or Metastatic Breast Cancer. (SAMANTHA)

4-5 Novembre 2016: Investigator Meeting Italiano Studi Clinici Novartis nel Carcinoma Polmonare

29 Maggio 2017: Investigator meeting a Roma per lo studio clinico **PFROST**: PF-06463922 for crizotinib pretreated ROS1 positive non-small-cell lung cancer: a phase II Trial

11-12 Gennaio 2018 Investigator Meeting in Madrid per un aggiornamento sullo studio **X396-CLI-301** dal titolo: **Phase III Randomized Study Comparing X-396 to Crizotinib in Anaplastic Lymphoma Kinase (ALK) Positive Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC) Patients**"

25 Gennaio 2018: Investigator Meeting in Bologna **"GOIRC Lung Trials"**

Concorsi

26 Settembre 2013: Partecipazione al concorso per un laureato in C.T.F. per la copertura della posizione di addetto alla farmacovigilanza nella segreteria del CEAS Umbria.

LEGGE PRIVACY

Autorizzo al trattamento dei miei dati ai sensi del D. Lgs. 196/2003 e art13 del GDPR 679/16 unicamente per le finalità di gestione della procedura per la quale vengono rilasciati

Data

Firma