

## CURRICULUM VITAE



Nome

Indirizzo

Telefono

E-mail

Nazionalità

Data di nascita

## INFORMAZIONI PERSONALI

**Federica Repice**

### ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Dal 30.04.2023 ad oggi

Prof.ssa Maura Lodovici; Viale Gaetano Pieraccini n.6 (Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del Farmaco e Salute del Bambino (NEUROFARBA)

Farmacovigilanza nei trial no-profit

Titolare della borsa di ricerca presso il Dipartimento di NEUROFARBA con un progetto dal titolo: "Raccolta, valutazione e monitoraggio degli eventi e reazioni avverse a farmaci impiegati negli studi clinici indipendenti in popolazioni adulte e pediatriche".

Il processo di gestione dei SAE/SAR/SUSAR da parte del Servizio di Farmacovigilanza nei Clinical Trials No Profit si estrinseca nelle seguenti attività: controllo giornaliero e ricezione di segnalazioni di SAE/SAR/SUSAR riportate dagli sperimentatori; verifica che i SAE/SAR/SUSAR siano stati correttamente compilati nel formato "SAE form" e che soddisfino i *minimum reporting criteria*; richiesta di eventuali chiarimenti e/o informazioni integrative allo sperimentatore che ha segnalato l'evento; richiesta di follow-up; valutazione delle segnalazioni ricevute (prevedibilità e nesso di causalità); codifica MedDRA; registrazione dei dati contenuti nella segnalazione nel registro elettronico di Farmacovigilanza studio specifico (sottoposto a controlli periodici finalizzati a individuare eventuali discrepanze tra le segnalazioni ricevute in cartaceo e i dati inseriti. L'attività di controllo di qualità è poi riportata in appositi moduli); gestione e mantenimento di una line-listing dei SAE che viene fornita ai promotori per la riconciliazione con database clinico alla fine di ogni studio con partecipazione attiva alla suddetta attività di riconciliazione: reporting elettronico di SUSAR e relativi follow-up in EVCTM; redazione di DSUR in collaborazione con il promotore ed eventuale inserimento in CTIS; registrazione dello sponsor in Eudravigilance; registrazioni di prodotti in *eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary (XEVMPD)*; stesura della sezione *Safety* dei protocolli di trial clinici; stesura di *Safety Management Plan*.

### ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Dal 20.01.2023 AL 30.04.2023

Prof.ssa Maura Lodovici; Viale Gaetano Pieraccini n.6 (Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del Farmaco e Salute del Bambino (NEUROFARBA)

Farmacovigilanza nei trial no-profit

Ricercatore ospite

Periodo di formazione in qualità di ricercatrice ospite presso il servizio di farmacovigilanza nei clinical trials no profit che svolge attività di monitoraggio, raccolta e valutazione di eventi avversi a farmaci impiegati in studi clinici.

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a) 29 gennaio 2025
  - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Lesson Learnt dal Simposio AIFA 2024
  
- Date (da – a) 28 maggio 2024
  - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Paediatric GCP Basic Online Training Course
  
- Date (da – a) 2020-2022
  - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Laurea magistrale presso scuola di Scienze della Salute Umana, Università degli Studi di Firenze.
  
- Qualifica conseguita Laurea magistrale in biotecnologie medico-farmaceutiche con indirizzo “biologia delle cellule staminali e della rigenerazione”.
  - Votazione 110/110 e lode
  
- Date (da – a) 2018-2020
  - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Corso di inglese presso London School (Firenze)
  - Qualifica conseguita Livello B2
  
- Date (da – a) 2013-2018
  - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Laurea triennale presso scuola di Scienze della Salute Umana, Università degli studi di Firenze
  - Qualifica conseguita Laurea triennale in Biotecnologie medico-diagnostiche

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### PERSONALI

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

MADRELINGUA

ITALIANO

ALTRE LINGUA

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

INGLESE

MOLTO BUONA

MOLTO BUONA

MOLTO BUONA

CAPACITÀ E COMPETENZE  
RELAZIONALI

Il periodo di tirocinio presso l'Università degli Studi di Firenze ha rappresentato un'esperienza fondamentale per il mio sviluppo personale e professionale. Durante questa esperienza, ho potenziato diverse competenze trasversali che hanno contribuito significativamente alla mia crescita. Ho affinato le mie capacità di comunicazione, imparando a trasmettere efficacemente le idee e ad ascoltare attivamente le opinioni degli altri. Nel corso degli anni ho migliorato le mie capacità di *problem solving* e ho imparato l'importanza della autocritica, elemento fondamentale per il miglioramento personale e professionale. Grazie all'esperienza lavorativa ho acquisito una profonda comprensione delle dinamiche di lavoro di squadra e della gestione della comunicazione formale. La relazione con figure esterne è stata una parte integrante della mia esperienza, che mi ha insegnato l'importanza delle relazioni professionali e della gestione dei contatti attraverso telefonate ed e-mail. Nell'ambito specifico della farmacovigilanza, soprattutto nella sperimentazione clinica, ho imparato a rispettare scrupolosamente le tempistiche e le scadenze. Questo settore richiede una precisione estrema e una grande attenzione ai dettagli, competenze che ho affinato durante il mio periodo di formazione e che ho continuato a sviluppare nel mio incarico attuale.

CAPACITÀ E COMPETENZE  
TECNICHE

Conoscenza ottima di software come Microsoft Word, Microsoft Excel, Microsoft PowerPoint e Adobe ed elevata esperienza nell'utilizzo di motori di ricerca internet. Durante il mio percorso di studi e durante il tirocinio formativo in farmacologia ed elettrofisiologia finalizzato alla realizzazione della mia tesi sperimentale, ho acquisito competenze nell'uso di attrezzature di laboratorio di base per manipolare e isolare le cellule (comprese le cellule staminali), oltre all'utilizzo di strumenti più avanzati come microscopio ottico, citofluorimetro e patch clamp. Ho anche sviluppato competenze nell'utilizzo di software come *Origin* e *Clampfit*. Durante la mia esperienza come borsista presso il Servizio di Farmacovigilanza nei Clinical Trials No Profit, ho invece acquisito la capacità di utilizzare strumentazioni informatiche più specifiche come il portale *Eudravigilance*, la piattaforma *XEVMPD* (eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary) e come il dizionario MedDRA per la terminologia medica standardizzata.

PATENTE O PATENTI

Patente di tipo B (automunita)

Data e Luogo

Firma

04 aprile 2025, Firenze

Firma autografa sostituita a mezzo stampa, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del D.Lgs.n. 39/1993.

L'originale della presente dichiarazione è conservato presso il Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del Farmaco e Salute del Bambino (NEUROFARBA).