

Stefano Cantù

Data e luogo di nascita - 10/05/1991, Vimercate (MB)

Residenza

Mail -

Telefono -

Linkedin: -

Formazione in Ricerca Clinica

- Master in Data Management per la Ricerca Clinica (in corso)
- IATA Training Certificate (Mayo Medical Laboratories 11/2017)
- GCP Training Certificate (NIAID 10/2017)
- Clinical Research Training Course "Missione CRA"(2/2017)
(CRAsecrets.com, Yghea CRO).

Corso di formazione di ricerca clinica di 48 ore secondo il D.M. 15.11.2011

Argomenti:

Metodologia e regolamentazione delle sperimentazioni cliniche

ICH-GCP

Standards for Good Manufacturing Practice (GMP)

Farmacovigilanza

Sistemi e garanzia della qualità

Compiti del monitor riferiti al paragrafo 5.18 dell'allegato 1 al D.M. 15 luglio 1997

- Clinical Research Career. Le opportunità nel settore della ricerca clinica (11/2016)

Formazione

- Laurea in Biotecnologie Sanitarie
Conseguita in data 06/07/2015 presso "Università degli Studi di Milano - Bicocca"
con valutazione di 84/110.
Tesi discussa: "Verso una terapia per la Sindrome di Angelman bersagliando un long ncRNA".
- Diploma di Liceo Scientifico
Conseguito nel 2010 presso "Liceo Scientifico A.Banfi - Vimercate".

Esperienze

- Datore di lavoro: Università degli studi di Milano - Bicocca
Qualifica: Incarico individuale di collaborazione come Data Manager/Study Coordinator presso il reparto di Ematologia Adulti dell' ASST. Monza S.Gerardo per le esigenze del dipartimento di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca dal 01/05/2018 al 30/6/2018
Mansioni: Raccolta, elaborazione e trasferimento dei dati derivanti dalle sperimentazioni cliniche agli sponsor.
Gestione delle relazioni con il comitato etico locale e CRO/Sponsor.
Gestione di visite di monitoraggio e audit.
Partecipazione ai meeting con lo staff del centro e con lo sponsor per analizzare l'andamento di ciascuna sperimentazione.
Gestione del farmaco sperimentale.

- Datore di lavoro: **ASST S. Gerardo di Monza**
Qualifica: Frequenza volontaria come **Study Coordinator** presso il reparto di sperimentazione clinica di fase I dal 18/09/2017 al 30/11/2017 e dal 27/02/2018 al 30/04/2018
Mansioni: affiancamento per data managing di trials clinici oncologici, compilazione di CRF, gestione delle relazioni con comitati etici ed agenzie regolatorie.
- Datore di lavoro: **Rental Consulting - ARZATE BRIANZA**
Qualifica: Collaboratore dal 3/2016 al 3/2017.
Mansioni: gestione archivio fisico e on-line, gestione documentazione, creazione e analisi di sondaggi, redazione del blog, gestione del rapporto con i clienti.
- Datore di lavoro: **Istituto Auxologico Italiano - Centro di ricerche e tecnologie biomediche di Cusano Milanino**
Qualifica: Tirocinante dal 11/03/2013 al 31/06/2013. Titolo progetto: "Studio sulla presenza di geni modificatori del fenotipo in pazienti affetti da **Sindrome di Angelman con meccanismo patogenetico noto**".
Mansioni: processamento, allestimento, analisi e validazione di vetrini Omniquad-illumina, analisi e validazione di sequenze di interesse, allestimento campioni per test diagnostici Sindrome dell'X-fragile.

Competenze Linguistiche

- Ottima conoscenza della lingua Inglese scritta e parlata.
Certificazione universitaria livello B-1 (Università degli Studi - Milano Bicocca 16/09/2011).
- Tedesco base

Competenze Informatiche

- Conoscenza base del linguaggio di programmazione **SAS**.
- Buona conoscenza di **Microsoft Access** e del linguaggio **SQL**
- Ottima conoscenza del pacchetto Microsoft Office, dei client di posta elettronica, di internet e conoscenza approfondita dei sistemi operativi Linux, Apple e Windows.

Autorizzo il trattamento dei dati personali ai sensi del d.lgs n. 196/2003

Firma



Data

30/04/2018