


**INFORMAZIONI PERSONALI**

Cognome e nome	<b>RAVAIOLI ELENA</b>
Anno di nascita	1976
U.O.C. di appartenenza	U.O.C. Laboratorio Analisi Ospedale Ca' Foncello Piazzale Ospedale, 1, Treviso
Incarico attuale (dal 01/11/2021)	Dirigente Biologo a tempo indeterminato, a tempo pieno; disciplina Biochimica Clinica
Telefono ufficio	0422 322205
E-mail istituzionale	elena.ravaioli@aulss2.veneto.it

**ESPERIENZA LAVORATIVA**

• Date	Dal 16/03/2018 al 31/10/2021
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	UOS Registri - UOC Epidemiologia, Agenzia di Tutela della Salute dell'Insubria, Sede Territoriale di Varese. Via Ottorino Rossi, 9 – 21100 Varese.
• Tipo di azienda o settore	Agenzia di Tutela della Salute dell'Insubria, Ente pubblico; settore: Registro tumori - Epidemiologia
• Tipo di impiego	Dirigente Biologo a tempo indeterminato, a tempo pieno, disciplina Patologia Clinica (Laboratorio di Analisi Chimico-Cliniche e Microbiologia).
• Principali mansioni e responsabilità	Supporto al Responsabile nella gestione del sistema organizzativo e operativo delle attività della UOS Registri, in particolare per la gestione dei registri di patologia e dei sistemi di sorveglianza epidemiologica. Attività connesse con il mantenimento del Registro Tumori e del Registro dei Referti di Anatomia Patologica, sorveglianza epidemiologica dei tumori. Collaborazione nell'assicurare le funzioni della UOC Epidemiologia, con particolare riferimento agli aspetti di epidemiologia valutativa dello stato di salute della popolazione, dei servizi sanitari ad essa resi e dell'epidemiologia ambientale.
• Date	Dal 16/05/2015 al 15/03/2018
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Centro di Riferimento Oncologico - IRCCS, via Franco Gallini n.2 - 33081 Aviano (PN). Attività svolta presso l'Ufficio Studi Clinici Controllati
• Tipo di azienda o settore	IRCCS a diritto pubblico, settore oncologia.
• Tipo di impiego	Incarico di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di Data Manager, a tempo pieno.
• Principali mansioni e responsabilità	Componente del Gruppo di Trasferimento Tecnologico del Centro di Riferimento Oncologico di Aviano. Gestione di protocolli clinici oncologici e oncoematologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase I (dose-finding), II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale. Supporto per la gestione del farmaco in studio. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati. Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici (sangue periferico, sangue midollare, leucoaferesi);

collaborazione a studi di farmacocinetica e farmacogenetica.  
Supporto nella gestione della Segreteria del Comitato Etico Indipendente del Centro di Riferimento Oncologico di Aviano.

- Date Dal 01/03/2014 al 28/02/2015
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Centro di Riferimento Oncologico - IRCCS, via Franco Gallini n.2 - 33081 Aviano (PN). Attività svolta presso l'Ufficio Studi Clinici Controllati
- Tipo di azienda o settore IRCCS a diritto pubblico, settore oncologia.
- Tipo di impiego Incarico di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di Data Manager, a tempo pieno.
- Principali mansioni e responsabilità Gestione di protocolli clinici oncologici e oncoematologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale. Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici (sangue periferico, sangue midollare, leucoaferesi); collaborazione a studi di farmacocinetica e farmacogenetica. Supporto per la gestione del farmaco in studio. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati. Supporto nella gestione della Segreteria del Comitato Etico Indipendente del Centro di Riferimento Oncologico di Aviano. Componente del Gruppo di Trasferimento Tecnologico del Centro di Riferimento Oncologico di Aviano.

- Date Dal 01/03/2013 al 28/02/2014
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Centro di Riferimento Oncologico - IRCCS, via Franco Gallini n.2 - 33081 Aviano (PN). Attività svolta presso l'Ufficio Studi Clinici
- Tipo di azienda o settore IRCCS a diritto pubblico, settore oncologia.
- Tipo di impiego Incarico di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di Data Manager, a tempo pieno.
- Principali mansioni e responsabilità Gestione di protocolli clinici oncologici e oncoematologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale. Supporto per la gestione del farmaco in studio. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati. Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici (sangue periferico, sangue midollare, leucoaferesi); collaborazione a studi di farmacocinetica e farmacogenetica.

- Date Dal 01/12/2011 al 30/11/2012
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Centro di Riferimento Oncologico - IRCCS, via Franco Gallini n.2 - 33081 Aviano (PN). Attività svolta presso l'Ufficio Studi Clinici
- Tipo di azienda o settore IRCCS a diritto pubblico, settore oncologia.
- Tipo di impiego Contratto a tempo determinato, ai sensi dell'art. 11, 2°COMMA, D.LGS. 288/2003, qualifica di Data Manager, a tempo pieno.
- Principali mansioni e responsabilità Gestione di protocolli clinici oncologici e oncoematologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase I (dose-finding), II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale. Supporto per la gestione del farmaco in studio. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati. Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici; collaborazione a studi di farmacocinetica e farmacogenetica.

- Date Dal 01/09/2009 al 31/08/2011
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Centro di Riferimento Oncologico - IRCCS, via Franco Gallini n.2 - 33081 Aviano (PN). Attività svolta presso l'Ufficio Studi Clinici

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> </ul>	<p>IRCCS a diritto pubblico, settore oncologia.</p> <p>Contratto a tempo determinato, ai sensi dell'art. 11, 2°COMMA, D.LGS. 288/2003, qualifica di Biologo per l'attuazione di programmi di ricerca finalizzati, a tempo pieno</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Gestione di protocolli clinici oncologici e oncoematologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase I (dose-finding), II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale. Supporto per la gestione del farmaco in studio. Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici; collaborazione a studi di farmacocinetica e farmacogenetica. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> </ul>	<p>Dal 01/02/2008 al 13/03/2009</p> <p>Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori (I.R.S.T.) di Meldola (FC), via Piero Maroncelli n. 40 – CAP 47014 Meldola (FC)</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> </ul>	<p>Attività svolta presso l'Unità di Biostatistica e Sperimentazioni Cliniche</p> <p>Ente Pubblico a sperimentazione gestionale, settore oncologia.</p> <p>Contratto a tempo determinato con la qualifica di Collaboratore Tecnico di Ricerca Scientifica- tempo pieno.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Gestione di protocolli clinici oncologici e oncoematologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase I (dose-finding), II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale. Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici; collaborazione a studi di farmacocinetica e farmacogenetica. Supporto per la gestione del farmaco in studio. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati.</p> <p>Collaborazione alla progettazione, alla conduzione e al coordinamento degli studi clinici promossi dall'Istituto Oncologico Romagnolo (I.O.R.) e dall'Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori (I.R.S.T.), compreso supporto per la stesura di tutta la documentazione necessaria e della programmazione delle attività, rapporti con i centri partecipanti e Comitati Etici locali.</p> <p>Supporto per la partecipazione al bando AIFA per la Ricerca Indipendente sui farmaci.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> </ul>	<p>Dal 01/03/2006 al 31/01/2008</p> <p>Istituto Oncologico Romagnolo, Corso Mazzini, 65 – CAP 47121 Forlì (FC)</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> </ul>	<p>Attività svolta presso il Dipartimento di Oncologia dell'Ospedale "G.B.Morgagni-L.Pierantoni", via Carlo Forlanini n. 34 , CAP 47121 Forlì (FC) e presso l'Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori (I.R.S.T.) di Meldola (FC), via Piero Maroncelli n. 40 – CAP 47014 Meldola (FC)</p> <p>Organizzazione no-profit, settore oncologia.</p> <p>Contratto libero-professionale con la qualifica di Data Manager</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Gestione di protocolli clinici oncologici e oncoematologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase I (dose-finding), II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale.</p> <p>Collaborazione alla progettazione, alla conduzione e al coordinamento degli studi clinici promossi dall'Istituto Oncologico Romagnolo (I.O.R.), compreso supporto per la stesura di tutta la documentazione necessaria e della programmazione delle attività, rapporti con i centri partecipanti e Comitati Etici locali. Supporto per la gestione del farmaco in studio. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati. Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici; collaborazione a studi</p>

di farmacocinetica e farmacogenetica.

- Date Dal 01/09/2004 al 28/02/2006
  - Nome e indirizzo del datore di lavoro Azienda Unità Sanitaria Locale (A.U.S.L.) di Forlì, Corso della Repubblica, 171/D 47121 Forlì (FC)  
Attività svolta presso il Dipartimento di Oncologia dell'Ospedale "G.B.Morgagni-L.Pierantoni" di Forlì, Via Carlo Forlanini n. 34 , Forlì (FC) CAP 47121
  - Tipo di azienda o settore ASL pubblica, oncologia
  - Tipo di impiego Contratto libero-professionale con la qualifica di Data Manager
  - Principali mansioni e responsabilità Gestione di protocolli clinici oncologici e oncoematologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase I (dose-finding), II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale.  
Collaborazione alla progettazione, alla conduzione e al coordinamento degli studi clinici promossi dall'Istituto Oncologico Romagnolo (I.O.R.).  
Partecipazione all'ideazione e alla realizzazione di database.  
Supporto per la gestione del farmaco in studio. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati.  
Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici; collaborazione a studi di farmacocinetica e farmacogenetica.
- 
- Date Dal 01/01/2004 al 31/08/2004
  - Nome e indirizzo del datore di lavoro Istituto Oncologico Romagnolo, Corso Mazzini, 65 – CAP 47121 Forlì (FC)  
Attività svolta presso il Dipartimento di Oncologia dell'Ospedale "G.B.Morgagni-L.Pierantoni" di Forlì, Via Carlo Forlanini n. 34 , CAP 47121 Forlì (FC)
  - Tipo di azienda o settore Organizzazione no-profit, settore oncologia.
  - Tipo di impiego Contratto di Collaborazione Coordinata Continuativa con la qualifica di Data Manager
  - Principali mansioni e responsabilità Gestione di protocolli clinici oncologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase I (dose-finding), II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale.  
Collaborazione alla progettazione, alla conduzione e al coordinamento degli studi clinici promossi dall'Istituto Oncologico Romagnolo (I.O.R.). Supporto per la gestione del farmaco in studio. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati.  
Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici; collaborazione a studi di farmacocinetica e farmacogenetica.
- 
- Date Dal 01/01/2003 al 31/12/2003
  - Nome e indirizzo del datore di lavoro Istituto Oncologico Romagnolo, Corso Mazzini, 65 – CAP 47121 Forlì (FC)  
Attività svolta presso il Dipartimento di Oncologia dell'Ospedale "G.B.Morgagni-L.Pierantoni" di Forlì, Via Carlo Forlanini n. 34 , CAP 47121 Forlì (FC)
  - Tipo di azienda o settore Organizzazione no-profit, settore oncologia.
  - Tipo di impiego Contratto di Collaborazione Coordinata Continuativa con la qualifica di Data Manager.
  - Principali mansioni e responsabilità Gestione di protocolli clinici oncologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase I (dose-finding), II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale.  
Collaborazione alla progettazione, alla conduzione e al coordinamento degli studi clinici promossi dall'Istituto Oncologico Romagnolo (I.O.R.).  
Supporto per la gestione del farmaco in studio. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati.

Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici; collaborazione a studi di farmacocinetica e farmacogenetica.

- Date Dal 04/06/2002 al 31/12/2002
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Istituto Oncologico Romagnolo, Corso Mazzini, 65 – CAP 47121 Forlì (FC)  
Attività svolta presso il Dipartimento di Oncologia dell'Ospedale "G.B.Morgagni-L.Pierantoni" di Forlì, Via Carlo Forlanini n. 34 , CAP 47121 Forlì (FC)
- Tipo di azienda o settore Organizzazione no-profit, settore oncologia.
- Tipo di impiego Contratto di Collaborazione Coordinata Continuativa con la qualifica di Data Manager.
- Principali mansioni e responsabilità Gestione di protocolli clinici oncologici e oncoematologici, sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase I (dose-finding), II, III, IV; attività di data management sia locale che centrale.  
Collaborazione alla conduzione e al coordinamento degli studi clinici promossi dall'Istituto Oncologico Romagnolo (I.O.R.).  
Supporto per la gestione del farmaco in studio. Monitoraggio della risposta terapeutica, della tossicità e della qualità di vita dei pazienti arruolati.  
Preparazione, stoccaggio e invio di campioni biologici.

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date Conseguimento titolo: 14/04/2011
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Organizzato dall'Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia e dalla Regione Emilia-Romagna, conseguito presso l'Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia, con sede in via Università 4- 41121 Modena
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Promozione, gestione e valorizzazione della ricerca clinica nelle aziende sanitarie. Confronto fra esperienze italiane e internazionali. Metodi statistici applicati alla valutazione della ricerca. Revisioni sistematiche: ideazione, stesura, conduzione, pubblicazione dei risultati, ricerca e approccio critico. Consultazione di materiale bibliografico, banche dati e altre informazioni, utilizzazione di strumenti conoscitivi per l'aggiornamento continuo delle conoscenze.
- Qualifica conseguita Diploma di master in "Promozione e governo della ricerca nelle aziende sanitarie"
- Livello nella classificazione nazionale Master di II livello; durata del corso: 1 anno
- Date Conseguimento titolo: 24/09/2008
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia, con sede in via Università 4 - 41121 Modena
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Ideazione, progettazione, sviluppo e coordinamento di uno studio clinico. Gestione di protocolli clinici sia sponsorizzati che spontanei, nazionali e internazionali, di fase I, II, III, IV; data management sia locale che centrale. Metodi statistici applicati alla sperimentazione clinica.
- Qualifica conseguita Diploma di master in "Gestione delle sperimentazioni: dalla progettazione al coordinamento di uno studio clinico"
- Livello nella classificazione nazionale Master di I livello; durata del corso: 2 anni
- Date Conseguimento titolo: 29/11/2005
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università degli Studi di Bologna, con sede in via Zamboni, 33 - 40126 Bologna
- Principali materie / abilità Expertise nel settore tossicologico, in particolare farmaco-tossicologico e del

professionali oggetto dello studio

- Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale

• Date

- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

• Qualifica conseguita

- Livello nella classificazione nazionale

#### CAPACITÀ E COMPETENZE

##### PERSONALI

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

MADRELINGUA

ITALIANO

ALTRE LINGUE

INGLESE

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

BUONO

BUONO

BUONO

##### COMPETENZE INFORMATICHE

Ottima conoscenza del sistema operativo Windows (95, 98, 2000, XP) e dei seguenti software applicativi: Office Word, Office Excel, Office Power Point, Office Access, Internet Explorer, Outlook Express, Microsoft Outlook, Mozilla Firefox.

Conoscenze informatiche dei seguenti software applicativi: Sequence Navigator, ClustalX, MEGA, Autocad Map 2002, Arcview. Cartella clinica informatizzata log80, DNLab, applicativi INSIEL, eCRF (Medidata Rave, Inform, OpenClinica). EpiInfo.

farmaco a tutti i livelli: dalla progettazione alla produzione, dal controllo alla distribuzione.

Diploma di Specializzazione in Tossicologia

Diploma di Specializzazione; durata del corso: 3 anni

Conseguimento titolo: 09/03/2001

Università degli Studi di Bologna, con sede in via Zamboni, 33 - 40126 Bologna

Tesi in genetica riguardante la "Filogenesi del genere *Crossoptilon* (Galliformes) analizzata tramite sequenziamento della regione di controllo del DNA mitocondriale", relatore: prof. D.Palenzona.

Competenze di tipo metodologico, tecnologico e strumentale con riferimento all'analisi e al controllo della qualità. Analisi biologiche, biomediche, microbiologiche e tossicologiche; applicazione di metodologie biochimiche e biomolecolari. Valutazione e interpretazione di dati sperimentali.

Conoscenza delle principali metodiche in uso presso i laboratori di ricerca genetica.

Capacità di consultare materiale bibliografico, banche dati e altre informazioni in rete oltre che utilizzazione di strumenti conoscitivi di base per l'aggiornamento continuo delle conoscenze.

Laurea in Scienze Biologiche

Diploma di Laurea; durata del corso: 5 anni

DATA

14/12/2021

FIRMATO

Luca Pavesi