

CURRICULUM VITAE



Dichiarazione sostitutiva di certificazione e dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà ai sensi del D.P.R. 445/28.12.2000
(allegare copia non autenticata di documento di identità del sottoscrittore in corso di validità)

Il/La sottoscritto/a Favarato Giulia

consapevole delle responsabilità penali cui può andare incontro, in caso di dichiarazioni mendaci, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 76 del D.P.R. 445/2000 e consapevole che, ai sensi dell'art. 13, del Regolamento UE 2016/679 (GDPR), la presente dichiarazione sarà pubblicata sul sito web dell'amministrazione in apposita sezione di Amministrazione Trasparente, sotto la propria responsabilità

dichiara
ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 445/2000

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome Favarato Giulia

ESPERIENZA LAVORATIVA

20/05/2024 - oggi

- Date (da - a) Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi, Largo Brambilla 3, Firenze
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Ente Statale
- Tipo di azienda o settore **Study Coordinator e Data Manager**
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità Attività di coordinamento dei trials clinici, supporto nella stesura dei protocolli di ricerca spontanea, sottomissione al Comitato Etico dei protocolli di ricerca e redazione della modulistica relativa alla richiesta di parere, gestione monitoraggi on-site per gli studi sponsorizzati (Pre-SIV, SIV, COV, contatti con Sponsor/CRO) e tutte le attività non mediche relative al trial (processamento campioni biologici, spedizioni secondo regolamentazione IATA, corrispondenza, compilazione della modulistica, stoccaggio e monitoraggio temperatura IMP, supporto nel

processo di firma del Consenso Informato, data entry, risoluzione query, mantenimento ISF). Area terapeutica: malattie interstiziali polmonari (ILD). Studi di fase II, fase III.

- Date (da – a) 09/07/2023 – 08/04/2024
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi, Largo Brambilla 3, Firenze
- Tipo di azienda o settore Ente Statale
- Tipo di impiego **Study Coordinator e Data Manager**
- Principali mansioni e responsabilità Attività di ricerca. Raccolta ed elaborazione dati, studio dei dati clinici, biologici e radiologici di pazienti con Fibrosi Polmonare Idiopatica.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date 09/07/2025
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione FORMAS- Formazione per la sanità toscana
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio FORMAZIONE SPECIFICA LAVORATORI RISCHIO ALTO AI SENSI ART. 37 D.LGS 81/08 E SMI, ACCORDO STATO-REGIONI 21/12/2011
Pericoli e danni specifici, organizzazione della prevenzione aziendale, diritti e doveri dei lavoratori, rischi meccanici, elettrici, chimici e biologici, gestione delle emergenze e primo soccorso, oltre a rischi specifici legati al settore come movimentazione manuale dei carichi, videoterminali, rumore, vibrazioni, radiazioni, stress lavoro-correlato e uso di DPI
- Qualifica conseguita Attestato di frequenza
- Date 12/03/2025
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Mayo Clinic Laboratories
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Regolamentazione sul trasporto aereo di merci di Categoria A (sostanze infettive pericolose per l'uomo) e di Categoria B (sostanze biologiche)
- Qualifica conseguita **IATA Training**

• Date	14/02/2025
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	TransCelerate Biopharma
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Formazione sulle Good Clinical Practice (GCP), standard etico e scientifico internazionale per la conduzione di studi clinici su esseri umani
• Qualifica conseguita	ICH Good Clinical Practice E6(R3)
• Date	16/03/2023 – 16/09/2023
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Firenze (DMSC)
• Principali mansioni e responsabilità	Raccolta ed elaborazione dati, attività di ricerca. Area terapeutica: Malattie interstiziali polmonari (ILD)
• Qualifica conseguita	Tirocinio in Study Coordinator e Data Manager
• Date	13/03/2023
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	TransCelerate Biopharma
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	La ricerca clinica e il ruolo del Clinical Research Coordinator
• Qualifica conseguita	Attestato di frequenza
• Date	20/11/2019
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Firenze
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Competenze tecnico-scientifiche in biologia molecolare e cellulare, chimica organica, biochimica, genetica, microbiologia, istologia, oltre ad abilità pratiche di laboratorio (analisi chimico-fisiche, biologiche e biotecnologiche). Tirocinio curriculare in chimica organica. Tesi sperimentale dal titolo: “Sintesi e valutazione dell’attività di inibitori peptidomimetici di gelatinasi”
• Qualifica conseguita	Laurea in Scienze Biologiche (L-13)

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

- Capacità di adattamento a contesti nuovi e dinamici
- Orientamento al raggiungimento degli obiettivi
- Attitudine positiva, affidabilità e senso di responsabilità
- Capacità di lavorare sotto pressione

MADRELINGUA

ITALIANA

ALTRE LINGUE

INGLESE

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

buono
buono
buono

ALTRE LINGUE

FRANCESE

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

elementare
elementare
elementare

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI

- Capacità comunicative acquisite in diversi ambiti lavorativi
- Capacità di ascolto e mediazione in situazioni di stress e conflitto
- Predisposizione al lavoro in team e alla collaborazione
- Esperienza nella gestione di relazioni con diverse figure professionali

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

- Abilità nel coordinare attività e gestire progetti con scadenze
- Buona capacità di pianificazione e gestione del tempo
- Precisione nella gestione di documentazione e attività amministrative

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

- Padronanza del pacchetto Microsoft Office
- Padronanza nell'utilizzo di attrezzature specifiche per la conduzione di trials clinici, in particolare nell'ambito di malattie polmonari (strumentazione Clario, strumentazione Vitalograph, Kit di laboratorio per prelievi Labcorp, Q2, ACM, Medpace, data logger per monitoraggio delle temperature)
- Competenze nell'uso di sistemi web Interactive Response Technology (IRT) per il management del paziente (assegnazione del Subject ID, randomizzazione, assegnazione e gestione della fornitura del farmaco)
- Competenze nell'uso di CRF per data entry (Medidata, Veeva)

PATENTE O PATENTI

PATENTE B

Firenze, 13/10/2025

Firma

