

# MAURIZIO GAETANO POLIGNANO

**DATA DI NASCITA:**  
15/01/1979

## CONTATTI

Genere: Maschile



[REDACTED]  
[REDACTED]



[mauripolignano@gmail.com](mailto:mauripolignano@gmail.com)



[REDACTED]

## ESPERIENZA LAVORATIVA

**01/03/2019 - ATTUALE**

### **Contrattista**

IRCCS "S.de Bellis"

Assistente ricerca clinica (CTA)

- Valutazione e negoziazione budget di studio clinico
- Verifica della conformità delle convenzioni alle norme nazionali ed alle pratiche amministrative dell'Ente
- Redazione e verifica di protocolli di ricerca clinica no profit (osservazionali)
- Attività di rendicontazione dei progetti di ricerca a valere su fondi regionali / Europei

Castellana Grotte, Italia

**16/05/2018 - ATTUALE**

### **Responsabile Archivio di qualità e delle Sperimentazioni, componente del Gruppo di Qualità dell'Unità di ricerca clinica di Fase 1 (costituita con DDG n 391 del 29/05/2018)**

IRCCS "S. de Bellis"

- Creazione del sistema di qualità necessario all'accreditamento ad AIFA dell'Unità di Ricerca Clinica di Fase 1 (URCF1) dell'Ente
- Verifica della conformità delle strutture e dei sistemi alle Good Clinical Practices (GCP)
- Attività di setup e convalida del sistema di monitoraggio ambientale "SIRIUS" in conformità alle CFR 21 part 11
- Gestione della cleanroom in conformità all'ANNEX 1 delle GCP e delle normative nazionali ed internazionali riguardanti le preparazioni sterili
- Farmacista di ricerca su 5 studi interventistici profit

Castellana Grotte, Italia

**16/05/2018 - 28/02/2019**

### **Borsista - Progetto di ricerca "Effetti metabolici delle terapie biologiche anti - TNFa in pazienti con IBD" P.I. Dott. M. Correale-Dott. A. Lippolis**

IRCCS "S. de Bellis"

- Data management dell'ambulatorio delle IBD dell'Ente
- Verifica della gestione dei "source documents" in conformità alle Good Clinical Practices
- Supporto alla gestione di progetti di ricerca finanziati attraverso bandi Nazionali/Regionali
- Gestione progettuale delle attività di ricerca profit/no-profit dell'Ente
- Valutazione economica e di fattibilità dei contratti di sperimentazione clinica
- Supporto alle attività di "Technology Transfer" dell'Ente

CASTELLANA GROTTA, Italia

**10/10/2016 - 01/04/2018**

### **Responsabile Amministrativo e del Controllo di Gestione**

Advanced Services & Logistic srls

Responsabile della redazione del piano di sviluppo

Pianificazione delle attività aziendali

Rapporto con i fornitori e clienti

Gestione dei debiti e crediti aziendali

Redazione di progetti di R&D da sottoporre alla valutazione per ottenimento fondi Europei del programma Horizon 2020

Putignano (BA), Italia

**25/03/2013 - 21/11/2014**

### **Borsista**

ITELPHARMA div. radiofarmaceutica della ITEL  
TELECOMUNICAZIONI SRL

Ho ricevuto l'abilitazione in data 21/11/2014 dopo il superamento degli esami di profitto

Il percorso formativo ha previsto un'attività di formazione e stage di 2000 ore ed ha avuto una durata di circa 20 mesi.

Durante lo svolgimento delle attività formative presso il reparto di R&D mi sono occupato di:

- Redigere la documentazione inerente all'ottenimento di AIC per nuovi radiotraccianti PET contenuti 18 F
- Valutazione economica della trasportabilità di prodotti farmaceutici radiomarcanti con breve half life (circa 109 minuti per il 18 F)
- Creazione di fogli di calcolo e mappe isocroniche per valutare le massime distanze raggiungibili e la quantità di prodotto radiomarcato necessario al momento della spedizione
- Redigere le User Requirements Specifications per la creazione di linee di produzione di radiofarmaci contenuti gli isotopi 15O , 18F , 68Ga
- Valutare la fattibilità e l'impatto economico della realizzazione di linee produttive di radiofarmaci ad uso sperimentale
- Individuare la strumentazione necessaria alla produzione e controllo di qualità di radiofarmaci in riferimento alle linee guida internazionali di riferimento (cGMP per i paesi EU, Pic/s e ISO per i paesi non UE, CFR 21 per i paesi nord americani)
- Coadiuvare i reparti Produzione e Cq nella redazione di protocolli di IOQ e SOP specifiche sia ad uso interno che per committenti esteri (in lingua Inglese)
- Redigere progetti candidabili all'ottenimento di finanziamenti pubblici Regionali e Nazionali (POR e PON)
- Coadiuvare il Responsabile della gestione delle pratiche di accesso ai finanziamenti Europei (misure specifiche dei programmi PON e POR), raggiungendo una buona dimestichezza nella corretta gestione dei fondi ricevuti (corretta rendicontazione dei costi e degli stati di avanzamento del Progetto)
- Individuare linee di ricerca promettenti in base ai trend della ricerca globale nel settore radiofarmaceutico (composti 68Ga peptide etc.)
- Coadiuvare le funzioni aziendali nella costruzione di un sistema di qualità conforme alle cGLP (Good Laboratory Practices).

Ruvo di Puglia, Italia

**02/09/2010 - 02/02/2012**

### **Gestione sistemi informatici**

Gioia inbox srl

- Gestione dei sistemi informatici e training degli operatori
- Mantenimento rapporti con i fornitori
- Supporto alle attività di marketing

### **tirocinio semestrale pre laurea presso Farmacia**

Dr. Palazzo

- Gestione acquisti
- Gestione e controllo magazzino

- Supporto al counseling dei pazienti in merito alla sostituibilità dei farmaci e alle interazione tra gli stessi

Putignano, Italia

**01/04/2008 - 01/10/2008**

● **Tesista presso il Dipartimento Farmaco Biologico - Facoltà di Farmacia Scienze del Farmaco**

Università degli Studi di Bari - A.Moro

Durante il periodo di internato svolto a tempo pieno presso i laboratori del Dipartimento ho espletato il mio lavoro di tesi dal titolo: "**FATTORI TRASCRIZIONALI CHE REGOLANO L'ESPRESSIONE DEL GENE UMANO CODIFICANTE IL CARRIER DELL'ASPARTATO / GLUTAMMATO, ISOFORMA 2**".

In particolare ho eseguito gli esperimenti funzionali all'espletamento del mio lavoro di tesi ricorrendo alle seguenti metodiche di biologia molecolare:

- Elettroforesi su gel di Agarosio
- Pcr di amplificazione
- Clonaggio di geni su PGL3 basic
- Trasformazione batterica mediante plasmidi
- Estrazione di DNA plastifico
- Sequenziamento di DNA
- Trasformazione con HepG2
- Dosaggio dei prodotti di geni reporter
- Dosaggio delle Proteine nucleari con metodica spettrofotometrica
- Dosaggio con metodica stead-ready go delle Luciferasi
- Estrazione di RNA batterico
- RT-PCR
- Saggio di mobilità elettroforetica
- Western blotting
- Marcatura di sonde di DNA con ATP- 3' P(32)
- Acquisizione di immagini autoradiografiche

Bari

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

**01/03/2021 - 02/03/2021**

● **Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi**

Fondazione GIMBE - Bologna

**26/11/2018 - 29/11/2018** - Verona, Italia

● **Corso di formazione "Il monitoraggio degli studi clinici"**

Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata Verona

Argomenti del Corso:

- Ruoli e Site Engagement
- Feasibility assessment
- Visite inizio studio
- Source documents guidelines
- File di studio
- Contabilità e compliance del farmaco

- Monitoraggio delle sperimentazioni no-profit
- Monitoraggio degli studi clinici - l'esperienza della struttura pubblica-

**28/07/2018 - 04/08/2018**

**Corso di formazione in Ricerca Clinica "Missione CRA - Summer Camp" 28/07-04/08 2018 Mesagne (BR). Corso teorico pratico della durata di 50 ore, come richiesto dal D.M. 15/11/2011**

CRAsecrets.com, Yghea CRO, Isbem SCPA

Argomenti del Corso:

- Metodologie e regolamentazione delle sperimentazioni cliniche
- Good Clinical Practice (ICH-GCP);
- Linee guida GMP (Annex 13) sulla produzione e gestione dell'IMP
- Principi di Farmacovigilanza
- Sistemi di Qualità: Quality assurance e Quality control
- Compiti delle CRA come normato nel paragrafo 5.18 Appendice 1 del DM 15/07/97
- Regolamento Europeo sulle sperimentazioni cliniche n 536/14 – Capitoli 1-2
- Esercitazioni pratiche sulle attività di: Selezione del centro sperimentale, Visita di qualifica del centro (PSV), Documenti essenziali da conservare presso il Centro, Gestione del Farmaco Sperimentale

**09/06/2018 - 09/06/2018**

**Good Clinical Practices six-hour course**

NIDA Clinical Coordinating Center

- Institutional Review Boards
- Informed Consent
- Confidentiality & Privacy
- Participant Safety & Adverse Events
- Quality Assurance
- The Research Protocol
- Documentation & Record-Keeping
- Research Misconduct
- Roles & Responsibilities
- Recruitment & Retention
- Investigational New Drug

**07/06/2018 - 07/06/2018** - Rochester, Stati Uniti

**Certification for the shipping of Category A, Infectious substances affecting humans, Category B, Biological substances**

Mayo Medical Laboratories

**25/03/2013 - 21/11/2014** - Bari

**Corso di Formazione in "Tecnici della Ricerca e Sviluppo dei Radiofarmaci"**

Univeristà degli Studi di Bari "A. Moro"

progetto di formazione è stato progettato per formare 10 giovani laureati nell'acquisizione di competenze sia tecnologico e strumentali, che scientifiche e per consentire loro di essere in grado di soddisfare le esigenze di laboratori e industrie mediche, come parte di "imaging biomolecolare".

Il corso è stato tenuto per circa 2000 ore.



## **Diploma di master in "Management e Marketing Farmaceutico**

ALMALABORIS SRL

- management farmaceutico
- le basi del marketing farmaceutico
- strategie di marketing farmaceutico
- monitoraggio dei processi e controllo qualità della produzione
- business & management dell'azienda farmaceutica
- finanza e controllo in ambito farmaceutico
- affari regolatori
- analisi e strumenti operativi del marketing farmaceutico
- approvvigionamenti; rintracciabilità e logisticamangement e hr nell'azienda farmaceutica

Bari, Italia

## **Abilitazione all'esercizio della Professione di Farmacista**

Ordine Interprovinciale dei Farmacisti di Bari-Bat

Ho conseguito l'abilitazione in data 16/2/2011 con votazione di 211/250

Bari, Italia

## **Laurea Magistrale a ciclo unico in "Chimica e Tecnologia Farmaceutiche" classe LM-13**

Università degli Studi di Bari "A.Moro"

Laurea conseguita in data 22/07/2010 con votazione 103/110

## COMPETENZE LINGUISTICHE

**LINGUA MADRE:** italiano

**ALTRE LINGUE:**

<b>Ascolto</b> C1	<b>Lettura</b> C1	<b>Produzione orale</b> B2	<b>Interazione orale</b> B2	<b>Scrittura</b> B2
----------------------	----------------------	-----------------------------------	------------------------------------	------------------------

## COMPETENZE ORGANIZZATIVE

### **Competenze organizzative**

Sono in grado di organizzare autonomamente il lavoro, definendo priorità e assumendo responsabilità acquisite tramite le diverse esperienze professionali svolte nelle quali mi è sempre stato richiesto di gestire autonomamente le diverse attività rispettando le scadenze e gli obiettivi prefissati.

## COMPETENZE COMUNICATIVE E INTERPERSONALI.

### **Competenze comunicative e interpersonali.**

Buone capacità comunicative e ottime capacità relazionali sviluppate sia in ambito

universitario che lavorativo. Durante lo svolgimento delle attività formative e lavorative ho

acquisito le seguenti capacità e competenze:

- capacità di lavorare per obiettivi
- ottima predisposizione a stare in gruppo ed a condividere progetti
- capacità logiche e di problem solving

## PUBBLICAZIONI

### ● Remote Monitoring Empowerment of Patients with IBDs during the SARS-CoV-2 Pandemic

2020

Mastronardi M, Curlo M, **Polignano M**, Vena N, Rossi D, Giannelli G. Remote Monitoring Empowerment of Patients with IBDs during the SARS-CoV-2 Pandemic. *Healthcare (Basel)*. 2020;8(4):377. Published 2020 Oct 1. doi:10.3390/healthcare8040377

03/05/2021

*Maurizio Polignano*