

**FORMATO EUROPEO PER  
IL CURRICULUM VITAE**



**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome **ALESSANDRA ZAMBARDI**  
Indirizzo  
Telefono  
E-mail  
PEC  
  
Nazionalità  
Data di nascita

**ESPERIENZA LAVORATIVA-  
PROFESSIONALE**

Date (da – a) **Maggio 2020 ad oggi**  
Nome e indirizzo del datore di lavoro **IFO Istituto Nazionale Tumori – Regina Elena – Via Elio Chianesi n. 53 Roma**  
Tipo di azienda o settore **Istituto Nazionale Tumori**  
Tipo di impiego **Study Coordinator/Data Manager**

18

Principali mansioni e responsabilità

●Coordinamento, gestione ed organizzazione di Trials Clinici Profit e No-profit di Fase II-III nazionali ed internazionali presso la divisione di Oncologia Medica A secondo la normativa vigente e le Norme di Buona Pratica Clinica (GCP) e IATA (inserimento dati nei database clinici, compilazione scheda raccolta dati elettroniche e risoluzione queries, aggiornamento della documentazione nell'Investigator Files, assegnazione farmaco e relativa contabilità, spedizione campioni biologici, gestione visite di monitoraggio in loco e da remoto, gestione documentazione per avvio nuovi trials).

Elenco Trials:

"MeRmaiD 1: A Phase III, Randomized, Multicenter, Double-blind, Placebo-controlled Study to Determine the Efficacy of Adjuvant Durvalumab in Combination with Platinum-based Chemotherapy in Completely Resected Stage II-III NSCLC" \_ASTRAZENECA

"MeRmaiD 2: A Phase III, Randomized, Double-blinded, Placebo-controlled, Multicenter Study of Durvalumab for the Treatment of Circulating Tumor DNA+ Stage II-III NSCLC Patients Following Surgery and Curative Intent Therapy" \_ASTRAZENECA

"CINC 280A2301: Studio di Fase III, randomizzato, controllato, in aperto, multicentrico, globale con capmatinib versus SoC chemioterapia docetaxel in pazienti precedentemente trattati con NSCLC con EGFR wt, ALK negativo, con mutazione skipping dell'esone 14 di MET (MET $\Delta$ ex14)" NOVARTIS

"B7461006: A phase 3, randomized, open-label, efficacy study of lorlatinib monotherapy versus crizotinib monotherapy in first-line treatment of patients with advanced alk-positive NSCLC" \_PFIZER

"CRETA TRIAL: A phase II trial to evaluate the activity and safety of cabozantinib in pretreated, advanced RET-rearranged non-small cell lung cancer patients" Alma Mater Studiorum -Università di Bologna

"EPIK\_CBYL719H2301:EPIK-b3: studio di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza d'impiego di alpelisib (byl719) in associazione a nab-paclitaxel in pazienti con carcinoma mammario triplo negativo in stadio" NOVARTIS

"DZ2019E0001 A Phase I/II, Open-Label, Multicenter Study to Assess the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Anti-tumor Efficacy of DZD9008 in Patients with Advanced Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC) with EGFR or HER2 mutation" DZ2019E0001 DIZAL (JIANGSU) PHARMACEUTICAL

"MIN-003-1806 A randomized, double-blind, placebo-controlled adjuvant trial in newly diagnosed primary glioblastoma subjects to assess the efficacy and safety of 2-hydroxyoleic acid (2-OHOA) in combination with radiotherapy and temozolomide standard of care treatment".  
LAMINAR PHARMACEUTICALS

A phase 3, randomized, double-blind study of Encorafenib and Binimetinib plus Pembrolizumab versus placebo plus Pembrolizumab in participants with BRAF V600E/K mutation-positive metastatic or unresectable locally advanced melanoma" PFIZER

●Aggiornamento Raccolta Dati Vaccinazione COVID 19 in pazienti dell'Oncologia Medica, 1 dal 15 marzo 2021 ad oggi, che ha contribuito alla pubblicazione dei seguenti articoli:

Di Noia V, Pimpinelli F, Renna D, Barberi V, Pellini R, Morrone A, Giannarelli D, Cognetti F. **Clinical characteristics limiting the durability of humoral response to BNT162b2 in patients with solid cancer.** Ann Oncol. 2022 Mar;33(3):350-352. doi: 10.1016/j.annonc.2021.11.015.

Di Noia V, Pimpinelli F, Renna D, Maccallini MT, Gariazzo L, Riva F, Sperandio E, Giannarelli D, Cognetti F. **Potential of humoral response to BNT162b2 vaccine after the third dose in patients with solid cancer.** Ann Oncol. 2022 Feb 21:S0923-7534(22)00115-6. doi: 10.1016/j.annonc.2022.02.006

Di Noia V, Pimpinelli F, Renna D, Barberi V, Maccallini MT, Gariazzo L, Pontone M, Monti A, Campo F, Taraborelli E, Di Santo M, Petrone F, Mandoj C, Ferraresi V, Ferretti G, Carlini P, Di Bella O, Conti L, La Malfa AM, Pellini R, Bracco D, Giannarelli D, Morrone A, Cognetti F. **Immunogenicity and Safety of COVID-19 Vaccine BNT162b2 for Patients with Solid Cancer: A Large Cohort Prospective Study from a Single Institution.** Clin Cancer Res. 2021 Dec 15;27(24):6815-6823. doi: 10.1158/1078-0432.CCR-21-2439.

●Incarico di componente del Team "IFO Promotore no-profit per gli studi di Fase 1" e del "Clinical Trial Quality Team" con qualifica di "monitor" ((ifo\_058.IFO:AOO.Registro Ufficiale. U. 0014515. 24-11-2020).

Date (da – a)	<b>2000 – 2020</b>
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Cronos Ricerche Cliniche Srl Milano
	<ul style="list-style-type: none"><li>• 2012-2020 Project Manager/Senior CRA</li><li>• 2011-2012 Clinical Operations Lead per Studi Clinici Pfizer (attività lavorativa presso lo Sponsor-sede di Roma)</li><li>• 2010-2011 Clinical Project Manager per Studi Clinici Pfizer (attività lavorativa presso lo Sponsor-sede di Roma)</li><li>• 2000-2010 Senior Clinical Research Associate</li></ul>
Tipo di azienda o settore	Privato
Tipo di impiego	Project Manager/Senior CRA

AZ

Principali mansioni e responsabilità

- Supervisione studi clinici/CRO (Project Management- CRO Oversight)
- Monitoraggio di studi clinici.
- Attivazione dei centri sperimentali: autorizzazioni dei Comitati Etici ed amministrative, stesura di convenzioni economiche, study management.
- Aree terapeutiche: cardiologia, psichiatria, gastroenterologia, oncologia, malattie rare
- Tipologia di studi: nazionali ed internazionali, interventistici e osservazionali, con farmaco/orphan drug e/o dispositivo medico
- Processazione di safety reports (triage, data entry etc.) per conto dello Sponsor.

AS

Date (da – a) **1999 – 2000**  
Nome e indirizzo del datore di lavoro Innovex Srl-Milano-sede operativa di Roma  
Tipo di azienda o settore Privato  
Tipo di impiego Clinical Research Associate  
Principali mansioni e responsabilità Monitoraggio di studi clinici.  
Attivazione dei centri sperimentali: autorizzazioni dei Comitati Etici ed amministrative,  
stesura di convenzioni economiche

Date (da – a) **1998**  
Nome e indirizzo del datore di lavoro OSM Srl -Roma  
Tipo di azienda o settore Privato  
Tipo di impiego Stage  
Principali mansioni e responsabilità Attività di assistenza studi clinici

Date (da – a) **1996 – 1998**  
Nome e indirizzo del datore di lavoro Università degli Studi di Roma "Tor Vergata" /Laboratorio di Fisiologia Vegetale  
Tipo di azienda o settore –  
Tipo di impiego Consulente  
Principali mansioni e responsabilità Attività di tutor laureandi

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Date (da – a)  
Nome e tipo di istituto di  
istruzione o formazione  
Principali materie / abilità  
professionali oggetto dello  
studio

Date (da – a)  
Nome e tipo di istituto di  
istruzione o formazione  
Principali materie / abilità  
professionali oggetto dello  
studio

Date (da – a)  
Nome e tipo di istituto di  
istruzione o formazione  
Principali materie / abilità  
professionali oggetto dello  
studio

Date  
Nome e tipo di istituto di  
istruzione o formazione

Date  
Nome e tipo di istituto di  
istruzione o formazione

**1995-1998**

Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"

Titolo di Specializzazione in Applicazioni Biotecnologiche (Votazione 50/50 e lode)

**1997**

Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"

Abilitazione all'esercizio della Professione di **Biologo** (numero di iscrizione albo AA-048564)

**1995**

Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"

Laurea in Scienze Biologiche (Votazione 110/110 e lode)

**1988**

Titolo di maturità classica presso il Liceo Classico Statale "E.Q. Visconti" di Roma

**2000-2022**

Partecipazione a Corsi, Convegni ed Investigators Meeting.  
Formazione continua in ambito clinico in accordo alle richieste del Decreto Ministeriale 15.11.2011.

In regola con la Formazione Continua in Medicina in accordo al D. Lgs. N. 502 del 1992

**CAPACITÀ E COMPETENZE  
PERSONALI**

MADRELINGUA ITALIANO

ALTRE LINGUA

INGLESE

Comprensione Buono

Parlato Buono

Produzione scritta Buono

**CAPACITÀ E COMPETENZE  
ORGANIZZATIVE**

Attitudine a lavorare in Team acquisita nel corso dell'attività lavorativa in Cronos.

Capacità organizzative, affidabilità e disponibilità.

**CAPACITÀ E COMPETENZE  
TECNICHE**


Ottima conoscenza degli applicativi Microsoft e del pacchetto Office (Word, Excel, Access, Power Point), Internet e posta elettronica

PATENTE O PATENTI Patente B

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE (art. 46 e 47 D.P.R. 445/2000)**

La sottoscritta Alessandra Zambardi consapevole che le dichiarazioni false comportano l'applicazione delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, dichiara che le informazioni riportate nel seguente curriculum vitae, redatto in formato europeo, corrispondono a verità: Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali, ivi compresi quelli sensibili, ai sensi e per gli effetti del Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e del GDPR (Regolamento UE 2016/679) per le finalità di cui al presente avviso di candidatura.

Roma, 14 aprile 2022

  
Dott.ssa Alessandra Zambardi