

FORMATO EUROPEO PER IL CURRICULUM VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	CORRADO IACONO
Nazionalità	Italiana
Data di nascita	29 maggio 1986

ESPERIENZA LAVORATIVA

- | | |
|---|--|
| • Date (da – a) | 08 aprile 2019 – oggi |
| • Nome e indirizzo del datore di lavoro | AUSL Bologna – Comitato Etico Area Vasta Emilia Centro |
| • Tipo di azienda o settore | Azienda Sanitaria Locale |
| • Principali mansioni e responsabilità | Dirigente Farmacista. Responsabile della Segreteria Scientifica locale dell'AUSL di Bologna e Imola. |
| • Date (da – a) | 26 dicembre 2016 – 07 aprile 2019 |
| • Nome e indirizzo del datore di lavoro | AUSL Bologna – Comitato Etico Area Vasta Emilia Centro |
| • Tipo di azienda o settore | Azienda Sanitaria Locale |
| • Principali mansioni e responsabilità | Co.co.co. Responsabile della Segreteria Scientifica locale dell'AUSL di Bologna e Imola. |
| • Date (da – a) | 31 dicembre 2013 – 25 dicembre 2016 |
| • Nome e indirizzo del datore di lavoro | AUSL Bologna – Comitato Etico Interaziendale Bologna-Imola |
| • Tipo di azienda o settore | Azienda Sanitaria Locale |
| • Principali mansioni e responsabilità | Borsa di Studio. Responsabile della Segreteria Scientifica di sezione dell'AUSL di Bologna e Imola. Responsabile della gestione del farmaco sperimentale dell'Azienda USL di Bologna |
| • Date (da – a) | 30 giugno 2013 – 31 dicembre 2013 |
| • Nome e indirizzo del datore di lavoro | AUSL Bologna – Comitato Etico Interaziendale Bologna-Imola-Ferrara |
| • Tipo di azienda o settore | Azienda Sanitaria Locale |
| • Principali mansioni e responsabilità | Borsa di studio. Responsabile della Segreteria Scientifica di sezione dell'AUSL di Bologna e Imola. Responsabile della gestione del farmaco sperimentale dell'Azienda USL di Bologna |
| • Date (da – a) | 15 febbraio 2012 – 30 giugno 2013 |
| • Nome e indirizzo del datore di lavoro | AUSL Bologna – Comitato Etico dell'Azienda USL di Bologna |
| • Tipo di azienda o settore | Azienda Sanitaria Locale |
| • Principali mansioni e responsabilità | Borsa di studio. Responsabile della Segreteria Scientifica e Responsabile della gestione del farmaco sperimentale dell'Azienda USL di Bologna |

ISTRUZIONE ALBO PROFESSIONALE

Ordine dei farmacisti di Bologna – dal 16.01.2019 – N.6060

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- | | |
|--|------------------------------|
| • Date (da – a) | 2018 –2019 |
| • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione | LUISS – Business school Roma |

• Master secondo livello	Major Master filiera della salute: Sperimentazione clinica
• Date (da – a)	2014-2018
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Milano – Scuola di Medicina - Specializzazione in Farmacologia e Tossicologia Clinica
• Qualifica conseguita	Diploma di specializzazione in Farmacologia e Tossicologia Clinica con votazione 70/70
• Date (da – a)	2011
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Ferrara
• Qualifica conseguita	Abilitazione all'esercizio della professione di Farmacista
• Date (da – a)	2006 - 2011
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Bologna
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	attività formative di base (matematiche, fisiche, chimiche, biologiche, mediche) attività formative caratterizzanti (chimiche, farmaceutiche e tecnologiche, biologiche e farmacologiche) attività formative finalizzate alla conoscenza delle norme legislative e deontologiche utili all'esercizio dei vari aspetti dell'attività professionale (immissione in commercio di medicinali, prodotti della salute, presidi medico-chirurgici; farmaco-economia; diffusione dell'informazione scientifica sul farmaco; marketing; etc.)
• Qualifica conseguita	Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche con votazione 110/110 e lode
• Date (da – a)	2000 - 2005
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Istituto Comprensivo "Giovanni Curcio" - Ispica (RG)
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Matematica, Fisica, Chimica, Informatica e Sistemi Automatici, Inglese
• Qualifica conseguita	Diploma di Maturità Scientifica Tecnologica con votazione 95/100.

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

MADRELINGUA **ITALIANO**

ALTRE LINGUE

INGLESE

- | | |
|---------------------------------|--------|
| • Capacità di lettura | Ottimo |
| • Capacità di scrittura | Buono |
| • Capacità di espressione orale | Buono |

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI

Ho acquisito la capacità di lavorare in gruppo partecipando in modo attivo a numerosi gruppi di lavoro in cui era necessaria la collaborazione fra figure diverse, come ad esempio medici, farmacisti ed ingegneri clinici.

CAPACITÀ E COMPETENZE

Le competenze organizzative sono parte integrante della mia attività lavorativa.

ORGANIZZATIVE

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Ho acquisito le capacità tecniche e metodologiche utili alla prima valutazione dei protocolli di ricerca

PATENTE O PATENTI

A1 - B

ULTERIORI INFORMAZIONI

Componente del gruppo a supporto dei clinici che vogliono fare ricerca non commerciale nell'AUSL di Bologna (SUMERI).

Ideatore e gestore del Gruppo LinkedIn:

- "Clinical Trials in Italy - Studi clinici in Italia".

- "STSCE – Segreterie Tecnico-Scientifiche Comitati Etici"

Blog: <http://ricercaclinica.altervista.org/>

Bologna, 02/01/2024

Firma 

- Autorizzo il trattamento dei dati personali ai sensi del D. lgs. 196/03 e del GDPR (Regolamento UE 2016/679)

- Dichiaro di essere informato ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del D. lgs 196/2003, che il presente curriculum sarà pubblicato nella banca dati presente nel sito <http://ecm.agenas.it> e a tal fine presto il consenso al trattamento dei dati personali contenuti

Firma 

ALLEGATI

1. Docenze e tutoraggi in corsi di formazione residenziale
2. Partecipazione a progetti
3. Pubblicazioni
4. Relazioni a convegni
5. Partecipazione a corsi di formazione
6. Formazione specifica per auditor

ALLEGATO 1. Docenze e tutoraggi in corsi di formazione residenziale

- Settembre 2024: Studi osservazionali – IKN Italy – Corso online, Docenza (3 ore)
- Settembre 2024: Scuola di Ricerca Clinica – SCF – Catania – Docenza e Tutoraggio (3 ore)
- Giugno 2024: Master in “Data management e coordinamento delle sperimentazioni cliniche” – UPO, online – Docenza (4 ore)
- Maggio 2024: Gli Studi Osservazionali: aspetti regolatori e organizzativi – HSP, corso online – Docenza (7 ore)
- Maggio 2024: Corso di alta formazione – UNIBO – Docenza (3 ore)
- Aprile 2024: Normativa della Ricerca Clinica tra Presente e Futuro – LSacademy, corso online – Docenza (7 ore)
- Marzo 2024: Il protocollo di ricerca clinica: dal quesito alla stesura – Bari - Docenza (7 ore)
- Febbraio 2024: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE, Bologna - Docenza (15 ore)
- Anno 2024: Corso Metodologia e Strumenti per la ricerca clinica – Regione Emilia-Romagna – Tutoraggio (8 ore)
- Dicembre 2023: Good Clinical Practice: le linee guida per la buona pratica clinica - GIMBE, Bologna - Docenza (15 ore)
- Novembre 2023: Il protocollo di ricerca clinica: dal quesito alla stesura - GIMBE, Corso Online - Docenza (7 ore)
- Maggio 2023: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE, Corso Online - Docenza (15 ore)
- Marzo 2023: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE, Bologna - Docenza (15 ore)
- Dicembre 2022: Seminario - Programmi di uso compassionevole del medicinale – IQVIA - Docenza (2 ore)
- Novembre 2022: Seminario - Programmi di uso compassionevole del medicinale – IQVIA - Docenza (2 ore)
- Novembre 2022: La gestione degli studi clinici sui farmaci - GIMBE, Bologna - Docenza (15 ore)
- Ottobre 2022: Il protocollo di ricerca clinica: dal quesito alla stesura - GIMBE, Corso Online - Docenza (7 ore)
- Giugno 2022: I dispositivi medici - GIMBE, Bologna - Docenza (4 ore)
- Febbraio 2022: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE, Bologna - Docenza (15 ore)
- Dicembre 2021: Il “nuovo” Regolamento Europeo – Cosa ci aspetta? – GIDM, corso online – Docenza (1 ora)
- Novembre 2021: Il protocollo di ricerca clinica: dal quesito alla stesura - GIMBE, Corso Online - Docenza (7 ore)
- Marzo 2021: La sperimentazione clinica nell'era della medicina di precisione: la gestione dei campioni biologici - – GIDM, corso online – Docenza (1 ora)
- Ottobre 2021: La gestione degli studi clinici sui farmaci - GIMBE, Bologna - Docenza (15 ore)
- Marzo 2021: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE, Corso Online - Docenza (23 ore)
- Febbraio 2021: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE - Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana, FAD sincrona - Docenza (11 ore)
- Dicembre 2020: Il protocollo di ricerca clinica: dal quesito alla stesura - GIMBE, Corso Online - Docenza (7 ore)
- Ottobre 2020: Corso per Data Manager - Spazio Congressi srl, Milano - Docenza (15 ore)
- Settembre 2020: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE, Bologna - Docenza (15 ore)
- Novembre 2019: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - Come gestire e organizzare le sperimentazioni cliniche secondo le attuali normative - GIMBE - Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana, Castelfranco Veneto - Docenza (15 ore)
- Settembre 2019: Summer School on...Metodologia dei trial clinici - GIMBE, Loiano - Docenza (40 ore)
- Giugno 2019: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE - ASST Azienda Socio Sanitaria Territoriale Degli Spedali Civili di Brescia, Brescia - Docenza (15 ore)
- 07-08 Febbraio 2019: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE, Bologna - Docenza (15 ore)
- 03-04 Dicembre 2018: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE - Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia - Cervello, Palermo - Docenza (16 ore)
- 27-28 Novembre 2018: Metodologia dei trial clinici - GIMBE - MSD Italia srl, Roma - Docenza (16 ore)
- 08-24 Ottobre 2018: Governance del farmaco e sostenibilità delle innovazioni - GIMBE - MSD Italia srl, Torino - Docenza (6 ore)
- 01 Ottobre 2018: Governance del farmaco e sostenibilità delle innovazioni - GIMBE - MSD Italia srl, Venezia Mestre - Tutoraggio (6 ore)
- 24 Settembre 2018: Governance del farmaco e sostenibilità delle innovazioni - GIMBE - MSD Italia srl, Venezia Mestre - Docenza (6 ore)
- 20 Settembre 2018: Summer School in Metodologia della ricerca clinica – UNIBO – Docenza (4 ore)
- 3-7 Settembre 2018: Summer School on...Metodologia dei trial clinici – GIMBE, Loiano (BO) – Docenza e tutoraggio (40 ore)
- 07-14 Giugno 2018: Governance del farmaco e sostenibilità delle innovazioni - GIMBE - MSD Italia srl, Firenze - Docenza (7 ore)
- 08-09 Marzo 2018: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE, Bologna - Docenza (15 ore)
- 08-09 Febbraio 2018: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE, Bologna - Docenza (15 ore)
- 04-05 Dicembre 2017: La governance delle tecnologie sanitarie - GIMBE, Bologna - Docenza (8 ore)
- 04-08 Settembre 2017: Summer School on...Metodologia dei trial clinici - GIMBE - ASSOGENERICI - Associazione Nazionale Industrie Farmaci Generici e Biosimilari, Loiano - Tutoraggio (40 ore)
- 08 Maggio-12 giugno 2017: Governance del farmaco e sostenibilità delle innovazioni - GIMBE - MSD Italia srl, Bologna - Tutoraggio (13 ore)
- 09-10 Febbraio 2017: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi - GIMBE, Bologna - Docenza (16 ore)
- 19 Settembre-14 Novembre 2016: Governance del farmaco e sostenibilità delle innovazioni – GIMBE, Bologna – Docenza (24 ore)
- 11-12 Febbraio 2016: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi – GIMBE, Bologna – Docenza (16 ore)
- 04-05 Giugno 2015: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi – GIMBE, Bologna – Docenza (16 ore)

- 29-30 Gennaio 2015: Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi – GIMBE, Bologna – Docenza (16 ore)
- 16-20 Giugno 2014: Advanced Course on Clinical Trials – GIMBE, San Benedetto del Tronto – Docenza (8 ore)

ALLEGATO 2. Partecipazione a progetti

- 2015: Ricerca indipendente sui farmaci in Italia: studio cross-sectional sui progetti finanziati dall'AIFA - Fondazione GIMBE in collaborazione con Agenzia Italiana del Farmaco - Ricercatore (1 anno)

ALLEGATO 3. Pubblicazioni

- Cartabellotta A, Iacono C, Petraglia S, Pani L. Trial clinici: quanto spreco! Non registrati, interrotti, non pubblicati, distorti e irrilevanti. Evidence 2015;7(3):e1000107
- Cartabellotta A, Iacono C. Migliorare la sicurezza dei pazienti e ridurre gli sprechi: la lista dei farmaci da evitare. Evidence 2014;6(9): e1000089
- Cartabellotta A, Iacono C. Il sotto-utilizzo dei farmaci equivalenti in Italia. Evidence 2016;8(10): e1000153
- Alberghini L, Mosconi P, Iacono C, Marata AM. Qual è il gradimento e la soddisfazione dei ricercatori? Ricerca&Pratica 2013;29:132-4
- Cartabellotta A, Maraolo AE, Cartabellotta A et al. Linee guida per la diagnosi e il trattamento della malattia di Lyme. Evidence 2018;10(9):e1000188
- Cartabellotta A, Iacono C. Uso terapeutico della cannabis nel dolore cronico: efficacia ed effetti avversi. Evidence 2017;9(9): e1000173
- Cartabellotta A, Forni C, Iacono C. Sperimentazioni cliniche: i comitati etici devono proteggere i pazienti da profitti e conflitti. Evidence 2014;6(11):e1000092
- Cartabellotta A, Iacono C. Linee guida per la diagnosi e la terapia dell'allergia ai farmaci. Evidence 2014;6(11):e1000095
- Maria A. Saracino, Corrado Iacono, Lorenzo Somaini, Gilberto Gerra, Nadia Ghedini, Maria A. Raggi, Multi-matrix assay of cortisol, cortisone and corticosterone using a combined MEPS-HPLC procedure, Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis, Volume 88, 2014.
- Cartabellotta A, Iacono C. AllTrials: nuove proposte per una ricerca trasparente. Evidence 2013;5(9):e1000058

ALLEGATO 4. Relazioni a convegni

- Marzo 2017: Commitment AMD 2017 – Diabetologia oggi disegnando il domani, Cagliari
- Febbraio 2016: Progetto registro Italiano sclerosi multipla, IRCCS Mario Negri, Milano
- Novembre 2014: "Spirit Statement 2013. Definire gli item standard dei trial clinici" in "Sperimentazioni Cliniche. Nuove sfide per i Comitati Etici" - GIMBE, Bologna.

ALLEGATO 5. Partecipazione a corsi di formazione

- Ottobre 2022: Team work e team training in sanità. Fondazione GIMBE, Bologna (15 ore)
- Maggio 2021: Ricerca, Innovazione e Trasformazione Digitale: l'evoluzione necessaria della ricerca clinica - #nontorniamoindietro – Life Science Academy, Corso Online (9 ore)
- Marzo 2021: Working group "Sperimentazione Clinica", IKN Italy, Corso online (7 ore)
- Novembre 2020: GCP – Pascale, Napoli, Corso Online (7 ore)
- Luglio 2020: Project management in sanità. Fondazione GIMBE, Corso Online (7 ore)
- Ottobre 2018: Ricerca clinica e Sanità: come cambia lo scenario, Milano (7 ore)
- Maggio 2018: Metodologia di produzione delle linee guida. Fondazione GIMBE, Milano (7 ore)
- Luglio 2016: Regolamento Europeo sulle Sperimentazioni cliniche: implementazione in Italia, Milano (7 ore)
- Maggio 2016: Rianimazione cardiopolmonare e defibrillazione con metodo see and do, Ausl di Bologna (5 ore)
- Maggio 2016: Medical English reading skills: inglese scientifico per l'EBP – GIMBE, Bologna (24 ore)
- Ottobre 2015: Studi osservazionali: pianificazione, conduzione, analisi e reporting – GIMBE, Bologna (24 ore)
- Aprile 2015: Farmaci a brevetto scaduto: i problemi irrisolti e le soluzioni proposte, Milano
- Aprile 2014: Corso di formazione per l'utilizzo del nuovo Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali OsSC – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma (16 ore).
- Ottobre 2013: Eudravigilance Training for Non-commercial Sponsors – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma (16 ore).
- Maggio 2013: Trial Clinici: pianificazione, conduzione, analisi e reporting – GIMBE, Bologna (32 ore)
- Ottobre 2012: Internet e l'aggiornamento professionale in ambito sanitario – Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri, Milano (8 ore).

- Settembre 2012: Corso avanzato di farmacovigilanza: approfondimenti - Wolters Kluwer Health Italy srl (FAD)
- Giugno 2012: L'informazione al paziente, l'acquisizione del consenso e la tutela dei dati – Salucom, Firenze (8 ore).
- Maggio 2012: Corso avanzato sull'impiego di PubMed e metodi di valutazione della ricerca - Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri, Milano (7 ore).
- Febbraio 2012: Corso avanzato di farmacovigilanza: aspetti clinici - Wolters Kluwer Health Italy srl (FAD)
- Febbraio 2012: Corso introduttivo alla farmacovigilanza - Wolters Kluwer Health Italy srl (FAD)

ALLEGATO 6. Formazione specifica per auditor

- 15-16/07/2019 (16 ore): Affiancamento al lead auditor per studio clinico – Pascale, Napoli
- 08/10/2019 (8 ore): Affiancamento al lead auditor per la verifica dei requisiti espressi nella normativa per i centri di fase I – Pascale, Napoli.