



Curriculum Vitae Europass

Informazioni personali

Cognome(i) / Nome(i) **Riela Ilaria**
Indirizzo(i)
Telefono(i)
Pec
E-mail
Cittadinanza
Data di nascita
Sesso

Esperienza professionale

Date	05/2001 - 09/2001
Lavoro o posizione ricoperti	Data-entry
Principali attività e responsabilità	Call center, data-entry
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Telework Spa Rho
Date	01/01/2005 → 31/10/2005
Lavoro o posizione ricoperti	Co.co.co. U.O. Affari Istituzionali
Principali attività e responsabilità	Collaborazione nella gestione dei sinistri; Redazione atti amministrativi; Convenzioni con Enti e Società Esterne; Supporto Segreteria Comitato Etico
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Istituto Nazionale Neurologico Carlo Besta Via Celoria 11, 20133 Milano (Italia)
Tipo di attività o settore	Sanità
Date	01/11/2005 → 31/12/2005
Lavoro o posizione ricoperti	Collaborazione occasionale. U.O. Affari Istituzionali/Direzione Scientifica
Principali attività e responsabilità	Collaborazione nella gestione dei sinistri; Redazione atti amministrativi; Convenzioni con Enti e Società Esterne; Supporto Segreteria Comitato Etico
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Istituto Nazionale Neurologico Carlo Besta Via Celoria 11, 20133 Milano (Italia)
Tipo di attività o settore	Sanità
Date	01/01/2006 → 30/06/2008
Lavoro o posizione ricoperti	Libero professionista Direzione Scientifica

Principali attività e responsabilità	Predisposizione atti amministrativi con particolare riferimento ai provvedimenti degli organi apicali. Gestione Segreteria Comitato Etico. Supporto metodologico ai ricercatori per la presentazione e conduzione di trials clinici. Redazione atti di convenzionamento con Società Farmaceutiche. Predisposizione convenzioni con Enti Esterni per progetti di ricerca.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta via Celoria 11, 20133 Milano (Italia)
Tipo di attività o settore	Sanità
Date	01/07/2008 → 31/12/2021
Lavoro o posizione ricoperti	Co.co.co. Direzione Scientifica – Dipartimento Ricerca e Sviluppo Clinico
Principali attività e responsabilità	Project management: analisi di fattibilità e start-up; supervisione processo avvio studi clinici, sia promossi dalla Fondazione Besta che da promotori Esterni, ivi compreso supporto nell'acquisizione di risorse o servizi esterni. Gestione dei rapporti con Promotori esterni e con le Autorità Regolatorie. Gestione e coordinamento Segreteria Tecnico Scientifica Comitato Etico. Gestione Osservatorio Sperimentazioni Cliniche (profilo Promotore e profilo CE). Regolatorio studio clinici promossi dalla Fondazione. Supporto metodologico ai ricercatori per la stesura dei protocolli clinici secondo GCP e relativa documentazione (in particolare per quanto concerne la redazione di Fogli informativi e moduli di consenso informato), nonché nella loro conduzione. Predisposizione, Revisione convenzioni con Enti Esterni; negoziazione budget studi clinici. Supporto nella presentazione dei progetti di ricerca finalizzati in collaborazione con l'Ufficio Ricerca. Organizzazione e coordinamento Unità di Fase 1 secondo i requisiti della Determina AIFA 809/2015 (Avvio e mantenimento autocertificazione Unità di Fase I: redazione SOP, pianificazione corsi formazione, ecc). Stesura di procedure operative standard relative alla conduzione di sperimentazioni cliniche in accordo alle Norme di Buona Pratica Clinica. Referente Qualità – ISO9001. Predisposizione atti amministrativi con particolare riferimento ai provvedimenti degli organi apicali.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta via Celoria 11, 20133 Milano (Italia)
Tipo di attività o settore	Sanità
Date	29/12/2021 → 31/12/2022
Lavoro o posizione ricoperti	Collaborazione Professionale in P. Iva
Principali attività e responsabilità	Coordinamento attività inerenti la progettazione, l'avvio e la conduzione di Sperimentazioni cliniche sia promosse da Ismett che da Promotori esterni; Gestione, in collaborazione con lo staff della Direzione Scientifica, dei rapporti con Promotori esterni e con le Autorità Regolatorie; Supporto alla stesura dei protocolli clinici secondo GCP e relativa documentazione; Supporto alla valutazione della completezza e coerenza documentale degli studi clinici sottomessi al Comitato etico e all'Autorità regolatoria; Formazione e aggiornamento del personale coinvolto negli studi clinici, sia medico che non medico, in merito agli aspetti normativi legati alla conduzione di studi clinici; Supporto alla stesura di procedure operative standard relative alla conduzione di sperimentazioni cliniche di Fase II-IV;
Nome e indirizzo del datore di lavoro	ISMETT Srl via Discesa dei Giudici 4, 90133 Palermo
Tipo di attività o settore	Sanità
Date	20/09/2021 → ad oggi
Lavoro o posizione ricoperti	Collaborazione Professionale in P. Iva

Principali attività e responsabilità	Favorire i processi a supporto della ricerca dal punto di vista giuridico e organizzativo; Supportare i professionisti per gli aspetti normativo-giuridici nella fase di predisposizione delle specifiche progettualità; Collaborare, relativamente agli aspetti contrattualistico-amministrativi, con l'UOC Organizzazione Risorse Umane; Monitorare gli aspetti autorizzativi degli studi e presidiare l'osservanza degli adempimenti regolatori previsti da normativa speciale in taluni ambiti e tipologie di studi; Formazione GCP del personale interno.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	ASST Centro Specialistico Ortopedico Traumatologico Gaetano Pini - CTO Piazza A. Cardinal Ferrari 1, 20122 Milano (Italia)
Date	Nov 2022 → in corso
Lavoro o posizione ricoperti	Collaborazione Professionale in P. Iva
Principali attività e responsabilità	Favorire i processi a supporto della ricerca dal punto di vista giuridico e organizzativo; Collaborare, relativamente agli aspetti contrattualistico-amministrativi, dei progetti di ricerca promossi dalla Fondazione, con specifico riferimento alle conservazione dei campioni biologici
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione Grigioni per il Morbo di Parkinson Via Zuretti, 35, 20135 Milano
Tipo di attività o settore	No profit
Date	Ott 2023 → in corso
Lavoro o posizione ricoperti	Collaborazione Professionale in P. Iva
Principali attività e responsabilità	Favorire i processi a supporto del progetto di ricerca dal punto di vista giuridico e organizzativo; Supportare i professionisti per gli aspetti normativo-giuridici e gestionali Collaborare, relativamente agli aspetti contrattualistico-amministrativi, con le UUOO dell'azienda, nonché all'implementazione e alla gestione delle attività previste nell'ambito del progetto comprese le attività di reporting finanziario Supportare il responsabile scientifico nella gestione dei rapporti con l'ente finanziatore e con i partners del progetto;
Nome e indirizzo del datore di lavoro	ASST Crema Largo Ugo Dossena 2 - 26013 Crema (CR)

Istruzione e formazione

Date	09/1994 - 07/1999
Titolo della qualifica rilasciata	Diploma
Principali tematiche/competenze professionali acquisite	Ragioneria ad indirizzo giuridico Economico
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Istituto G. Maggiolini (Istituto Tecnico) via Spagliardi 19, 20015 Parabiago (Italia)
Date	09/1999 - 10/2005
Titolo della qualifica rilasciata	Laurea in Giurisprudenza
Principali tematiche/competenze professionali acquisite	Indirizzo Giurista di Impresa
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Università Commerciale L. Bocconi Via Sarfatti 25, 20100 Milano (Milano)
Votazione	103/110

Capacità e competenze personali

Madrelingua(e) **Italiano**

Altra(e) lingua(e)

Autovalutazione

Livello europeo (*)

Inglese

Francese

Comprensione				Parlato				Scritto	
Ascolto		Lettura		Interazione orale		Produzione orale			
A2	Utente base	B1	Utente autonomo	A2	Utente base	A2	Utente base	B1	Utente autonomo
B2	Utente autonomo	C1	Utente avanzato	B2	Utente autonomo	B1	Utente autonomo	B1	Utente autonomo

(*) [Quadro comune europeo di riferimento per le lingue](#)

Capacità e competenze informatiche

BUONA CONOSCENZA E DIMESTICHEZZA NELL'UTILIZZO DEL PC, E DEL SISTEMA OPERATIVO WINDOWS E APPLICATIVI OFFICE
CONSEGUITO ECDL (EUROPEAN COMPUTER DRIVING LICENCE)

Ulteriori informazioni

Approfondita conoscenza ed esperienza nell'applicazione degli aspetti normativo-regolatori e nella gestione degli studi clinici.

- Dal marzo 2011 al 2018 Membro del Clinical Trial Quality Team (dal 2014, Gruppo Multidisciplinare)
- Da gennaio 2014 a dicembre 2021 – referente qualità per la Direzione Scientifica
- Dal 2017 partecipante del ELSI working group – BBMRI
- Agosto 2020: coinvolgimento come gatekeeper nazionale dei Comitati Etici- Indagine ERIC BBMRI_Mapping dei comitati etici della ricerca europei
- Dal 2019:
 - membro del Gruppo di Lavoro "Ricerca Clinica" IRCCS del Ministero della Salute
 - referente per IRCCS Besta del gruppo materiale biologico IRCCS (a dicembre 2021)
 - Co-Autore del Volume Bussole IRCCS 2021, 3 "Studi clinici IRCCS e prospettive: strumenti, modelli e procedure" (maggio 2021)
- Auditor in Trainer ISO9001

Corsi di formazione e Aggiornamento / Convegni

- Pharma R&D, Stresa 6/7 giugno 2007
- Knowledge management e proprietà intellettuale, Quali opportunità per il settore no-profit? Milano, 5 ottobre 2007
- **Corso "CTA – Clinical Trial Application Form" per i Comitati Etici, Roma 18 marzo 2008**
- **Gestione efficiente della segreteria dei Comitati Etici, Milano 23 settembre 2008**
- Il danno alla persona nell'illecito civile e nel codice delle assicurazioni private, Milano, 12 Dicembre 2008
- Congresso Internazionale "Neurologia del III Millennio per il benessere della disabilità: qualità della vita dalla riabilitazione al turismo accessibile", Milano 17-18 Aprile 2009
- Gli aspetti amministrativi e contrattuali del VII programma quadro, Roma 20/21 aprile 2009
- **La sperimentazione clinica no-profit: un'opportunità per il miglioramento della pratica clinica, Rimini 14 settembre 2009**
- 1° Conferenza Nazionale sulla Ricerca Sanitaria, Cernobbio 8/9 novembre 2010
- **La gestione dei Comitati Etici: attuazione dell'odierna normativa, Milano 29 nov. - 1 dic. 2010**
- La valutazione dell'attività di ricerca negli IRCCS. Gli strumenti di raccolta, rendicontazione e analisi dei dati: esperienze a confronto, Pavia 7 aprile 2011
- Approvazione del regolamento attuativo del codice dei contratti e la tracciabilità dei flussi finanziari, Milano 7/8 aprile 2011
- Workshop sul progetto Malattie Rare: "Costi Sociali e Bisogni Assistenziali nelle Malattie Rare", Milano 12 aprile 2011
- **Ricerca clinica no profit: procedure operative standard e buona pratica clinica, Milano 28 marzo - 17 maggio 2011**
- Balance Score Card, Milano 23 maggio 2011
- **Sperimentazioni cliniche: guida agli adempimenti privacy, Milano 27/28 giugno 2011**
- **Studi osservazionali: Pianificazione, Conduzione, Analisi, Bologna 26/28 settembre 2011**
- **Sperimentazione clinica e bio-banche: profili privacy, Milano 17,26 ottobre 2011**
- 2° Conferenza Nazionale sulla Ricerca Sanitaria, Cernobbio 7/8 Novembre 2011
- **Ricerca clinica: Procedure operative standard e buona pratica clinica, Milano, 18 gennaio 2012**

- **Comitati Etici a confronto, Trento 20/21 gennaio 2012**
- La statistica per i non addetti ai lavori, Milano 23 gennaio – 12 marzo 2012
- 3° Conferenza Nazionale sulla Ricerca Sanitaria, Cernobbio 12/13 Novembre 2012
- **Seminario “Come scrivere un protocollo di studio”, Milano 29 gennaio 2013**
- **Dall’informazione al consenso, dal segreto alla privacy, istruzioni per l’uso, Milano 13 Giugno 2013**
- Convegno “Malattia di Alzheimer. Strategie e modelli per affrontare la pandemia”, Milano 22 novembre 2013
- **Guida alla stesura del protocollo di ricerca, Roma, 29 novembre 2013**
- Stati generali della Salute, Roma 8 aprile 2014
- **Giornata di Studio: “La sperimentazione clinica come strumento per accelerare l’accesso dei pazienti alle terapie innovative e come opportunità per l’economia”, Milano 9 aprile 2014**
- Convegno “Besta 3.0”, Palazzo Lombardia, Milano 12/13/14 maggio 2014
- Sicurezza nel lavoro in ufficio, Milano 19 settembre 2014
- Il Decreto Legislativo n. 81/08 – La formazione generale dei lavoratori, Milano 01 ottobre 2014
- **Guida operativa al nuovo Regolamento Europeo sulla sperimentazione clinica, Roma 3 ottobre 2014**
- **Corso di formazione per l’utilizzo del nuovo Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica. OsSC, Roma 19-20 novembre 2014**
- Telemedicina, “App.”, mobile device in Sanità: guida agli adempimenti Privacy, Milano 21 novembre 2014
- **Giornata di Studio: “La sperimentazione clinica no-profit in Italia: criticità, opportunità, prospettive”, Milano 10 dicembre 2014**
- **Workshop La Ricerca Clinica in Italia: un’opportunità di conoscenza e sviluppo economico, Milano 30 Gennaio 2015**
- **Gruppo di Lavoro AFI - Clinical Trial: il nuovo Regolamento Europeo sulla sperimentazione clinica, nuovo osservatorio, conflitto di interesse nella sperimentazione clinica, proposte per il miglioramento della sperimentazione clinica in Italia”, Milano 02 Febbraio 2015**
- **Giornata di Studio: “Dalla Regione all’Europa e dall’Europa alla Regione: il Regolamento europeo sulla sperimentazione clinica”, Milano 14 Aprile 2015**
- Aggiornamento teorico pratico in materia di appalti - Modulo Base, Milano 30 Ottobre 2015
- **“Dispositivi medici: dalla sperimentazione clinica alla messa a disposizione del paziente”, Roma 4/5 Novembre 2015**
- **1° Simposio GCP-Aifa, Roma 23 novembre 2015**
- **La ricerca clinica parla europeo: la nuova sfida per istituzioni e imprese, Roma 21 gennaio 2016**
- **La ricerca da promotori no profit in Italia, Roma 8-9 Marzo 2016**
- Corso di formazione Office 365, Milano, 17 Marzo 2016 – 08 Aprile 2016
- **Qualità nella Ricerca Clinica: un binomio indissolubile per le sfide di oggi e domani, Milano, 15 Aprile 2016**
- Congresso Annuale Asso DPO (Privacy e Protezione Dati), Milano 19 Aprile 2016
- **Workshop FIASO “Ricerca e Sperimentazione Clinica nelle Aziende e negli IRCCS del Servizio sanitario nazionale”, Roma 20 Aprile 2016**
- H2020 calls and opportunities Work – programme 2016 – 2017, Milano, 31 Maggio 2016
- Ca’ Granda Lectures and Seminars in Molecular Medicine: Il destino dei Fondi AIFA, Milano, 15 Giugno 2016
- La gestione dei campioni (privacy, consenso, etico) e utilizzo di nuove tecnologie in sperimentazioni cliniche, Milano 19 Giugno 2016
- **Presentazione finale dati survey FIASO “Sperimentazione Clinica”, Roma 05 Luglio 2016**
- **Sperimentazione Clinica in Oncologia: Italia e Regione Lombardia come esempio per il mondo, Milano 14 Ottobre 2016**
- **PCORI Annual Meeting, Washington (DC) 17-19 Novembre 2016**
- Aggiornamento in materia di anticorruzione e trasparenza, Milano 25 Novembre 2016
- La norma UNI EN ISO 9001:2015 – IMQ Formazione, Milano 13 Febbraio 2017
- Auditor Interno Sistemi di Gestione Qualità – IMQ Formazione, Milano 22/02/2017 - 23/02/2017
- **PRAG-MS Investigator’s Meeting, Milano 24 Febbraio 2017**
- Corso di formazione Videoconferenze - Skype for Business, Milano 21/23 Marzo 2017
- **La ricerca farmacologica oggi tra limiti e innovazione, Milano 26 Maggio 2017**
- **XXVI Congresso Nazionale GIQAR, Palermo 24/26 Maggio 2017**
- La responsabilità professionale dei sanitari: novità introdotte dalla c.d. Legge Gelli, Milano 09 Giugno 2017
- **Workshop Studi Clinici No Profit: Convenzioni, Donazioni e Trasferimento Tecnologico, Bologna 27/28 Giugno 2017**

- **Ricerca clinica - GCP e qualità nella conduzione degli studi clinici, Milano 10 luglio 2017 – 21 settembre 2017**
- **International Conference: “European Clinical Trial Day, the future of clinical research: is the 536/14 regulation enough?”, Milano 13 ottobre 2017**
- Corso di Lingua Inglese organizzato da Istituto Neurologico Carlo Besta, Milano 26/10/2017 - 14/12/2017 (10 ore)
- **Studi adattativi in Oncologia, Roma 17 novembre 2017**
- **Quali prospettive per i Comitati Etici in Italia?, Bergamo 1 Dicembre 2017**
- Seminario “Il Biobanking di ricerca come opportunità per un patto di cittadinanza scientifica”, Milano 29 gennaio 2018
- **Seminario di aggiornamento: Il Progetto VHP pilota: esperienze a confronto, Roma 6 marzo 2018**
- Incontro formativo in materia di Iva, Milano 13-14 marzo 2018
- **5° Convegno Nazionale La Ricerca da Promotori no profit in Italia, Roma 21-22 marzo 2018**
- Le novità del Nuovo Regolamento Privacy (GDPR) in tema di trattamento dei dati personali per finalità di ricerca scientifica”, Bergamo 19 aprile 2018
- **SAMPLE& DATA BANKING. Regulations, organization and scientific aspects, Bologna 16-17 maggio 2018**
- **XXVII Congresso Nazionale GIQAR “Le GXP sulla strada della Qualità”, Bologna 23-25 maggio 2018**
- **58° Simposio AFI, Rimini 6-8 giugno 2018**
- **The 2nd International Annual Congress on Clinical Trials (IACCT2018 Europe), Vienna, Austria 25-26 giugno 2018**
- **Intelligenza Artificiale e Ricerca Clinica, I vantaggi dell'uso dell'IA nella sperimentazione biomedical e farmaceutica, Milano, 18 settembre 2018**
- Individuazione e gestione del conflitto di interessi, Milano 13 novembre 2018
- **Aggiornamenti su sperimentazione clinica: Car-T Cell, Portali e Ispezioni GCP AIFA-FDA, Milano, 30 gennaio 2019**
- **Attivazione del Gruppo di Lavoro sulla Ricerca Clinica, Milano, 11 febbraio 2019**
- **Ricerca clinica - GCP e procedure operative standard nella conduzione degli studi clinici di Fase 1, Milano 12 febbraio 2019**
- GDPR, DPO in Sanità. Come cambia la Privacy nella Ricerca Clinica – 06-13 Maggio 2019
- Adeguamento dei Centri di Fase I ai requisiti prescritti dalla Determina AIFA 809/2015, Roma, 14 maggio 2019
- **Ricerca clinica indipendente: attuali criticità e nuovi scenari, Roma, 17 maggio 2019**
- Requisiti per le biobanche di ricerca e sviluppo delle applicazioni biotecnologiche: il ruolo della norma UNI ISO 20387:2018 Seconda edizione, Roma 22 maggio 2019
- **XXVIII CONGRESSO GIQAR, Salerno, 22-24 maggio 2019**
- **59° Simposio AFI, Rimini 5-7 giugno 2019**
- **Convegno “Ricerca Clinica in Italia, Stato dell’arte della Legge 3/2018”, Roma 27 Giugno 2019**
- Gli acquisti in Sanità, Milano 09 Settembre 2019
- **Workshop “I Centri di fase I in Italia: il quadro attuale e i futuri scenari”, Roma, 12 settembre 2019**
- **“1° Workshop sulle sperimentazioni con dispositivi medici innovativi e ad alta specializzazione” - Milano 25 settembre 2019**
- Corso “Health data and security - Nuove Frontiere in Genetica Oncologica: implicazioni biomediche, etico-giuridiche e pratiche” Milano, 25 Ottobre 2019
- **ESSERE PREVIDENTI: Seminario INPS sulle novità previdenziali e sulle attività di welfare, Milano 30 ottobre 2019**
- **“Quality Assurance nella conduzione degli studi clinici”, Napoli 11-12 Novembre 2019**
- **Consenso/Assenso Informato In Pediatria fra Autonomia e Vulnerabilità, Firenze 29 Novembre 2019**
- **PRIVACY, il Regolamento 679/2016/UE (GDPR), Milano 03 Dicembre 2019**
- **Evento “Promuovere la sperimentazione clinica in Italia. Il ruolo del Centro di coordinamento nazionale dei comitati etici”, Roma 24 febbraio 2020**
- Workshop on-line Biobanche, l'accreditamento secondo la norma UNI ISO 20387, 09 settembre 2020
- **Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi, Bologna 17/18 settembre 2020**
- **Come scrivere un protocollo di ricerca clinica, Milano 02 ottobre 2020**
- Webinar Processi di certificazione ed accreditamento dei sistemi di qualità delle Biobanche Organizzato da ISENET Biobanking in collaborazione con BBMRI-IT 20 Ottobre 2020
- Aggiornamento periodico in materia di salute e sicurezza negli ambienti di lavoro - personale amministrativo, Milano 15 Novembre 2020

- Prevenzione e controllo delle infezioni nel contesto dell'emergenza covid-19, Milano 27 Novembre 2020
 - Convegno Accredia "Biobanche: trattamento e gestione dei dati e logistica" - on line 12 febbraio 2021
 - Smart communication, Milano 01 marzo 2021
 - **Redcap nella ricerca: come costruire un database - corso per data manager, Milano 16/17 marzo 2021**
 - Corso di formazione in materia di regolamento UE 2016/679 e normativa vigente in materia di protezione dei dati personali, Milano 10 maggio 2021
 - **General Data Protection Regulation (GDPR), Ricerca Scientifica e Norme Locali L'impatto del GDPR sugli studi clinici a livello locale ed internazionale, On line 19-21 Maggio 2021**
 - **Alla 'ri'scoperta della ricerca clinica, Milano 04/marzo – 10/giugno 2021**
 - Il rapporto medico/paziente: qualità della comunicazione e segreto professionale, Milano 28/maggio – 25/giugno 2021
 - **Il conflitto di interessi nella sperimentazione clinica, Webinar 10 giugno 2021**
 - **Il regolamento UE 745/2017, Webinar 9 luglio 2021**
 - Convegno "Progetto Pilota BBK - Presentazione dei risultati", Webinar 22 Luglio 2021
 - Quali regole per una RWE etica, di qualità e al passo con l'innovazione scientifica? Webinar, 24 settembre 2021
 - **GIMEMA Training - REDCap modulo 1, Webinar 29m settembre 2021**
 - Il valore del dato clinico, Webinar, 1 ottobre 2021
 - Il Processo di approvazione della Sperimentazione Clinica in Italia e in Europa, 13 ottobre 2021
 - Congresso Ricerca Clinica: verso nuovi contesti normativi, Pavia, 15 ottobre 2021
 - **GOOD CLINICAL PRACTICE - ICH GCP E6 R2 Milano, 28 ottobre 2021**
 - **Corso "Normativa, contrattualistica e finanziamento in materia di ricerca e sperimentazione clinica" – Webinar 9 e 10 novembre 2021**
- Negli anni 2022/2023**
Partecipazione a numerosi webinar e corsi di formazione in materia di sperimentazioni cliniche e privacy

Relatore al corso:

- Giornata di lavoro di AFI, clinical trial e scuola di specialità in farmacia ospedaliera – intervento dal titolo: "Esperienza di una ispezione GCP da parte di AIFA"
- Ricerca clinica no profit: procedure operative standard e buona pratica clinica
- Investigator's meeting Trial Promise
- RICERCA CLINICA - GCP E PROCEDURE OPERATIVE STANDARD NELLA CONDUZIONE DEGLI STUDI CLINICI DI FASE 1

Docente al corso:

- Corso di aggiornamento professionale "NORME DI BUONA PRATICA CLINICA, AGGIORNATE PER ICH-GCP (R2)", Palermo, 03/4/5 Luglio 2019
- Corso di aggiornamento professionale "PROCEDURE OPERATIVE STANDARD UNITA' DI FASE I E GOOD CLINICAL PRACTICE", Palermo, 28/29/30 settembre 2020
- Corso Good Clinical Practice (GCP) e conduzione degli studi clinici, ASST PINI-CTO, 19 dicembre 2022
- Corso DOCENZA CORSO "LA NUOVA CARTELLA CLINICA ELETTRONICA AZIENDALE" ASST PINI-CTO, 21 - 28/02/2023
- Corso "La ricerca che cambia – tra aggiornamenti normativi e nuovi orizzonti", ASST PINI-CTO 7/8 marzo 2023
- ELEMENTI DI PROJECT MANAGEMENT DEI PROGETTI IN SANITA': l'intervento in alcolologia e nelle dipendenze nella forma della telemedicina, Maggio – Luglio 2023


 Ilaria Riela

Legnano, 24/03/2024

La Sottoscritta ILARIA RIELA è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 76 del DPR 445/2000, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali. Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dal Regolamento 679/2016/UE.