



## INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome  
Nome

**TONTINI  
MATTEO**

## ESPERIENZA PROFESSIONALE

Dal 01 Gennaio 2020 ad oggi

Coorditatore Tecnico della SC Farmacia Oncologica (SS Laboratorio di Farmacia Oncologica - SS Laboratorio di Radiofarmacia) del IRCCS "Istituto Romagnolo per la cura e lo Studio dei Tumori (I.R.S.T.) a Meldola (FC).

Dal 01 Ottobre 2019 ad oggi

Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico di Ricerca Clinica per la SC "Farmacia Oncologica" con mansioni inerenti la gestione del farmaco sperimentale (ricevimento, conferma, stoccaggio, controllo temperature, gestione inventariale, manipolazione), la contabilità e la rendicontazione al promotore, inserito in delegazione in tutti gli studi attivi in istituto con le medesime mansioni e attività delegate dal PI  
Tecnico di Ricerca Clinica incluso nell'organico dell'unità clinica di FASE 1 come Tecnico di Ricerca Clinica.

Dal 29 Luglio 2009 al 01 Ottobre 2019

Referente tecnico della Farmacia Oncologica per la Sperimentazione Clinica e nell'Unità di Fase 1 con mansioni inerenti la gestione del farmaco sperimentale (ricevimento, conferma, stoccaggio, controllo temperature, gestione inventariale, manipolazione), la contabilità e la rendicontazione al promotore

Dal 29 Luglio 2009 ad oggi

Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico a tempo indeterminato cat.D3 presso la U.O. Farmacia Oncologica del IRCCS "Istituto Romagnolo per la cura e lo Studio dei Tumori (I.R.S.T.) a Meldola (FC) in servizio presso la SS " Laboratorio di Farmacia Oncologica" con mansioni di preparatore/manipolatore di farmaci chemioterapici, anticorpi monoclonali, enzimi e farmaci di supporto utilizzati in settore oncologico ed ematologico sia manuale che robotizzato.

Relatore presso il corso teorico –pratico di Farmacia Oncologica presso IRCCS IRST di Meldola (FC) anno 2013 con discussione dal titolo "La galenica oncologica per i farmaci endovenosi".

Relatore presso il corso teorico –pratico di Farmacia Oncologica presso IRCCS IRST di Meldola (FC) anno 2014 con le discussioni dal titolo "La galenica per i farmaci oncologici- L'esperienza del Laboratorio Antitumorali" e "Ruolo del Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico (T SLB) addetto alla Farmacia Oncologica nelle Sperimentazioni Cliniche".

Relatore presso il corso teorico –pratico di Farmacia Oncologica presso IRCCS IRST di Meldola (FC) anno 2015 e anno 2016 con discussione dal titolo "Ruolo del preparatore nel processo di galenica oncologica, manuale e automatizzata".

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Febbraio 2019

Master universitario di I livello "Funzioni di Coordinamento nelle Professioni Sanitarie - Sede

di Rimini” presso l’Alma Mater Studiorum - Università di Bologna con tesi redatta presso il Laboratorio Antitumorali della U.O. di Farmacia Oncologica dell’ IRCCS IRST a Meldola (FC) con titolo “ Ruolo della U.O. di Farmacia nelle Sperimentazioni Cliniche dei medicinali in Oncologia-Ampliamento del profilo professionale del Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico”, con voto finale di 30/30 e lode.

Ottobre 2008

Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia “Alma Mater Studiorum” Università di Bologna situata al Policlinico S.Orsola-Malpighi , con voto 110/110 e lode con tesi redatta in Tecniche di Immunoistochimica con titolo “Ruolo del recettore tirosin-kinasico Her-3 nella terapia con Trastuzumab nei carcinomi infiltranti della mammella”.

Agosto 2007-Dicembre 2007

Presso l’istituto accademico Kaho Sient-Lieven, Gent, Belgio ho svolto il Progetto europeo “Erasmus” espletando attività di tirocinio pratico-applicativo presso l’Ospedale Universitario “UZ-GENT”, nei laboratori di Virologia, Ematologia e Tossicologia per un ammontare di 480 ore, svolgendo progetti di ricerca e attività routinarie di laboratorio.

Giugno 2005

Diploma di scuola media superiore conseguito presso il Liceo Scientifico A.Righi di Cesena (FC), indirizzo tradizionale ,con esito all’esame di maturità di 81 su 100.

## CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

Madrelingua

Italiano

Altra(e) lingua(e)  
Livello europeo

Inglese  
B1

Autovalutazione

Comprensione		Parlato		Scritto
Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale	
ECCELLENTE	ECCELLENTE	ECCELLENTE	ECCELLENTE	ECCELLENTE

## CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI

Personalità vivace e solare, dinamica e intuitiva, sempre pronta ad imparare ed assimilare nuove nozioni. Dotato di spirito di gruppo con ottima capacità di lavorare all'interno di una equipe grazie ad una buona attitudine alla comunicazione e alla socializzazione. Intraprendente e perspicace nel proporre nuove idee e proposte utili al miglioramento dell’attività lavorativa. Buone capacità relazionali per interfacciarsi con i diversi professionisti e/o interfacce coinvolte nei processi.

## CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

Attenzione all’ordine e rigore metodologico nel gestire autonomamente le attività proposte. Buona visione d’insieme con particolare orientamento al risultato e agli obiettivi. Capace di organizzare i propri compiti, gestire il tempo a disposizione e stabilire le priorità tra le attività per ottenere risultati migliori in linea con i propri obiettivi. Ottima flessibilità e adattabilità a contesti o situazioni differenti. Buona capacità di pianificazione e definizione di obiettivi per rendere il proprio lavoro produttivo ed efficiente. Buona capacità di Decision making e analisi del contesto in relazione alle esigenze dell’attività lavorativa e i suoi obiettivi.

## CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Ottima conoscenza delle tecniche immunoistochimiche sia in modalità manuale che automatica (attraverso l’utilizzo di immunocoloratori automatici), delle tecniche istopatologiche di allestimento del campione biologico per l’osservazione al microscopio, dalla fase di arrivo del campione, alla preparazione del campione, al taglio di sezioni e preparazione di vetrini e fino alla colorazione sia manuale che automatica.

Ottima conoscenza :

- delle Norme di Buone Preparazione o Good Manufacturing Practices (GMP);
- delle Norme di Buona Pratica Clinica o Good Clinical Practice (GCP).
- della Raccomandazione ministeriale n°14;
- degli Standard tecnici di galenica Oncologica SIFO;
- del D.Lgs 81/2008 in materia di "Salute e Sicurezza sui luoghi di lavoro"

Ottima conoscenza delle attività e dei processi svolti all'interno di un Unità di Manipolazione Chemioterapici Antiblastici (U.Ma.C./UFA) con particolare riferimento alle seguenti macro aree:

- MAGAZZINO/ACCETTAZIONE MERCÌ

- Accettazione, controllo e immagazzinamento farmaci, dispositivi medici ,dispositivi di protezione individuale e sacche di diluenti ed elettroliti secondo le corrette temperature di stoccaggio;
- Registrazione carichi e scarichi sul gestionale informatizzato di Magazzino (es. AdHoc, Areas, Oliamm)
- Serializzazione e targatura informatizzata dei farmaci oncologici e ancillari secondo quanto citato nella Raccomandazione ministeriale n°14
- Prelievo farmaci per la produzione delle terapie antiblastiche ed ancillari
- Controllo inventariale giornaliero e mensile
- Gestione delle scadenze
- Smaltimento dei farmaci scaduti
- Attribuzione costi di lavorazione ai centri di costo e di ricavo aziendali(farmaci, dispositivi ecc.)

- PRODUZIONE/MANIPOLAZIONE

- tecniche di produzione e manipolazione asettica sia manuale che robotizzata di prodotti galenici magistrali sterili e anticorpi monoclonali utilizzati nella pratica onco-ematologica odierna con particolare conoscenza e competenza nel settore degli studi sperimentali e delle nuove molecole attualmente in uso nei trial clinici;
- Allestimento terapie antiblastiche ed ancillari di supporto secondo le norme indicate dalle Farmacopea Ufficiale Europea n° XII e dalle GMP europee;
- Manipola i farmaci antiblastici ed ancillari secondo le norme previste dalla farmacopea ufficiale europea XII e raccomandazione ministeriale n°14 utilizzando le norme di sicurezza previste dal D.Lgs 81/2008;
- Eseguire i controlli di qualità sul preparato finito in ottemperanza alla raccomandazione Ministeriale n°14 e alle GMP
- Esegue controlli di sterilità a campione sul preparato finito in ottemperanza alle norme previste dalla Farmacopea ufficiale europea XII
- Esegue controlli di sterilità e di contaminazione ambientale secondo quanto previsto dalle GMP e dagli Standard tecnici di galenica oncologica SIFO
- Conservazione dei farmaci, preparati galenici magistrali sterili come previsto dalle schede tecniche dei singoli principi attivi
- Gestisce gli eventuali spandimenti accidentali di farmaci antiblastici
- Smaltimento residui di produzione citotossici o citostatici
- Decontaminazione e sanificazione dei locali di produzione comprese cappe biologiche di sicurezza, robot e piani di lavoro
- Conoscenza ed utilizzo dei principali dispositivi medici utilizzati per la manipolazione e somministrazione di agenti citotossico/citostatici (Sistemi a circuito chiuso)

- Conoscenza della normativa vigente riguardo l'utilizzo dei Dispositivi di protezione individuale(DPI)
- COMPOUNDING
- Riconciliazione e confezionamento terziario delle terapie per singolo paziente dalle diverse aree di produzione per le diverse U.O. e loro stoccaggio secondo le modalità di conservazione intrinseche ad ogni prodotto (ambiente o frigo)
- Predisposizione viaggi di consegna verso le U.O. e requisiti necessari per la movimentazione delle terapie
- Predisposizioni di documenti di trasporto
- Archiviazione documenti inerenti all'attività produttiva, liste di prelievo, controlli di qualità e bolle di consegna
- GESTIONE ATTREZZATURE
- Pulizia e sanificazione delle cappe biologiche di sicurezza a flusso laminare verticale utilizzate per la manipolazione dei farmaci antiblastici e ancillari
- Pulizia dei frigoriferi e degli armadi utilizzati per lo stoccaggio dei farmaci
- Gestione guasti e richiesta manutenzioni ordinarie e straordinarie
- Gestione percorsi e processi in caso di guasti o manutenzioni

Ottima conoscenza e utilizzo del sistema robotico Apoteca Chemo e Apoteca PS prodotti dalla ditta Loccioni Humancare e utilizzati per la produzione e manipolazione di farmaci antiblastici, enzimi, anticorpi monoclonali e terapie di supporto con farmaci ancillari.

CAPACITÀ E COMPETENZE IN  
MATERIA DI SPERIMENTAZIONE  
CLINICHE

Ottima conoscenza della gestione e conduzione delle Sperimentazioni Cliniche in Oncologia, secondo quanto previsto da Norme di Buona Pratica Clinica o Good Clinical Practice (GCP) e normativa vigente, in particolare nelle attività di:

- Site Selection Visit (SSV)
- Site Initiation Visit (SIV)
- Gestione dei Farmaci Sperimentali:
  - ricezione, controllo, verifica e stoccaggio dei farmaci sperimentali;
  - utilizzo dei principali sistemi IVRS/IVRS utilizzati
  - monitoraggio delle temperature di stoccaggio e gestione delle calibrazioni delle strumentazioni utilizzate;
  - tracciabilità dei prodotti consegnati alle UU.OO. di destinazione;
  - Mantenimento della documentazione studio specifica;
  - predisposizione della documentazione relativa alla contabilità del farmaco sperimentale in fase di monitoraggio;
  - Gestione delle interazioni con il promotore e Conduzione delle visite di monitoraggio e/o delle visite ispettive e/o Audit;
  - restituzione/smaltimento del farmaco sperimentale reso e/o non utilizzato, in corso o al termine della sperimentazione;
  - quarantena del prodotto quando necessario, intesa come attività di identificazione farmaco da porre in quarantena, notifica al promotore, respingimento del farmaco, compilazione registro di quarantena.
- Buona conoscenza dei Sistemi di Gestione della Qualità e stesura delle relative procedure operative.

CAPACITÀ E COMPETENZE  
INFORMATICHE

Buona capacità e conoscenza dei principali sistemi operativi informatici presenti sul mercato. Buona conoscenza del pacchetto Office e dei principali Browser per la navigazione in rete. Ottima conoscenza dell'utilizzo delle maggiori banche dati di ricerca scientifica presenti online.

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE	Addetto antincendio esperto rischio elevato Basic Life support and Defibrillator (BLSD)
PATENTE	Patente B, Automunito

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali presenti nel curriculum vitae ai sensi del Decreto Legislativo 2018/101 e del GDPR (Regolamento UE 2016/679).

Il sottoscritto Tontini Matteo, consapevole che – ai sensi dell'art. 76 del D.P.R. 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, dichiara che le informazioni rispondono a verità.

Meldola(FC) 07Marzo2024