

PABLO PARRA PINEDA

PERFIL PROFESIONAL

Químico, dedicado al área de la investigación clínica, con experiencia como monitor y coordinador de ensayos clínicos. Participación en ensayos clínicos de hematología (fase II y fase III), oftalmología (fase III) y enfermedad inflamatoria intestinal (fase III, fase IV y estudios observacionales).

FORMACIÓN ACADÉMICA

- 2020 - 2020** **Curso de Farmacovigilancia.**
INESEM Business School – Online (100 horas).
- 2019 - 2020** **Máster en Monitorización y Coordinación de Ensayos Clínicos.**
Universidad Autónoma de Madrid e Instituto Fundación Teófilo Hernando –
Madrid, España.
- 2014 - 2019** **Graduado en Química.**
Universidad Autónoma de Madrid – Madrid, España.

EXPERIENCIA LABORAL

- 03/2021 – Presente** **Monitor de estudios observacionales.**
Hospital Universitario La Princesa (Servicio de aparato digestivo) – Madrid,
España.
- Monitorización presencial y remota de estudios observacionales.
 - Revisión de la historia clínica del paciente, e-CRF (junto a su correspondiente verificación), consentimientos informados y queries.
 - Elaboración de informes de seguimiento.
 - Asesoramiento continuo al equipo investigador mediante vía e-mail y vía telefónica
- 09/2020 – 02/2021** **Monitor de ensayos clínicos.**
Meditrial, S.L. – Madrid, España.
- Monitorización de ensayos clínicos (Fase II y Fase III) acorde al protocolo, las SOPs, las GCP y las ICH.
 - Mantenimiento del archivo del investigador.
 - Revisión de la historia clínica del paciente, e-CRF (junto a su correspondiente verificación), consentimientos informados y queries.
 - Realización de visitas de inicio y monitorización intermedia (presenciales y remotas) de forma independiente.
 - Asesoramiento continuo al equipo investigador mediante vía e-mail y vía telefónica

01/2020 – 08/2020

Coordinador de ensayos clínicos.

Hospital Universitario La Princesa (Servicio de aparato digestivo) – Madrid, España.

- Coordinación de ensayos clínicos en Fase III-IV
- Revisión de criterios de inclusión y exclusión.
- Programación y realización de las visitas de selección, cualificación, inicio y monitorización de los pacientes.
- Procesamiento, almacenamiento y envío de muestras biológicas.
- Recolección de datos acorde al protocolo, introducción de datos en el e-CRF y resolución de queries.

07/2018 - 09/2018

Ayudante de investigación.

Instituto de Química Orgánica General (IQOG-CSIC) – Madrid, España.

- Síntesis de selenocompuestos antitumorales con actividad inhibitoria de los mecanismos de resistencia del cáncer a los medicamentos.
- Caracterización de compuestos mediante diversas técnicas (IR, MS, ¹H-RMN y análisis elemental).
- Interpretación de espectros y resultados.
- Empleo de software químico especializado (ChemDraw, MestReNova, Mercury CCDC)

CERTIFICADOS /OTROS

- Certificado de normas ICH de buenas prácticas clínicas.
- Certificado IATA.