

JESSICA MONIELE BORGES MOTA
Bairro Prolongamento Palmital, Marília-SP
Contato (11) 93326-4737, motajessicab@gmail.com
*Tenho disponibilidade para mudar de cidade

Objetivo Profissional

Auxiliar de laboratório

Qualificações

Atuação em centros de pesquisa clínica desde a graduação e *facility* multinacional. Profissional com flexibilidade em trabalhar com equipe multidisciplinar (nacionais e internacionais). Cursando pós-graduação em análise clínica. Também possuo habilitação em bioinformática e saúde pública.

Formação Acadêmica

- Graduação em Ciências Biomédicas pela Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto da Universidade de São Paulo (USP) 02/2015-12/2018
- Capacitação Profissional em Pesquisa Clínica pela Invitare Pesquisa Clínica 06/2018-12/2018
- Especialização em Pesquisa Clínica e *Medical Affairs* pela Faculdade de Ciências Médicas da Santa Casa de São Paulo 03/2019-12/2019
- Qualidade e Eficiência na Coleta de Sangue pelo SENAC (16 horas) 2023
- Pós-graduação em Análise Clínica e Toxicológica Unoeste 05/2024 em andamento

Idiomas

Português

Inglês

Atuação Profissional

Unilab

03/2024-05/2024

- Estágio

Atividades:

- Execução de exames de urina (triagem de amostra, análise física, bioquímica, sedimentos/microscopia, laudo).
- Execução de testes rápidos.
- Limpeza de materiais.

- Hemograma (processamento da amostra em equipamento, laudo, lâmina para confirmação de resultado).
- Processamento de amostras em equipamento para exames de bioquímica.
- Prática de coleta de sangue.

Centro de Pesquisa Clínica Onconeo**02/2021-04/2021****- Coordenadora de Centro de Pesquisa Clínica**

Neste cargo, executei as atividades iniciais da estruturação do centro de pesquisa clínica voltado para estudos em oncologia. Assim, tive contato direto com a médica responsável do centro de pesquisa e equipe multidisciplinar (enfermagem, farmacêuticos). Dessa forma, foi possível aprimorar a visão macro e micro de processos como também a parte de comunicação entre as diferentes equipes.

Atividades:

- Correção e aprimoramento de documentos de procedimentos operacionais (POPs) de todos os processos do centro de pesquisa.
- Contato com representantes da indústria farmacêutica, monitores de estudos, representantes de Organização Representativa de Pesquisa Clínica (ORPC) para apresentar o centro de pesquisa clínica e mostrar seu potencial para participar de ensaios clínicos.
- Verificação e adequação de equipamentos para armazenar amostras biológicas e medicação de pesquisa clínica.
- Prossegui com o acompanhamento ético, regulatório, de participantes do estudo e treinamentos necessários para o estudo clínico realizado no centro.

Thermofisher Scientific - Clinical Trial Division**03/2020-02/2021****Gerente de projeto I**

Como gerente de projetos pude lidar com diversas equipes para projetar o recebimento, armazenamento e distribuição de medicação de pesquisa clínica em todo o país. Comunicação direta com a indústria farmacêutica com o objetivo de coordenar antigos e novos projetos. Também, tinha a atribuição de manter e assegurar boa relação com os clientes (indústria farmacêutica, centros de pesquisa clínica, ORPC e outras *facilities*).

Atividades:

- Em reuniões internacionais, com equipes de vários países, pude representar o Brasil. Aprimorando, dessa forma, a comunicação em outra língua.
- Atuar na prospecção de novos estudos a partir de métricas internas.
- Configurar o sistema interno da empresa para que todas as outras equipes pudessem receber orientações de como proceder no recebimento, estocagem e distribuição de medicações e assim, evitar e reduzir desvios.
- Verificar estoque e demanda de suprimentos necessários para o envio adequado de cada medicação de pesquisa clínica.
- Acompanhar e dar andamento a todos os projetos de acordo com o perfil de cada cliente.

Coordenadora de Estudo Clínico

Nesta posição fiz parte de uma equipe de quatro coordenadores de estudo clínico. Juntos auxiliamos na adequação de documentos e procedimentos éticos necessários ao andamento dos estudos. Também trabalhei com médico e farmacêutico, preparando-os para a execução do estudo clínico. O trabalho em equipe multidisciplinar proporcionou a verificação minuciosa para o melhor andamento e execução do estudo clínico visando o bem-estar do participante de pesquisa.

Atividades:

- Captação de participantes de estudo clínico.
- Submissão de documentos, relatórios ao comitê de ética de forma direta ou indireta (plataforma brasil).
- Processamento, armazenamento e envio de amostra biológica.
- Acompanhamento e participação em visita de monitor de estudo e *Clinical Trial Coordinator* (CTC).