

FLORIAN ADRAGNA, MSc.

Freiberuflicher, dreisprachiger Spezialist für klinische Forschung mit über zehn Jahren Erfahrung im **Monitoring** auf hohem fachlichem Niveau sowie in der Lösung komplexer **Qualitäts**probleme in der EU und im Vereinigten Königreich – auch unter besonders anspruchsvollen Studienbedingungen.

Umfassende Erfahrung in klinischen Prüfungen der **Humanmedizin** und von **Medizinprodukten** in **mehreren therapeutischen Bereichen**, ergänzt durch fundierte Expertise in der Erwachsenenbildung, sowohl als **Ausbilder** als auch als **Kursautor**.

Aus tiefer Überzeugung engagiert für Datenintegrität, regulatorische Compliance sowie den Schutz der Rechte, der Sicherheit und des Wohlergehens der Teilnehmenden.

Persönliche Daten

Name Florian Adragna

Ort Berlin, Germany

E-Mail info@fla-consulting.eu

LinkedIn [linkedin.com/in/florian-adragna](https://www.linkedin.com/in/florian-adragna)

Website fla-consulting.eu

Ausbildung

2008 – 2013

Universität Paris-Diderot, Paris, Frankreich

Bachelor in Biologie, Master in Genetik

Kenntnisse

Fremdsprachen

Englisch: Fließend

Deutsch: Fließend

Französisch: Muttersprache

Italienisch: Grundkenntnisse

PC-Kenntnisse

Clinical Software: Trial Interactive eTMF, ERT Trial Oversight CTMS, Veeva Vault

Groupware: Trello, Microsoft Team, Sharepoint, Zoom, Monday.com

E-Learning: ILIAS (Grundlagen)

Grundkenntnisse in JAVA und UNIX

Zertifikate

Erste Hilfe Ausbilder (Frankreich und Deutschland)

Führerschein Klasse B

Berufliche Laufbahn

Seit Juli 2018

Freiberuflicher Spezialist für klinische Forschung

- Senior Clinical Research Associate (CRA)
- GCP Ausbilder und Kursautor
- GCP Auditor, seit Oktober 2024

Januar 2017 – Dezember 2017

Senior Clinical Research Associate und unterstützender Ausbilder bei Celerion GmbH in Berlin

April 2014 – Januar 2017

Clinical Research Associate bei Assign International GmbH / Celerion GmbH in Berlin

November 2013 – April 2014

Customer Care Agent bei Sitel GmbH in Berlin

August 2013 – Juli 2021

Freiberuflicher Erste Hilfe Ausbilder in Berlin

2011 – 2013

Internationale Praktika:

- Charité, Institut für Medizinische Genetik und Humangenetik (Berlin, Deutschland)
- Singapore Immunology Network (Singapur)
- McGill Universität (Montréal, Kanada)

2005 – 2012

Freiwilliger Sanitäter, Teamleiter, Leiter von Notfallversorgungsstationen und Erste Hilfe Ausbilder bei Centre Français de Secourisme (CFS) in Paris, Frankreich

Erfahrung in der klinischen Forschung:

Studientyp/ -phase	Indikation oder therapeutischer Bereich	Position	Daten
III	Onkologie – NSCLC	CRA	Seit Jan 2026
III	COPD (Medizingerät)	CRA	Mai 2025 – Dez 2025
II / III	Perikarditis	CTL	Sep 2025 – Dez 2025
NIS	Infektionskrankheit	CRA	Jun 2025 – Aug 2025
III	COPD (Medizingerät)	CRA	Mai 2019 – Aug 2025
II	Onkologie – Weichteilsarkom	CRA	Jun 2023 – Aug 2023
II	Onkologie – Weichteilsarkom	CRA	Aug 2022 – Aug 2022
II	Onkologie – Nierenzellkarzinom	CRA	Apr 2019 – Apr 2019
II	Asthma (Medizingerät)	CRA	Jan 2019 – Jan 2019
II	COPD (Medizingerät)	CRA	Nov 2018 – Jan 2021
IV	Onkologie – Speiseröhrenkrebs	CRA	Aug 2018 – Aug 2018
II	Onkologie – metastasierter Darmkrebs	CRA	Juli 2018 – Juli 2019
IV	Syndrom des trockenen Auges (Medizinprodukt)	CRA	Okt 2016 – Jan 2017
II	Reizdarmsyndrom	CRA	Sep 2016 – Dez 2017
II	Onkologie – metastasierter Darmkrebs	CRA	Sep 2016 – Dez 2017
I	Impfung – Lyme Borreliose	CRA	Sep 2016 – Okt 2016
II	Impfung – Chikungunya Virus	CRA	Apr 2016 – Dez 2017
IV	Rheumatoid Arthritis	CRA	Mär 2016 – Dez 2017
Ib	Onkologie – Gastrointestinaler Krebs	CRA	Okt 2015 – Aug 2016
NIS	Infektionskrankheit - pädiatrisch	CPC	Apr 2015 – Jun 2017
NIS	Infektionskrankheit	CPC	Jul 2014 – Jun 2017
III	Onkologie – Speiseröhrenkrebs	CRA	Apr 2014 – Jun 2016
II / III	Impfung – Pseudomonas	CRA	Apr 2014 – Dez 2016

CRA: Monitor ; GCP-A: GCP Auditor ; CTL: Clinical Trial Liaison ; CPC: Clinical Project Coordinator

NIS: Nicht-Interventionelle Studie

Phasen: I, Ib, II, II/III, III und IV

Spezifische Qualifizierungen:

Bereich	Beschreibung	Position	Daten
Monitoring	Monitoring-Tätigkeiten in:  Deutschland  Österreich  dem Vereinigten Königreich  Frankreich  Belgien Prüfungen der Humanmedizin und von Medizinprodukten	CRA	Seit 2014
Trial Master File	Überprüfen und Verfolgung von wesentlichen Aufzeichnungen	CRA	Seit 2014
Ausbildung	Durchführung von Kursen zu: - GCP für Prüfungen der Humanmedizin → aktualisiert gemäß ICH E6 (R3) - GCP für Prüfungen von Medizinprodukten → in Deutschland, Frankreich, dem UK, den USA und Österreich - Lehrmethodische Anleitung → für Studententraining und -informationsmaterial Die GCP-Kurse sind Teil des TransCelerate Mutual Recognition Program ✓ Provider: Florian Adragna	Curriculum Designer & Ausbilder	Seit 2018
Auditing	Gute Klinische Praxis Auditierung	GCP-Auditor	Seit 2024

Zertifizierungen:

Bereich	Beschreibung	Daten
GCP Auditing	RQA: GCP Auditing – Principle and Practice	14/16-Okt-2024
ICH GCP	ICH Good Clinical Practice / E6 R3	28-Mai-2025
Medical Devices	ISO 14155-2020 Zertifizierung	16-Nov-2023
UK Regulation	Kurs: Learn & Refresh UK Clinical Trial Regulations	20-Nov-2023
Education	Zertifizierter Ausbilder für Erste Hilfe in Frankreich und Deutschland	Frankreich: 2008 Deutschland: 2013