



**AL MAGNIFICO RETTORE  
DELL'UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MILANO**

**COD. ID: 5941**

Il sottoscritto chiede di essere ammesso a partecipare alla selezione pubblica, per titoli ed esami, per il conferimento di un assegno di ricerca presso il Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale

Responsabile scientifico: Prof. Giovanni Vitale

**Anna Guts**

## **CURRICULUM VITAE**

### INFORMAZIONI PERSONALI

<b>Cognome</b>	Guts
<b>Nome</b>	Anna

### OCCUPAZIONE ATTUALE

<b>Incarico</b>	<b>Struttura</b>
Dottoranda (2021 - non concluso 07/2023)	- University Bourgogne Franche-Comté - I.M. Sechenov First Moscow State Medical University (Sechenov University)

### ISTRUZIONE E FORMAZIONE

<b>Titolo</b>	<b>Corso di studi</b>	<b>Università</b>	<b>anno conseguimento titolo</b>
Laurea Magistrale o equivalente	Farmacia	I.M. Sechenov First Moscow State Medical University (Sechenov University)	2021
Dottorato Di Ricerca	Farmacia	- University Bourgogne Franche-Comté - I.M. Sechenov First Moscow State Medical University (Sechenov University)	titolo non conseguito
Altro	Diploma di traduttore professionale nel campo della divulgazione e comunicazione scientifica	Sechenov University, Institute of linguistic and intercultural communication	2021



Altro	Diploma di specializzazione in Corso di formazione in Scienze Animali da Laboratorio per scienziati responsabili della progettazione o della conduzione di esperimenti sugli animali	Universitat Autònoma de Barcelona	2022
-------	--	-----------------------------------	------

## LINGUE STRANIERE CONOSCIUTE

lingue	livello di conoscenza
Russo	MADRELINGUA
Inglese	PROFESSIONALE
Italiano	BASE/INTERMEDIO
Francese	BASE/INTERMEDIO

## ATTIVITÀ DI FORMAZIONE O DI RICERCA

- 01/02/2021 - 01/06/2021  
**Stage, Accordo bilaterale presso l'Università Sapienza di Roma, Roma, Italia**  
Campo di studio: Bioinformatica  
Durante lo stage sono state studiate le seguenti discipline:
  - introduzione alla statistica biomedica;
  - chimica farmaceutica;
  - immunologia e patologia molecolare.Lo scopo di questo tirocinio era raccogliere informazioni per la stesura di un lavoro qualificato per laureati, nonché scambiare conoscenze con studenti di un'università straniera.
- 01/10/2019 - 01/04/2020  
**Il programma del corso Emanuel Merck, Merck KGaA, Mosca, Russia**  
Durante la formazione, mi è stata data l'opportunità di ampliare le mie conoscenze in due aree distinte: il controllo della qualità dei farmaci e le regolamentazioni normative nel campo della circolazione dei farmaci. Nella direzione del controllo di qualità, nel laboratorio della società Merck sono stati risolti diversi compiti di ricerca: determinare la purezza e l'autenticità dei farmaci immunobiologici utilizzando il metodo Western blot, determinare la purezza microbiologica dell'acqua e delle sostanze utilizzate nella produzione di forme di dosaggio finite.

## ATTIVITÀ PROGETTUALE

Anno	Progetto
------	----------



2020-2021	<p>Thesis: Obtaining the oil extract of Greater Celandine</p> <p>The purpose of this research work was to develop an effective technique for obtaining an oil extract from vegetable raw materials of celandine with a maximum yield of biologically active substances with the development of qualitative and quantitative methods of analysis, such as spectrophotometry and GLC.</p>
2021-2023	<p>PhD Thesis: Standardization and biopharmaceutical research of antitumor drug inhibitor tyrosine kinase</p> <p>The project was formulated in four directions: senescence cells, wip1 inhibitions, senolytics and the association between TIF1 family members with special attention on SETDB1 with an accent on pharmacology, biochemistry and epigenetics in the context of leukemia.</p>

## PUBBLICAZIONI

<b>Articoli su riviste</b>
RUNX1/CEBPA Mutation in Acute Myeloid Leukemia Promotes Hypermethylation and Indicates for Demethylation Therapy, Int. J. Mol. Sci. 2022, 23(19), 11413; <a href="https://doi.org/10.3390/ijms231911413">https://doi.org/10.3390/ijms231911413</a>

## ALTRE INFORMAZIONI

<b>ABOUT ME</b> <p>Results-driven Pharmaceutical Specialist with a robust background in cancer research and a proven track record in navigating intricate international regulatory landscapes to secure product approvals. Committed to driving advancements in the pharmaceutical field through cutting-edge research and fostering collaborative partnerships with European countries, including Italy, France, and Spain. Boasting invaluable experience gained at a global pharmaceutical corporation and strong biological laboratory skills. A proficient multilingual communicator, fluent in English and Russian, with a determination to master Italian and French. Actively seeking opportunities to harness and share my pharmaceutical expertise in support of pioneering industry projects.</p>
<b>WORK EXPERIENCE</b> <p><b>Regulatory Affairs Specialist</b> Sanofi - Aventis Group, CHC Science Hub 02/08/2021 - 15/11/2021 City: Moscow Country: Russia</p> <p><b>Regulatory affairs intern</b> Sanofi - Aventis Group 29/04/2019 - 01/08/2021 City: Moscow Country: Russia</p>

Le dichiarazioni rese nel presente curriculum sono da ritenersi rilasciate ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR n. 445/2000.

Il presente curriculum, non contiene dati sensibili e dati giudiziari di cui all'art. 4, comma 1, lettere d) ed e) del D.Lgs. 30.6.2003 n. 196.

RICORDIAMO che i curricula **SARANNO RESI PUBBLICI sul sito di Ateneo** e pertanto si prega di non inserire dati sensibili e personali. Il presente modello è già precostruito per soddisfare la necessità di pubblicazione senza dati sensibili.

Si prega pertanto di **NON FIRMARE** il presente modello.

Luogo e data: Milano, 19/10/2023