

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome
Indirizzo
E-mail
Codice fiscale

MANCARI ROSANNA

ROSANNA.MANCARI@IFO.GOV.IT
MNC RNN 77T60 L483K

Nazionalità
Data di nascita

Italiana
20/12/1977

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Titolo tesi
 - Qualifica conseguita

23/03/2012

- Università Cattolica del Sacro Cuore – Roma

Fattori molecolari e aspetti ultrasonografici, delle neoformazioni annessiali .
"Progetto collaborativo multicentrico per la caratterizzazione pre-operatoria dei tumori ovarici: aspetti morfologici e caratteristiche vascolari dei tumori ovarici metastatici".
Dottorato in patologia molecolare in Ginecologia Oncologica – Durata: 4 anni.

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita
 - Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

25/09/2007

- Università degli Studi di Catania.

Prevenzione oncologica in ginecologia.
Diagnosi prenatale.
Endocrinologia.
Chirurgia mini-invasiva.
Diploma di Specialista in Ostetricia e Ginecologia – Durata: 5 anni.
70/70 e Lode

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Qualifica conseguita
 - Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Il Sezione Ordinaria dell'anno 2002

- Università degli Studi di Catania.
- Abilitazione all'esercizio professionale

192/200

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Qualifica conseguita
 - Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

23-04-2002

- Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Catania

Diploma di Laurea in Medicina e Chirurgia – Durata: 6 anni.
110/110, lode e proposta a Premio Barbagallo Sangiorgi.

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Qualifica conseguita
 - Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

1995

Liceo Scientifico G. P. Russo di Adrano (CT).

Diploma di Maturità scientifica
54/60

ESPERIENZE LAVORATIVE

- Date
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di impiego
 - Tipo di azienda
- Principali mansioni e responsabilità

Dall' 01.03.2011 ad oggi

- Istituto Europeo di Oncologia

Personale dipendente a tempo indeterminato – tempo pieno (38 ore settimanali)
Divisione di Ginecologia Oncologica
Assistente medico / Medico dirigente

- Aspettativa senza assegno per motivi familiari dal 16 Dicembre 2015 al 31 Marzo 2016.
- 28 Febbraio 2017: Esito positivo del Concorso interno per Dirigente medico, ai sensi dell'art. 15 undecies del D.Lgs n°502/92, che ha equiparato il dipendente IEO a quello delle strutture pubbliche, in termini di mobilità, alle condizioni previste dalla Legge.

- Date
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di impiego
 - Tipo di azienda
- Principali mansioni e responsabilità

01 Febbraio 2008 – 28 Febbraio 2011

- Istituto Europeo di Oncologia

Libero Professionista – A tempo determinato.
Divisione di Ginecologia Oncologica.
Assistente medico.

MADRELINGUA
ALTRE LINGUE

ITALIANA

INGLESE

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

Livello A
Livello B
Livello B

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.

- Assistenza medica a ragazzi di 15-17 anni durante lo svolgimento di vacanze-studio a Londra, svoltasi nel Luglio 2004, in collaborazione con l'associazione Euro Master Studio s.r.l.
- Assistenza medica a ragazzi di 16-18 anni durante lo svolgimento di vacanze-studio a Dublino, svoltasi nel Luglio 2005, in collaborazione con l'associazione Euro Master Studio s.r.l. – Roma
- 01/09/2005 – 30/12/2005 Istituto S.Filippo Neri – Catania. Ruolo: Docente. Insegnamento di Anatomia per corsi di formazione professionale per OSA (Operatori Socio-Assistenziali).
- 2003 – 2004 Istituto Ateneo – Catania. Ruolo: Docente. Insegnamento di materie scientifiche (Citologia ed Istologia) presso scuola privata di preparazione universitaria.
- Attività di volontariato per bambini e ragazzi durante campi estivi, e per anziani presso istituti di assistenza, svoltesi nel periodo compreso fra il 1995 ed il 2004
- Stage della durata di un mese presso il reparto di Chirurgia generale a Breslavia (Polonia) - Settembre 2000.
- Stage della durata di un mese presso il reparto di Ginecologia ed Ostetricia a Graz (Austria) - Settembre 2002.

CAPACITÀ E COMPETENZE

TECNICHE

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

Buona conoscenza del pacchetto applicativo Office, Excel e Power Point in ambiente Windows.

Familiarità con la navigazione internet e la gestione della posta elettronica.

Buona attitudine al photo-editing.

PATENTE O PATENTI

Patente di guida B.

- **Esperienze di docenza / Relazioni presso congressi nazionali ed internazionali:**
 - 23 Maggio 2019 – Milano : Relazione presso il Convegno “METE: Meet the experts in ovarian cancer”
 - 16 Novembre 2018 – Ravenna : Relazione presso il Congresso “Strategie terapeutiche nel tumore ovarico: clinico a confronto: i PARP-inibitori”.
 - 27 Maggio 2015 - Torino: Relazione al meeting di aggiornamento in Ginecologia Oncologica “Trabectedina una chemioterapia multitarget: novità sul meccanismo d'azione e dati clinici nel trattamento del carcinoma ovarico”.
 - 20-21 Novembre 2014 – Bergamo : Relazione presso il IX Congresso regionale AOGOI - Lombardia : Nuove chemioterapie e target therapies nei tumori ginecologici.

- **Partecipazione regolare a corsi di aggiornamento in Ginecologia Oncologica e Corsi di Ecografia in Ginecologia:**
 Dal 2004 ad oggi (Vedi certificati allegati).

- **Attività presso il Servizio di Ecografia dell'Istituto Europeo di Oncologia:**
 Dal 2012 ad oggi.

- **Accreditamento IOTA (International Tumor analysis):**
 01 Febbraio 2018

- **Pubblicazioni su riviste internazionali**, indicizzate su Med-line (Copie conformi alle originali):
 - Mancari R, Cutillo G, Bruno V, Vincenzoni C, Mancini E, Baiocco E, Bruni S, Vocaturo G, Chiofalo B, Vizza E. Development of new medical treatment for epithelial ovarian cancer recurrence. *Gland Surg.* 2020 Aug;9(4):1149-1163.
 - Fucà G, Fabbroni C, Mancari R, Manglaviti S, Bogani G, Fumagalli E, Bertulli R, Morosi C, Collini P, Raspagliesi F, Colombo N, Casali PG, Sanfilippo R. Anthracycline-based and gemcitabine-based chemotherapy in the adjuvant setting for stage I uterine leiomyosarcoma: a retrospective analysis at two reference centers. *Clin Sarcoma Res.* 2020 Aug 28;10:17.
 - Chiofalo B, Baiocco E, Mancini E, Vocaturo G, Cutillo G, Vincenzoni C, Bruni S, Bruno V, Mancari R, Vizza E. Practical recommendations for gynecologic surgery during the COVID-19 pandemic. *Int J Gynaecol Obstet.* 2020 Aug;150(2):146-150.
 - Manzoni M, Bolognesi MM, Antoranz A, Mancari R, Carinelli S, Faretta M, Bosisio FM, Cattoretti G. The Adaptive and Innate Immune Cell Landscape of Uterine Leiomyosarcomas. *Sci Rep.* 2020 Jan 20;10(1):702.
 - Ludovisi M, Moro F, Pasciuto T, Di Noi S, Giunchi S, Savelli L, Pascual MA, Sladkevicius P, Alcazar JL, Franchi D, Mancari R, Moruzzi MC, Jurkovic D, Chiappa V, Guerriero S, Exacoustos C, Epstein E, Frühauf F, Fischerova D, Fruscio R, Ciccarone F, Zannoni GF, Scambia G, Valentin L, Testa AC. Imaging of gynecological disease: clinical and ultrasound characteristics of uterine sarcomas. *Ultrasound Obstet Gynecol.* 2019 Mar 25. doi: 10.1002/uog.20270. [Epub ahead of print]. PMID: 30908820.
 - Moro F, Pasciuto T, Djokovic D, Di Legge A, Granato V, Moruzzi MC, Mancari R, Zannoni GF, Fischerova D, Franchi D, Scambia G, Testa AC. Role of CA125/CEA ratio and ultrasound parameters in identifying metastases to the ovaries in patients with multilocular and multilocular-solid ovarian masses. *Ultrasound Obstet Gynecol.* 2019 Jan;53(1):116-123. doi: 10.1002/uog.19174. PMID: 29978587
 - Pozzati F, Moro F, Pasciuto T, Gallo C, Ciccarone F, Franchi D, Mancari R, Giunchi S, Timmerman D, Lendelfo C, Epstein E, Chiappa V, Fischerova D, Fruscio R,

- Di Legge A, Pollastri P, Mancari R, Ludovisi M, Mascilini F, Franchi D, Jurkovic D, Coccia ME, Timmerman D, Scambia G, Testa A, Valentin L. Clinical and ultrasound characteristics of surgically removed adnexal lesions with largest diameter ≤ 2.5 cm: a pictorial essay. *Ultrasound Obstet Gynecol.* 2017 Nov;50(5):648-656. doi: 10.1002/uog.17392. PMID: 28004457.
- Mancari R, Portuesi R, Colombo N. Adult granulosa cell tumours of the ovary. *Curr Opin Oncol.* 2014 Sep;26(5):536-41.
- Mancari R, Tomasi-Cont N, Sarno MA, Azim HA Jr, Franchi D, Carinelli S, Biglia N, Colombo N, Peccatori FA. Treatment options for pregnant women with ovarian tumors. *Int J Gynecol Cancer.* 2014 Jul;24(6):967-72.
- Mancari R, Signorelli M, Gadducci A, Carinelli S, De Ponti E, Sesana S, Corso S, Chiappa V, Colombo N, Lissoni AA. Adjuvant chemotherapy in stage I-II uterine leiomyosarcoma: a multicentric retrospective study of 140 patients. *Gynecol Oncol.* 2014 Jun;133(3):531-6.
- Sarno MA, Mancari R, Azim HA Jr, Colombo N, Peccatori FA. Are monoclonal antibodies a safe treatment for cancer during pregnancy? *Immunotherapy.* 2013 Jul;5(7):733-41.
- Iasonos A, Keung EZ, Zivanovic O, Mancari R, Peiretti M, Nucci M, George S, Colombo N, Carinelli S, Hensley ML, Raut CP. External validation of a prognostic nomogram for overall survival in women with uterine leiomyosarcoma. *Cancer.* 2013 May 15;119(10):1816-2
- Parma G, Mancari R, Del Conte G, Scambia G, Gadducci A, Hess D, Katsaros D, Sessa C, Rinaldi A, Bertoni F, Vitali A, Catapano CV, Marsoni S, van de Velde H, Colombo N. An open-label phase 2 study of twice-weekly bortezomib and intermittent pegylated liposomal doxorubicin in patients with ovarian cancer failing platinum-containing regimens. *Int J Gynecol Cancer.* 2012 Jun;22(5):792-800
- Colombo N, Peiretti M, Parma G, Lapresa M, Mancari R, Carinelli S, Sessa C, Castiglione M; ESMO Guidelines Working Group. Newly diagnosed and relapsed epithelial ovarian carcinoma: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. *Ann Oncol.* 2010 May;21 Suppl 5:v23-30.
- Paladini D, Testa A, Van Holsbeke C, Mancari R, Timmerman D, Valentin L. Imaging in gynecological disease (5): clinical and ultrasound characteristics in fibroma and fibrothecoma of the ovary. *Ultrasound Obstet Gynecol.* 2009 Aug;34(2):188-95.
- Testa AC, Gaurilcikas A, Licameli A, Mancari R, Di Legge A, Malaggesse M, Mascilini F, Zannoni GF, Scambia G, Ferrandina G. Sonographic features of primary ovarian fibrosarcoma: a report of two cases. *Ultrasound Obstet Gynecol.* 2009 Jan;33(1):112-5
- Testa AC, Mancari R, Di Legge A, Mascilini F, Salutati V, Scambia G, Ferrandina G. The 'lead vessel': a vascular ultrasound feature of metastasis in the ovaries. *Ultrasound Obstet Gynecol.* 2008 Feb;31(2):218-21
- Pafumi C, Milone G, Maggi I, Mancari R, Farina M, Russo A, Pernicone G, Bandiera S, Giardina P, Franceschini A, Calogero AE, Cianci A. Umbilical cord blood collection in Cesarean section: a comparison before and after placental delivery. *Arch Gynecol Obstet.* 2002 Aug;266(4):193-4.
- Pafumi C, Zizza G, Russo A, Farina M, Pernicone G, Bandiera S, Giardina P, Mangiafico L, Mancari R, Maggi I, Calogero AE, Cianci A. Placing the newborn on the maternal abdomen increases the volume of umbilical cord blood collected. *Clin Lab Haematol.* 2001 Dec;23(6):397-9.
- Pafumi C, Mancari R, Parisi G, Farina M, Russo A, Pernicone G, Bandiera S, Giardina P, Mirisola T, Stagno F, Calogero AE. VLA-2 and VLA-5 cell adhesion molecules expression in CD34+ cells from umbilical cord blood and from bone marrow. *Blood Purif.* 2002;20(2):174-6.
- Pafumi C, Milone G, Maggi I, Russo A, Farina M, Pernicone G, Bandiera S, Giardina P, Mangiafico L, Mancari R, Calogero AE, Cianci A. Early clamping of umbilical cord blood and foetal CD34 enrichment. *Acta Med Austriaca.* 2001;28(5):141-4.
- Pafumi C, Farina M, Milone G, Zizza G, Franceschino A, Russo A, Pernicone G, Bandiera S, Giardina P, Mancari R, Calogero AE, Maggi I, Cianci A. Reasons to Eliminate Umbilical Cord Blood Units before Cryopreservation. *Hematology.* 2001;6(3):177-80

- **Pubblicazioni su testi**
 - Collaborazione alla stesura del testo "Diagnosi e Management perinatale delle malformazioni fetali": Pepe F, De Luca F, Scavone F.
 - Collaborazione alla stesura del Testo-Atlante di Ecografia Transvaginale: Patologia ovarica maligna. Versione online del 23 Agosto 2012. Testa AC, Mancari R, Mascilini F.

- **Pubblicazioni su riviste online**
 - Contributo alla stesura dell'articolo "The protodiastolic notch in extraovarian adnexal lesions: a useful diagnostic feature?" – Versione online del 17 Maggio 2012 – Mancari R, Testa AC, Di Legge A, Mascilini F, et Al.
 - Contributo ad Abstract pubblicato su volumi di atti congressuali : "The role of ultrasound in the diagnosis and follow up of ovarian cancer" – Versione online del 17 Maggio 2012. Testa AC, Mancari R, Licameli A, Basso D et Al.

- **Collaborazione alla conduzione di Studi clinici – Ruolo: Sub-investigator**
 - Studio di fase II, controllato con placebo, randomizzato, in doppio cieco, per valutare l'efficacia e la sicurezza della terapia di mantenimento con pankomab-gex dopo la chemioterapia in pazienti con carcinoma epiteliale ovarico ricorrente.
 - Studio multicentrico, randomizzato, in aperto, di fase 3, di confronto fra MEK162 ed il trattamento chemioterapico prescritto dal medico, in pazienti affette da carcinoma sieroso di basso grado ricorrente o persistente alle ovaie, alle tube di Falloppio o al peritoneo primario.
 - Studio INOVATYON - Studio internazionale randomizzato di fase III che compara un regime di chemioterapia contenente trabectedina e doxorubicina peghilata liposomiale (PLD) con un regime contenente carboplatino e PLD nelle pazienti affette da carcinoma ovarico con recidiva parzialmente platino-sensibile.
 - Studio di fase II, randomizzato ma non comparativo, per valutare l'attività di trabectedina oppure gemcitabina + taxotere in pazienti affette da leiomiomasarcoma dell'utero in recidiva locale o a distanza e pretrattate con chemioterapia convenzionale.
 - Studio randomizzato di fase II, in due parti, in doppio cieco, multicentrico, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di pertuzumab in combinazione con chemioterapia standard vs placebo più chemioterapia standard nelle donne con recidiva di tumore ovarico.
 - Studio di Fase 3 multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su verso rucaparib come terapia sostitutiva di mantenimento successiva alla chemioterapia a base di platino nelle in pazienti con carcinoma ovarico epiteliale recidivato.
 - Studio multicentrico, in aperto, a braccio singolo volto a valutare l'efficacia clinica e la sicurezza della monoterapia di mantenimento con Lynparza (olaparib) in capsule in pazienti con carcinoma ovarico BRCA mutato a livello somatico o germinale platino sensibile recidivato che sono in risposta completa o parziale in seguito alla chemioterapia a base di platino (ORZORA).
 - Studio di Fase III, in aperto, randomizzato, controllato, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di olaparib in monoterapia rispetto alla chemioterapia ad agente singolo di scelta del medico nel trattamento del cancro dell'ovaio recidivo platino-sensibile in pazienti portatrici delle mutazioni della linea germinale BRCA1/2.

- Studio clinico randomizzato di fase III su lurbinectedina (PM01183) rispetto a doxorubicina liposomiale pegilata o topotecano in pazienti con carcinoma ovarico platino-resistente (studio CORAIL).
- Studio multicentrico randomizzato di Fase III con chemioterapia di seconda linea combinata o meno con bevacizumab in pazienti affette da carcinoma ovarico stadio III-IV con malattia platino-sensibile pretrattata con bevacizumab.
- Studio multicentrico internazionale per la caratterizzazione preoperatoria dei tumori ovarici e per la valutazione dell'outcome a breve e lungo termine delle masse annessiali diagnosticate come masse benigne e non trattate chirurgicamente (IOTA5).
- Studio in doppio cieco, randomizzato, di Fase II, per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di Sorafenib rispetto al placebo in pazienti affette da carcinoma epiteliale dell'ovaio o nel carcinoma peritoneale primitivo che hanno ottenuto una risposta completa alla terapia di I linea.
- Studio in aperto, randomizzato, di Fase II, finalizzato alla valutazione del trattamento concomitante di MM-121 e Paclitaxel rispetto al trattamento solamente con Paclitaxel in pazienti affette da carcinomi ovarici di stadio avanzato resistenti/refrattari.
- Studio randomizzato in aperto, a due bracci, fase IIIb volto a esaminare la sicurezza di un'infusione i.p. di 3 ore di catumaxomab con e senza premedicazione con prednisolone in pazienti affetti da ascite maligna a seguito di tumore epiteliale.
- Studio di fase III, in aperto, randomizzato, a due bracci di trattamento di ixabepilone somministrato ogni 21 giorni vs paclitaxel o doxorubicina somministrati ogni 21 giorni in donne con carcinoma endometriale avanzato precedentemente trattate con chemioterapia.
- Protocollo di fase II, singolo braccio di studio che prevede la somministrazione orale di BKM120 come seconda linea di chemioterapia in pazienti con carcinoma dell'endometrio avanzato.
- Studio di Fase II multicentrico, in aperto, a braccio singolo, per valutare sicurezza ed efficacia di Bevacizumab in associazione a Carboplatino e Paclitaxel in pazienti con tumore della cervice uterina metastatico, ricorrente o persistente.
- Studio di fase II, randomizzato, comparativo, multicentrico, condotto in aperto per confrontare l'efficacia e la tollerabilità di Olaparib in combinazione con Paclitaxel e Carboplatino verso Paclitaxel e Carboplatino da soli in pazienti affette da carcinoma ovarico in I linea.
- Studio multicentrico di Fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare il trattamento di mantenimento con Olaparib in monoterapia dopo una prima linea di chemioterapia a base di platino in pazienti con carcinoma ovarico con recidiva platino-sensibile.
- Studi di fase III per valutare l'efficacia e la sicurezza di pazopanib monoterapia versus placebo in donne senza progressione di malattia dopo la prima linea di chemioterapia nel tumore ovarico epiteliale, nel tumore tubarico o peritoneale.
- Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco sulla terapia di mantenimento con niraparib vs. placebo in pazienti con carcinoma ovarico platino-sensibile.
- Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco che prevede l'utilizzo di taxolo settimanale più AMG386 o placebo in pazienti affette da tumore ovarico, peritoneale o delle tube con recidiva parzialmente platino sensibile o resistente.
- Studio multicentrico di fase III, randomizzato, in doppio cieco con controllo placebo sull'uso di AMG 386 in associazione a paclitaxel e carboplatino come trattamento di prima linea su pazienti con carcinoma epiteliale ovarico, carcinoma peritoneale primitivo o tubarico.
- Studio multicentrico in pazienti affette da carcinoma ovarico stadio III-IV trattate con carboplatino-paclitaxel e bevacizumab in prima linea: valutazione di marcatori prognostici clinici e molecolari MITO-16 - MANGO-OV2.
- Studio di fase 1/2, in aperto, adattativo, randomizzato con Doxorubicina Liposomiale con o senza M200 (Vlociximab) per il trattamento di soggetti con tumore epiteliale dell'ovaio avanzato o tumore primario peritoneale in recidiva dopo una precedente chemioterapia.
- Studio di fase 1/2 con OSI-906 continuo o intermittente e taxolo settimanale in

- pazienti con recidiva di carcinoma dell'ovaio.
- Studio di fase 3, randomizzato in doppio cieco, che prevede l'infusione di doxorubicina liposomiale peghilata (PLD) con AMG386 o placebo in pazienti parzialmente platino sensibili o resistenti con recidiva di tumore ovarico, peritoneale o delle tube di falloppio.
 - Studio di fase I che prevede la somministrazione orale di S78454 fornito con una dose fissa di doxorubicina pegilata liposomiale nel trattamento di pazienti platino resistenti o parzialmente platino sensibili affette da tumore ovarico, tumore delle tube di falloppio.
 - Studio multicentrico, randomizzato, doppio cieco di fase III per valutare l'efficacia e la sicurezza di BIBF 1120 in combinazione con carboplatino e taxolo confrontati con placebo più carboplatino e taxolo in pazienti con tumore ovarico avanzato.
 - Studio di fase II, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico, randomizzato, di ZD4054 più carboplatino e paclitaxel o placebo più carboplatino e paclitaxel, in pazienti con carcinoma ovarico avanzato, sensibile alla chemioterapia a base di platino.
 - Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, multicentrico sulla terapia di mantenimento con abagovomab in pazienti con carcinoma epiteliale ovarico dopo una risposta completa alla prima linea.
 - Studio randomizzato di fase II sulla somministrazione di NGR-hTNF in combinazione con un'antraciclina confrontato con la somministrazione della sola antraciclina in pazienti affette da carcinoma ovarico platino-resistente.
 - Studio italiano multicentrico randomizzato, non comparativo, di fase II, volto a valutare l'efficacia e sicurezza della combinazione di bevacizumab e trabectedina con o senza carboplatino nelle pazienti affette da carcinoma ovarico in progressione a 6-12 mesi.
 - Protocollo di fase II, multicentrico, in doppio cieco, placebo controlled, randomizzato che prevede l'utilizzo di ombrabulin in pazienti con recidiva di tumore ovarico platino sensibili trattate con carboplatino e taxolo.
 - Studio di fase II, randomizzato, di deforlimus (AP23573; MK-8669), comparato con progestinico, in pazienti adulte con carcinoma endometriale avanzato dopo una prima linea di chemioterapia.
 - Studio randomizzato di fase II nel carcinoma dell'endometrio avanzato o recidivato con Carboplatino-Paclitaxel associato o meno al Bevacizumab.
 - Studio randomizzato di fase 3, in doppio cieco, per valutare olaparib vs placebo come terapia di mantenimento in associazione a bevacizumab, in pazienti affette da carcinoma sieroso ad alto grado o endometriode dell'ovaio, della tuba o del peritoneo, avanzato, stadio FIGO IIIB-IV, che abbiano ricevuto chemioterapia di prima linea con carboplatino-paclitaxel più bevacizumab (PAOLA1).
 - Doxorubicina liposomiale stealth vs carboplatino/paclitaxel in pazienti con recidiva di carcinoma ovarico tra sei e dodici mesi dal precedente trattamento con platino: studio multicentrico randomizzato.
 - Studio in doppio cieco, randomizzato, di fase 3 con chemioterapia associata o meno a Pembrolizumab seguita da mantenimento con Olaparib o Placebo per trattamento in prima linea del carcinoma ovarico epiteliale in stadio avanzato con BRCA non mutato.
 - Studio in aperto con una fase Ib di run-in di sicurezza e una fase II randomizzata per valutare l'efficacia, la sicurezza, la tollerabilità e la farmacocinetica di M6620 in combinazione con avelumab e carboplatino rispetto alla terapia standard in partecipanti con carcinoma ovarico ricorrente, carcinoma peritoneale primitivo o carcinoma delle tube di Falloppio resistenti ai PARPi.
 - Studio multicentrico di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, con Durvalumab in combinazione con chemioterapia e Bevacizumab, seguiti da mantenimento con Durvalumab, Bevacizumab e Olaparib in pazienti con nuova diagnosi di Tumore Ovarico Avanzato (DUO-O) (D081RC00001).
 - Studio clinico randomizzato controllato in doppio cieco di fase III che confronta Atezolizumab verso placebo in aggiunta a Paclitaxel e Carboplatino in donne con carcinoma dell'endometrio in fase avanzata o recidivante.
 - Evaluating the feasibility of NGS-based germline and somatic genetic testing in

- ovarian carcinoma. The PERSONA-ovary trial.
- Sperimentazione multicentrica, in aperto, randomizzata, di fase 3 per confrontare l'efficacia e la sicurezza di lenvatinib in combinazione con pembrolizumab rispetto al trattamento scelto dal medico in partecipanti affette da tumore avanzato dell'endometrio.
 - Validazione prospettica e confronto della valutazione soggettiva, il modello ADNEX IOTA (International Ovarian Tumor Analysis), il modello di regressione logistica LR2, le regole semplici e l'indice di rischio di malignità (RMI) per la discriminazione tra masse annesse benigne e maligne nelle mani di esaminatori di ultrasuoni con diversi livelli di esperienza - IOTA7.
 - Studio multicentrico di fase IIIb, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo del ritrattamento di mantenimento con olaparib in pazienti con carcinoma ovarico epiteliale precedentemente trattate con un PARP inibitore e rispondenti alla chemioterapia ripetuta a base di platino (OReO).
 - National register of "Actionable" mutations: Rational Study.
 - Studio di fase 2 randomizzato di confronto tra carboplatino-paclitaxel e carboplatinopaclitaxel- avelumab in pazienti con carcinoma dell'endometrio avanzato (stadio III-IV) o ricorrente.
 - Studio di Fase II: Terapia di mantenimento con Trabectedina dopo terapia di combinazione con Doxorubicina Liposomiale e Trabectedina verso terapia di combinazione con Doxorubicina Liposomiale e Trabectedina in pazienti affetti da carcinoma ovarico recidivato tra 6 e 12 mesi dopo chemioterapia a base di platino.
 - ARIEL4 (Assessment of Rucaparib In Ovarian CancEr Trial): studio multicentrico, randomizzato, di fase 3 su rucaparib rispetto alla chemioterapia in pazienti con cancro epiteliale dell'ovaio, della tuba di Falloppio o primitivo peritoneale di grado elevato, recidivato, con mutazione BRCA.

Il presente Curriculum formativo e professionale è stato redatto dalla sottoscritta ai sensi degli Artt. 46 e 47 DPR 445/2000, consapevole delle responsabilità penali cui può andare incontro in caso di dichiarazioni mendaci e falsità in atti (art.76 DPR 445/2000).

Milano, 16.02.2021

FIRMA
