

FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **DE FEO GIANFRANCO**  
Indirizzo  
Telefono  
E-mail  
Nazionalità  
Data di nascita

ESPERIENZA LAVORATIVA

<ul style="list-style-type: none"><li>• Date (da – a)</li><li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li><li>• Tipo di azienda o settore</li><li>• Tipo di impiego</li></ul>	<p>Napoli, 01/08/2010 – attualmente Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico <b>Dirigente Sanitario Biologo</b> Dal 01.08.2010 (<i>Provvedimento n 641 del 15.07.2010</i>) è <b>Dirigente Sanitario Biologo</b> presso la Direzione Scientifica dell’Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori “G. Pascale” con l’incarico di base “<i>Gestione e monitoraggio degli studi clinici</i>” (<i>Delibera n. 932 del 30.11.2012</i>). Successivamente con delibera 930/2017, è <b>Responsabile della Struttura Semplice</b> “<i>Monitoraggio degli studi clinici e implementazione del sistema gestione qualità</i>”. Dal 02.04.2020 ricopre l’incarico di <b>Direttore ff della Struttura Complessa</b> “<i>Monitoraggio scientifico e Quality Assurance della Ricerca</i>” (<i>Determina Direttore Generale N. 30 del 02/04/2020 e successive Delibere N. 987/2020 – N. 519/2021 e N.1050/2021</i>)</p>
<ul style="list-style-type: none"><li>• Principali mansioni e responsabilità</li></ul>	<p>Pianificazione ed implementazione delle azioni relative al Sistema di Gestione della Qualità necessarie per rispondere ai requisiti previsti dalla normativa vigente in materia di studi clinici e della norma UNI EN ISO 9001:2015. Nello specifico:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Organizzazione di incontri formativi e di affiancamento sui requisiti richiesti dalla Determina AIFA, dalle <i>Good Clinical Practice (GCP)</i> e sulla norma UNI EN ISO 9001:2015</li><li>• Predisposizione e revisione delle Procedure Operative Standard (SOP) necessarie per garantire la <i>compliance</i> con le GCP e con la determina AIFA 809/2015</li><li>• Predisposizione e revisione delle Procedure Operative Generali (POG) relative al Sistema di gestione della Qualità</li><li>• Programmazione e svolgimento di giornate formative specifiche per il personale coinvolto nella conduzione degli studi clinici (simulazioni, formazione sulle SOP, formazione sull’assicurazione di qualità, etc)</li><li>• Verifiche interne sulla corretta applicazione delle SOP e sulla corretta conduzione degli studi clinici</li><li>• Verifiche interne relativamente ai controlli microbiologici e particellari degli</li></ul>

	<p>ambienti dedicati alla preparazione dei farmaci sperimentali</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Monitoraggio annuale degli studi clinici attivi presso l'Istituto e relativa stesura del Rapporto annuale.</li> <li>• Supporto alle attività di auditing e verifica ispettiva relative all'autocertificazione Fase 1</li> <li>• Supporto alle attività di auditing e verifica ispettiva relativa alla certificazione secondo lo standard ISO 9001:2015</li> <li>• Pianificazione e svolgimento dei monitoraggi/audit sugli studi clinici con relativa verifica delle azioni correttive;</li> <li>• Pianificazione e svolgimento delle verifiche interne sul sistema di gestione della qualità;</li> <li>• Supporto ai ricercatori circa la progettazione, definizione e strutturazione della documentazione necessaria per la promozione di studi clinici.</li> </ul>
--	--

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> </ul>	<p>Napoli, 15/07/2021 – attualmente Regione Campania</p> <p>Giunta Regionale della Campania <b>Valutatore dell'accREDITAMENTO</b> Con <i>Decreto Dirigenziale della Giunta Regionale della Campania n.254 del 15.07.2021</i> è stato selezionato per la partecipazione al corso Regionale in materia di qualità ed accreditamento ai fini dell'inserimento nell'elenco regionale dei valutatori.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p><i>In attesa di svolgere il corso di formazione</i></p>

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> </ul>	<p>Napoli, 15/04/2020 – attualmente Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale Santobono-Pausilipon, Via Mario Fiore, 6, 80129 Napoli NA AORN di diritto pubblico <b>Quality Assurance fase 1</b> - (<i>Delibera N. 358 del 15/04/2020 e successiva Delibera N. 222/2021</i>)</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Pianificazione ed implementazione delle azioni necessarie a garantire un buon sistema di assicurazione della Qualità al fine di rispondere ai requisiti previsti dalla Determina AIFA 809/2015 e dalle GCP. Nello specifico:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Organizzazione di incontri formativi e di affiancamento sui requisiti richiesti dalla Determina AIFA, dalle <i>Good Clinical Practice (GCP)</i></li> <li>• Predisposizione e revisione delle Procedure Operative Standard (SOP) necessarie per garantire la <i>compliance</i> con le GCP e con la determina AIFA 809/2015</li> <li>• Programmazione e svolgimento di giornate formative specifiche per il personale coinvolto nella conduzione degli studi clinici (simulazioni, formazione sulle SOP, formazione sull'assicurazione di qualità, etc)</li> <li>• Verifiche interne sulla corretta applicazione delle SOP e sulla corretta conduzione degli studi clinici</li> <li>• Verifiche interne relativamente ai controlli microbiologici e particellari degli ambienti dedicati alla preparazione dei farmaci sperimentali</li> <li>• Supporto alle attività di auditing e verifica ispettiva relativa all'autocertificazione Fase 1</li> </ul>

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li>   <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, 24/09/2018 – attualmente          Azienda Ospedaliera Universitaria “Luigi Vanvitelli” - Piazza Luigi Miraglia, 2 - 80138 Napoli – Italia          AOU di diritto pubblico  <b>Quality Assurance fase 1 - (Delibera N. 734 del 24/09/2018 e successive Delibere N. 725/2019 e 976/2020)</b></p> <p>Pianificazione ed implementazione delle azioni necessarie a garantire un buon sistema di assicurazione della Qualità al fine di rispondere ai requisiti previsti dalla Determina AIFA 809/2015 e dalle GCP. Nello specifico:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Organizzazione di incontri formativi e di affiancamento sui requisiti richiesti dalla Determina AIFA, dalle <i>Good Clinical Practice</i> (GCP)</li> <li>• Predisposizione e revisione delle Procedure Operative Standard (SOP) necessarie per garantire la <i>compliance</i> con le GCP e con la determina AIFA 809/2015</li> <li>• Programmazione e svolgimento di giornate formative specifiche per il personale coinvolto nella conduzione degli studi clinici (simulazioni, formazione sulle SOP, formazione sull’assicurazione di qualità, etc)</li> <li>• Verifiche interne sulla corretta applicazione delle SOP e sulla corretta conduzione degli studi clinici</li> <li>• Verifiche interne relativamente ai controlli microbiologici e particellari degli ambienti dedicati alla preparazione dei farmaci sperimentali</li> <li>• Supporto alle attività di auditing e verifica ispettiva relativa all’autocertificazione Fase 1</li> </ul>
--	--

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li>   <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, 16/02/2018 – attualmente          Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale          Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli          Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico  <b>Coordinatore del Gruppo di Auditor Interni per l’implementazione del Sistema di Gestione di Qualità - (Deliberazione del Direttore Generale N. 117 del 16/02/2018)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• sviluppo e diffusione del Sistema di Gestione Qualità a tutto l’Istituto;</li> <li>• verifica della sua corretta implementazione;</li> <li>• applicazione di misure di monitoraggio e valutazione dei processi secondo standard nazionali ed internazionali.</li> </ul>
--	---

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li>   <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, 27/10/2017 – attualmente          Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale          Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli          Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico  <b>Responsabile del monitoraggio degli studi clinici e dei rapporti con l’AIFA per la Rete e l’Osservatorio sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali (OsSC) quale componente del Clinical Trial Quality Team (CTQT) dell’INT - Fondazione “G. Pascale”. (Delibera n. 735/2017)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• curare i rapporti con l’AIFA;</li> <li>• curare i rapporti con l’Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica;</li> <li>• curare i rapporti con la rete dei CTQT Nazionali;</li> <li>• curare i rapporti con la Commissione Interna Sperimentazioni Cliniche, di</li> </ul>
--	--

	<p>cui è componente</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• curare il Registro cronologico, ove sono annotati gli estremi di tutte le richieste inoltrate al CTQT e della attinente documentazione, relativamente alla quale lo stesso provvede altresì a verificarne la conformità alla normativa vigente.</li> <li>• verificare la corretta attuazione delle procedure di GCP e il quadro normativo nel quale si inserisce la sperimentazione clinica in Italia.</li> <li>• raccogliere i dati relativi agli studi clinici e di verificare che questi vengano effettuati secondo le regole prescritte. Nello specifico deve verificare che i pazienti che si sottopongono alla sperimentazione siano informati dei loro diritti e abbiano firmato un consenso scritto, che lo studio clinico non si discosti dal protocollo presentato e che rispetti le GCP.</li> <li>• redige il piano annuale di audit/monitoraggio a cui farà seguito una relazione sulle attività svolte nel corso dell'anno che, entro il 31 marzo di ogni anno, sarà sottoposta all'approvazione del responsabile del CTQT e successivamente trasmessa al Direttore Scientifico e al Comitato Etico.</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, gennaio 2017 – attualmente</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico <b><u>Auditor GCP in affiancamento</u></b></p> <p>Affiancamento e supporto alle attività degli auditor esterni relativamente all'autocertificazione ed al mantenimento della stessa delle Unità Cliniche afferenti al PROGRAMMA di Fase 1 dell'INT di Napoli.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, 26.08.2014 – attualmente</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico <b><u>Referente istituzionale</u></b> “<i>Osservatorio Nazionale sulla sperimentazione clinica dei Medicinali</i>” – Agenzia Italiana del farmaco. (Prot DG 745/2014)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• supporto nella predisposizione della documentazione da inviare all'Autorità Competente (AIFA) ed ai comitati Etici;</li> <li>• richiesta dell'EudraCT Number per l'inserimento dello studio nell'OsSC;</li> <li>• inserimento dello studio nell'OsSC al fine di generare la CTA form (Appendice 5) necessaria per la valutazione dello studio;</li> <li>• gestione dei centri partecipanti</li> <li>• gestione degli emendamenti da sottoporre all'AIFA ed ai Comitati Etici</li> <li>• gestione dello stato di avanzamento dello studio come previsto dal DM 21.12.2007</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> </ul>	<p>Napoli, 14.05.2014 – attualmente</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico <b>Componente della Commissione Interna per le Sperimentazioni Cliniche (CISC).</b> (Delibera n. 345 del 14.05.2014 e ss.mm.ii (870/2019; 908/2020; 98/2021)</p>

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>La Commissione Interna per le Sperimentazioni Cliniche (CISC) è un organo consultivo della Direzione Scientifica il cui obiettivo principale è quello di armonizzare l'utilizzo di competenze e risorse dell'Istituto al fine di ottenere un crescente livello di performance nelle sperimentazioni cliniche. In questo contesto la CISC ha il compito di:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• valutare le sperimentazioni prima della sottomissione al Comitato Etico (CE) e di monitorare lo stato di avanzamento di quelle approvate;</li> <li>• individuare le aree di maggiore interesse strategico per l'Istituto e di proporre iniziative necessarie alla promozione di progetti di sperimentazione clinica in tali aree.</li> <li>• individuare le eventuali criticità relative allo svolgimento delle sperimentazioni cliniche e, conseguentemente, proporre delle azioni correttive.</li> </ul>
--	---

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, 30.07.2013 – attualmente</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico</p> <p><b>Coordinatore del project team</b> relativo all'accREDITAMENTO OECI "Organization of European Cancer Institutes".</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Programmazione delle attività relative all'AccREDITAMENTO OECI;</li> <li>• Coordinamento delle riunioni con i componenti del Project team OECI;</li> <li>• Meeting con il coordinatore del Programma OECI;</li> <li>• Revisione dei questionari (qualitativo e quantitativo) compilati;</li> <li>• Organizzazione delle site visit e interviste con gli Auditor OECI</li> <li>• Definizione e revisione dei piani di miglioramento OECI</li> <li>• Implementazioni delle azioni di miglioramento</li> </ul>
--	--

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, 30.10.2017 – 01.04.2020</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico</p> <p><b>Quality Assurance interno</b> relativo alle attività di Fase 1 dell'INT di Napoli.</p> <p>Vedi sopra</p>
--	--

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, 15.06.2015 – 31.12.2017</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico</p> <p><b>Coordinatore del Team AccredITAMENTO e Qualità</b> per lo svolgimento di tutte le attività istruttorie connesse ed utili per la definizione e l'implementazione di un Sistema di Gestione per la Qualità nell'Istituto. <i>(Determina del Commissario Straordinario n. 85 del 15/06/2015)</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• declinazione della Politica per la Qualità in apposito Documento approvato dalla Direzione strategica e diffusione della stessa in tutto l'Istituto;</li> <li>• elaborazione e revisione del Manuale Qualità, per adeguarlo costantemente alle necessità dell'organizzazione, all'evoluzione normativa ed all'evoluzione</li> </ul>
--	--

	<p>dei servizi erogati, da sottoporre alla valutazione della Direzione Strategica;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• elaborazione e revisione delle Procedure Operative Generali da sottoporre alla valutazione della Direzione Strategica;</li> <li>• elaborazione e pianificazione dell'adesione alle indicazioni del Sistema Qualità per quanto di competenza;</li> <li>• controllo dello stato di attuazione del Sistema Qualità, attraverso la pianificazione e la conduzione degli Audit Interni;</li> <li>• definizione degli indicatori per la qualità coerenti con gli obiettivi strategici per la qualità stabiliti dalla Direzione Strategica;</li> <li>• relazione alla Direzione Strategica sulle prestazioni del sistema di gestione per la qualità e su ogni esigenza per il miglioramento (inclusa la formazione del personale sugli aspetti legati alla qualità);</li> <li>• verifica degli esiti delle azioni correttive e preventive, controllando, integrando e proponendo alla Direzione Strategica un nuovo trattamento in caso di mancata risoluzione della problematica, d'intesa con le Strutture interessate;</li> <li>• diffusione della documentazione predisposta ed accertamento della comprensione ed utilizzazione delle stesse all'interno dell'Istituto;</li> <li>• supporto alla Direzione strategica nei rapporti con l'Ente di Certificazione</li> </ul>
--	--

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> </ul>	<p>Napoli, febbraio 2011 – maggio 2016</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico</p> <p><b>Referente istituzionale</b> per la “<i>Rilevazione statistica sulla ricerca e Sviluppo nelle Istituzioni Pubbliche</i>” – ISTAT dell'INT di Napoli</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Raccolta e compilazione dei dati richiesti dall'ISTAT per la rilevazione statistica sulla ricerca e sviluppo nelle istituzioni Pubbliche</p>

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> </ul>	<p>Napoli, 07/05/2009 – 31/07/2010</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico</p> <p><b>Responsabile dei rapporti con AIFA per la Rete e l'Osservatorio sulla Sperimentazione Clinica</b> quale componente del Clinical Trial Quality Team (CTQT) dell'INT - Fondazione “<i>G. Pascale</i>” (<i>Deliberazione n. 432 del 07/05/2009</i>)</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Vedi sopra</p>

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> </ul>	<p>Napoli, 01/01/2009 -31/07/2010</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico</p> <p><b>Collaborazione esterna</b> (<i>Provvedimento n 1072 del 24.12.08</i>)</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Nell'ambito della Sperimentazione Clinica denominata “<i>FATA-GIM-3: First Adjuvant Trial on All aromatase inhibitors in early breast cancer. Studio di fase III di confronto tra anastrozolo, letrozolo ed exemestane e tra strategia sequenziale verso strategia up-front nel trattamento adiuvante del carcinoma mammario ormono-responsivo in pazienti in post menopausa</i>” svolto presso</p>

	<p>l'Unità Sperimentazioni Cliniche dell'Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori Fondazione "Giovanni Pascale" – diretta dal Dr. Francesco Perrone, ha acquisito competenze circa la raccolta e analisi dei dati con produzione di report studio specifici e comunicazione ai comitati etici ed all'autorità regolatoria.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Roma, 2008 – 2012</p> <p>Agenzia Italiana del Farmaco Via del Tritone, 181 – 00187 Roma</p> <p>Autorità Regolatoria</p> <p><b>Componente del tavolo tecnico</b> presso l'<i>Agenzia Italiana del Farmaco</i></p> <p>Armonizzazione delle procedure di sottomissione della CTA per le varie tipologie di promotori e di studi (<i>Progetto "e-submission"</i>)</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, 26.11.2017 – 31.07.2010</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico</p> <p><b>Responsabile Gestione Qualità</b> del Dipartimento di Ricerca dell'Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori "G. Pascale" – diretto dal Dott. Nicola Normanno. (<i>nota Prot. Generale n 1093 del 20.11.2007</i>)</p> <p>Attività di controllo di gestione, verifiche ispettive interne, <i>compliance</i> con la modulistica della Direzione, supporto nella fase di programmazione e nella fase di stesura dei progetti di ricerca. Nell'ambito delle suddette attività ha anche valutato i controlli microbiologici e particellari dei laboratori di ricerca e delle strutture coinvolte nella gestione e conduzione delle sperimentazioni cliniche.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, 01/01/2006 -31/12/2008</p> <p>Associazione Italiana di Ricerca sul Cancro - <i>Viale Isonzo 25, 20135 Milano</i></p> <p>Fondazione di diritto privato</p> <p><b>Frequenza volontaria presso il Laboratorio di Biologia Cellulare e Modelli Preclinici</b> dell'Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori Fondazione "Giovanni Pascale", diretto dal Dott. Nicola Normanno. (<i>Provvedimento n 62 del 31.06.2006</i>)</p> <p>Svolgimento della borsa di studio "Dindi Nissim" – indetta dall'AIRC/FIRC per l'esecuzione del progetto di ricerca dal titolo: "<i>Studio dei fattori prognostici biologici in pazienti operate per carcinoma mammario e trattate con terapia adiuvante ormonale</i>".</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, Giugno 2004 – Ottobre 2007</p> <p>Seconda Università degli Studi di Napoli</p> <p>Università di diritto pubblico</p> <p><b>Frequenza</b> presso il laboratorio di <i>Batteriologia Clinica</i> – Azienda Universitaria Policlinico – diretto dalla Prof. Maria Antonietta Tufano</p> <p>Aspetti pratici legati al conseguimento della Specializzazione in Microbiologia e Virologia</p>

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li>   <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p>Napoli, 16.05.2004 – 31.12.2005</p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico</p> <p><b>Collaborazione esterna</b> (Provvedimento n. 433 del 16.05.04 e successiva proroga n. 359/2005)</p> <p>Nell’ambito del progetto di Ricerca “<i>Screening of liver cancer in cirrhotic patients: randomized comparison of annual vs semiannual surveillance</i>” svolto presso l’Unità Sperimentazioni Cliniche dell’Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori Fondazione “<i>Giovanni Pascale</i>” – diretta dal Dr. Francesco Perrone ha acquisito competenze circa la raccolta e analisi dei dati con produzione di report studio specifici e comunicazione ai comitati etici ed all’autorità regolatoria.</p>
--	---

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore</li> <li>• Tipo di impiego</li>   <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul>	<p><i>Napoli, 01/05/2003- 30/04/2004</i></p> <p>Istituto Nazionale Tumori – IRCCS Fondazione Pascale Via Mariano Semmola, snc – 80131 Napoli</p> <p>Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico</p> <p><b>Borsa di studio</b> presso la Direzione Scientifica dell’Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori Fondazione “<i>Giovanni Pascale</i>”. (Provvedimento n. 271 del 17.04.03)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Identificazione ed attivazione di sistemi di monitoraggio delle nuove linee interdipartimentali editors (LIE)</li> <li>• Collaborazione a linee di ricerca in atto presso l’Istituto Pascale relativo al possibile ruolo antiblastico della superossido dismutasi.</li> </ul>
--	--

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> </ul>	<p>29 gennaio 2020- 03 luglio 2020 (dal 06.03.2020 sospeso COVID-19)</p> <p><b>Regione Campania</b> in collaborazione con il <b>Formez PA</b> e con le Università “Federico II” di Napoli-Dipartimento di Sanità pubblica e Università di Salerno-Centro interdipartimentale per la Ricerca in Diritto, Economia e Management della Pubblica Amministrazione</p> <p>Corso di Formazione Manageriale per i Direttori Sanitari Aziendali ed i Direttori di Unità Organizzativa Complessa di Aziende ed Enti del Servizio Sanitario Regionale</p> <p>Formazione Manageriale</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> </ul>	<p>Napoli, 11.03.2015 - 23.02.2016</p> <p><b>Università degli Studi di Napoli “Federico II”</b></p> <p>Master di II livello in “<i>Management Sanitario</i>” a.a. 2014/2015 conseguito il <b>09 aprile 2016</b> presso l’<b>Università degli Studi di Napoli “Federico II”</b> – Scuola di Medicina e Chirurgia – Dipartimento di Sanità pubblica Scienze Mediche Preventive – Direttore del Corso: Prof.ssa Maria Triassi. Votazione finale: 105/110.</p> <p>Master di II Livello</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> </ul>	<p>Campobasso, 04.12.2009</p> <p><b>Università Cattolica del Sacro Cuore</b></p> <p>Corso di perfezionamento in “<i>Programmazione e gestione delle Aziende e dei Servizi Sanitari</i>” svolto presso il <i>Centro di ricerca e formazione ad alta tecnologia nelle scienze biomediche</i> dell’<b>Università Cattolica del Sacro Cuore - Campobasso</b></p> <p>Corso di perfezionamento</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> </ul>	<p>Napoli, giugno 2004-novembre 2007</p> <p><b>Seconda Università degli Studi di Napoli</b></p> <p><b><u>Specializzazione in Microbiologia e Virologia</u></b> conseguita il <b>23 novembre 2007</b> presso la “<i>Seconda Università degli Studi di Napoli</i>” con votazione 50/50. Tesi Sperimentale in <i>Microbiologia</i> dal titolo: “<b>Valutazione qualitativa e quantitativa dell’infezione batterica nelle ulcere cutanee croniche. Biopsia vs VersaJet</b>”. – Responsabile Prof. Maria Antonietta Tufano.</p> <p>Specializzazione</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> </ul>	<p>25.01.2007</p> <p><b>Ordine Nazionale dei Biologi</b></p> <p><b><u>Iscrizione all’Ordine Nazionale dei Biologi</u></b> – Elenco Speciale Sezione A - dal 26 gennaio 2012 (n.ro di iscrizione all’albo EA_018442) con data di prima iscrizione 25.01.2007 (tessera di riconoscimento n. 057372, rilasciata il 30 gennaio 2007).</p> <p>Iscrizione ONB</p>



<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> </ul>	<p>Caserta, Aprile - novembre 2003  <b>Seconda Università degli Studi di Napoli</b></p> <p><b><u>Master annuale di I livello</u></b> in “Chimica e tossicità di composti biologicamente attivi” conseguito il <b>20 novembre 2003</b> presso la <i>Seconda Università degli Studi di Napoli</i> (S.U.N.) - Facoltà di Scienze M. F. N. di Caserta- con votazione finale di 110/110 e lode.  Master di I livello</p>
--	---

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> </ul>	<p>Napoli, settembre 2003  <b>Università degli Studi di Napoli “Federico II”</b></p> <p><b><u>Esame di Stato</u></b> per l’abilitazione alla professione di Biologo, svolto presso l’Università degli Studi di Napoli, “<i>Federico II</i>” – seconda sessione 2003.  Abilitazione professionale</p>
--	--

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> </ul>	<p>Napoli, 10 febbraio 2003  <b>Università degli Studi di Napoli “Federico II”</b></p> <p><b><u>Laurea in Scienze Biologiche</u></b> conseguita il 10/02/2003 presso L’Università degli Studi di Napoli “<i>Federico II</i>” con votazione 110/110 e lode. Tesi di Laurea in <i>Microbiologia</i> dal titolo: “<b>Ruolo della Cu, Zn superossido dismutasi nella sopravvivenza dei batteri patogeni intracellulari facoltativi all’interno degli epitelii e dei macrofagi</b>”.  Laurea in Scienze Biologiche</p>
--	---

**ISTRUZIONE E FORMAZIONE**  
Corsi di formazione in qualità  
di discente

Ente	Titolo Corso/Convegno/Seminario	Data	ore	ECM
Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo - Pavia	Corso di formazione a distanza (Evento n° 332987) dal titolo: "RICERCA CLINICA: VERSO NUOVI CONTESTI NORMATIVI - Il regolamento sulla sperimentazione clinica e dispositivi medici: impatti ed opportunità", organizzato dalla Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo - Pavia	15.10.2021	5	3,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Le Good Clinical Practice (R2) nella conduzione di studi clinici di fase I illustrando nello specifico le seguenti Procedure Operative Standard (SOP)", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	05.10.2021	2	-
ONB	Corso di formazione a distanza (FAD) dal titolo: "Le cinque giornate dell'oncologia integrata: approcci multidisciplinari per la prevenzione, la cura del tumore e il sostegno alla persona malata" promosso dall'ONB.	7- 23.09.2021 11.10.2021	21	-
Gutenberg Sicurezza in Sanità S.r.l.	Corso di formazione a distanza (FAD) n. 314304, dal titolo "PRIVACY E PROTEZIONE DEI DATI SANITARI ALLA LUCE DEL REGOLAMENTO EUROPEO 679/2016".	28.08.2021	6	6,00
Area ISO S.r.l	Corso di formazione dal titolo: "Corso online per Auditor Interno sulla Norma UNI EN ISO 9001:2015", svoltosi in modalità WEBINAR	19.07.2021	4	-
AORN Santobono-Pausilipon - Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Presentazione e discussione delle Procedure Operative Standard di fase I – Programma di fase I AORN Santobono-Pausilipon", svoltosi in modalità WEBINAR	29.06; 02- 09.07.2021	12	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Tutela della salute e sicurezza nei luoghi di lavoro per i lavoratori dei settori della classe di alto rischio – ex art. 36 e 37 d.lgs. 81/08 corso di aggiornamento"	10.06.2021	8	6,00
AFI – FADOI – GIDM - SIMeF	Corso di formazione dal titolo: "La ricerca clinica in Italia e il Regolamento Europeo: ai blocchi di partenza", svoltosi in modalità WEBINAR	28.05.2021	3	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Le Good Clinical Practice (R2) nella conduzione di studi clinici di fase I illustrando nello specifico le seguenti Procedure Operative Standard (SOP)" – WEBINAR	26.05.2021	3	-
SIMeF	Corso di formazione dal titolo "Determina AIFA 809/2015 sulle Sperimentazioni Cliniche di Fase I: Aspetti Normativi, Operativi ed Ispettivi" svoltosi in modalità WEBINAR	17.05.2021	4,3 0	-
AORN Santobono-Pausilipon - Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice – Linea Guida per una Buona Pratica Clinica ICH E6 (R2)".	15.05.2021	8	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice nella promozione di studi clinici (R2) illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) ruolo Promotore" – WEBINAR	28.04.2021	2,3 0	-
AORN Santobono-Pausilipon - Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Requisiti richiesti dalla determina AIFA 809/2015 e principali finding delle Ispezioni; Relazione sulle attività di assicurazione di Qualità; Condivisione delle attività svolte per l'autocertificazione del Programma Fase I"	27.04.2021	4	-
Strengthening Regulatory Science (STARS)	Pilot Course (STARS team): The Winding Road from a Brilliant Idea to Drug Approval organizzato in collaborazione con l'AIFA	23- 26.02.2021	14	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice (R2) nella gestione di studi clinici di fase I illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) FASE I" – WEBINAR	18.02.2021	3	-

INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice nella promozione di studi clinici (R2) illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) ruolo Promotore" – WEBINAR	26.01.2021	3,30	-
AOU di Napoli - "Luigi Vanvitelli"	Corso di formazione dal titolo: "Linea Guida per una Buona Pratica Clinica ICH E6 (R2)", svoltosi presso	19.12.2020	4	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice (R2) nella gestione di studi clinici di fase 1 illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) FASE 1" – WEBINAR	16.12.2020	4	-
AOU di Napoli - "Luigi Vanvitelli"	Corso di formazione dal titolo: "Linea Guida per una Buona Pratica Clinica ICH E6 (R2)", svoltosi presso l'AOU "Luigi Vanvitelli" di Napoli	12.12.2020	3	-
Azienda Ospedaliera a Università di Parma	Corso di formazione da remoto dal titolo "Primo incontro del Gruppo di Quality Assurance in servizio a tempo pieno in strutture pubbliche ed IRCCS di Fase 1" - Quality Assurance: ruolo, responsabilità e limiti"	10.12.2020	4	-
AOU di Napoli - "Luigi Vanvitelli"	Formazione, da remoto, dal titolo: "Procedure Operative Standard - fase 1 ed analisi delle CAPA", svoltosi presso l'AOU "Luigi Vanvitelli" di Napoli	28.11.2020	3	-
AOU di Napoli - "Luigi Vanvitelli"	Formazione, da remoto, dal titolo: "Procedure Operative Standard - fase 1 ed analisi delle CAPA", svoltosi presso l'AOU "Luigi Vanvitelli" di Napoli	14.11.2020	4	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici" tenutosi presso l'INT di Napoli	09-10.11.2020	8	1,00
AOU di Napoli - "Luigi Vanvitelli"	Formazione, da remoto, dal titolo: "Procedure Operative Standard - fase 1 ed analisi delle CAPA", svoltosi presso l'AOU "Luigi Vanvitelli"	31.10.2020	4	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice (R2) nella gestione di studi clinici di fase 1 illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) FASE 1", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	13.10.2020	4	-
AORN Santobono-Pausilipon - Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice – Linea Guida per una Buona Pratica Clinica ICH E6 (R2)", svoltosi presso l'AORN Santobono-Pausilipon di Napoli	10.10.2020	8	-
SIFO	Corso di formazione a distanza (FAD) n. 290184, dal titolo "Dai modelli organizzativi all'immunoterapia: un focus sull'oncologia".	27.09.2020	2	4,5
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice nella promozione di studi clinici (R2) illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) ruolo", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	23.09.2020	4	-
Università di Roma "Luiss Business School"	Partecipazione, da remoto, alla lezione dal titolo "Monitoraggio ed Ispezioni degli studi clinici" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svoltosi presso la Luiss Business School.	17.07.2020	7	-
Regione Campania – Formez PA	Corso di Formazione Manageriale per i Direttori Sanitari Aziendali ed i Direttori di Unità Organizzativa Complessa di Aziende ed Enti del Servizio Sanitario Regionale, organizzato dalla Regione Campania in collaborazione con il Formez PA.	29.01.2020 03.07.2020	120	50
INT di Napoli	Corso di formazione da remoto dal titolo "Primo incontro del Gruppo di Quality Assurance in servizio a tempo pieno in strutture pubbliche ed IRCCS di Fase 1" - Quality Assurance: ruolo, responsabilità e limiti"	28.05.2020	4	-

INT di Napoli	Corso di formazione da remoto dal titolo "Primo incontro del Gruppo di Quality Assurance in servizio a tempo pieno in strutture pubbliche ed IRCCS di Fase I" - Quality Assurance: ruolo, responsabilità e limiti"	18.05.2020	4	-
Università di Roma "Luiss Business School"	Partecipazione, da remoto, alla lezione dal titolo "Schede raccolta dati e validazione dei sistemi informatici" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi"	08.05.2020	7	-
INT di Napoli	Corso di formazione da remoto dal titolo "Primo incontro del Gruppo di Quality Assurance in servizio a tempo pieno in strutture pubbliche ed IRCCS di Fase I" - Quality Assurance: ruolo, responsabilità e limiti"	07.05.2020	4	-
SIFO	Corso di formazione a distanza (FAD) n. 290175, dal titolo "Risk management delle sperimentazioni cliniche e delle terapie non autorizzate: nuovi scenari normativi e focus in ambito pediatrico".	26.04.2020	3	4,80
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo "Ricerca Traslazionale: Workshop Multidisciplinari e Special Lectures dell'IRCCS Fondazione Pascale - 2019" tenutosi presso l'I.N. T di Napoli.	10.09.2019 al 26.11.2019	12	12,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici" tenutosi presso l'NT di Napoli	22.11.2019	6	6,00
3P Solution	Corso di formazione dal titolo "Quality Assurance nella conduzione degli studi clinici" tenutosi a Napoli.	11- 12.11.2019	16	7,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo "Le Procedure Operative Generali. Diffusione ed applicazione" tenutosi presso l'I.N. T di Napoli.	07.10.2019	7	7,10
Università di Roma "Luiss Business School"	Partecipazione alle lezioni dal titolo "Audit e Ispezioni degli studi clinici" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svoltosi presso la Luiss Business School.	04.10.2019	7	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo "Sanità e Ricerca Traslazionale. La comunicazione nell'era dei social media" tenutosi presso l'I.N. T di Napoli.	25.09.2019	6	6,00
AIFA	Partecipazione al Workshop dal titolo: "I centri di fase I in Italia: il quadro attuale e i futuri scenari" organizzato dall'AIFA	12.09.2019	8	-
GIQAR - SIMeF	Partecipazione al congresso "XXVIII Congresso Nazionale GIQAR - GXP & Compliance: a Never-Ending Story" svoltosi a Salerno	22- 24.05.2019	15	-
ISS	Corso di formazione dal titolo: "Ricerca clinica indipendente: attuali criticità e nuovi scenari" svoltosi presso L'istituto Superiore di Sanità - Roma	17.05.2019	7	-
Bureau Veritas	CORSO Auditor/ lead Auditor ISO 9001:2015 in Sanità - Corso qualificato CEPAS al registro numero 136.	12-13-25- 26 e 27.03.2019	40	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo "Ottimizzazione nel trattamento e nell'impiego dei biomateriali in correlazione alle tecnologie innovative in Anatomia Patologica" tenutosi presso l'INT di Napoli.	18.12.2018	8	8,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo "La gestione degli studi di fase I - approfondimenti sulla Determina AIFA n.809/2015 e corretta applicazione in un IRCCS" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	07-29.11 e 07- 20.12.2018	6	3,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici" tenutosi presso l'NT di Napoli	21- 22.11.2018	12	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La prevenzione della corruzione in ambito sanitario" tenutosi presso l'NT di Napoli	30.10.2018	5	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo "Quality IRCCS - La cultura della Qualità - Analisi del Sistema di Gestione per la Qualità secondo la ISO 9001:2015 istituzionale	28- 29.05.2018	15	16,00



	ed applicazione” tenutosi presso l’Istituto Nazionale Tumori di Napoli.			
GIQAR - SIMeF	Partecipazione al congresso dal titolo: “XXVII Congresso Nazionale GIQAR – Le GXP sulla strada della Qualità” svoltosi a Bologna	23-25.05.2018	15	-
INT di Napoli	Corso di formazione e affiancamento ruolo del QA “Studio clinico: dalla pianificazione alla conclusione. Analisi delle varie fasi. Ruoli, responsabilità e documentazione” tenutosi presso l’INT di Napoli.	08.05.2018	5	-
Bureau Veritas	Corso pratico AUDITOR INTERNI ISO 9001:2015	17-19.01.2018	24	-
Contatto S.r.l.	Corso di formazione FAD dal titolo “La ricerca clinica condotta in Good Clinical Practice approfondimenti e applicazione delle normative di riferimento corso base - 0.0”.	17.12.2017	24	50,00
Gutenberg s.r.l.	Corso di formazione dal titolo “I piani di lotta alla sepsi: esperienze internazionali ed italiane” tenutosi a Firenze presso Fortezza da Basso.	01.12.2017	4	4,00
Gutenberg s.r.l.	Partecipazione al “12° Forum Risk Management in Sanità” tenutosi a Firenze presso Fortezza da Basso.	28-30.11.2017	16	5,40
Gutenberg s.r.l.	Partecipazione al “Standardizzazione delle Procedure e dei Protocolli per una Sanità centrata sul Paziente” tenutosi a Firenze presso Fortezza da Basso.	29.11.2017	4	4,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: “Presentazione e Discussione delle Procedure e Istruzioni Operative della FASE 1” tenutosi presso l’INT di Napoli	30.10.2017	4	-
INT di Napoli	Corso di formazione e affiancamento sui requisiti richiesti dalla Determina AIFA 809/2015 relativa alle unità di fase 1 – Ruolo del QA	24-25.10.2017	16	-
Bureau Veritas	Corso pratico sull’interpretazione ed applicazione della norma ISO 9001:2015	12-13.10.2017	16	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: “GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici” svoltosi presso l’INT di Napoli	27.09.2017	8	-
INT di Napoli	Corso di formazione e affiancamento sui requisiti richiesti dalla Determina AIFA 809/2015 relativa alle unità di fase 1 – Ruolo del QA	14.09.2017	8	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo “Impara dall’errore e segnala l’evento. La promozione della cultura per la sicurezza del paziente” tenutosi presso l’Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	22.06.2017	8	8,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo “Produrre documentazione e pubblicare in ambito scientifico” tenutosi presso l’Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	30.05.2017	8	8,70
INT di Napoli	Corso di formazione e affiancamento sui requisiti richiesti dalla Determina AIFA 809/2015 relativa alle unità di fase 1 – Ruolo del QA	17.05.2017	8	-
OPT S.r.l.	Corso di formazione dal titolo “Valutatori interni di sistemi di gestione in sanità con focus sulla Raccomandazione Min. nr. 14 ottobre 2012” tenuto dall’OPT presso l’A.O. Università della Campania Luigi Vanvitelli.	14-21.03.2017	16	15,00
INT di Napoli	Corso di formazione e affiancamento sui requisiti richiesti dalla Determina AIFA 809/2015 relativa alle unità di fase 1 – Ruolo del QA	17.03.2017	8	-
GIMBE	Corso di formazione dal titolo “Sperimentazioni cliniche: aspetti normativi e organizzativi” realizzato dal GIMBE e tenutosi a Bologna.	9-10.02.2017	16	24
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo “Il patologo e le Target therapies” tenutosi presso l’Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	16.12.2016	8	9,40
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo “La corretta gestione dei rifiuti – art.183 comma 1 del D.lgs. 152/06” tenutosi presso l’Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	15.09.2016	7	8,20

INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo "La gestione delle Emergenze – DLGS 81/08 E DM 10.03.98 Presentazione del piano di emergenza ed evacuazione dell'Istituto" tenutosi presso l'INT di Napoli.	23-24.06.2016	15	17,50
Università degli Studi di Napoli "Federico II"	Partecipazione al Master di II livello in "Management Sanitario" a.a. 2014/2015 svolto dall'Università degli Studi di Napoli "Federico II" – Scuola di Medicina e Chirurgia – Dipartimento di Sanità pubblica Scienze Mediche Preventive – Direttore del Corso: Prof.ssa Maria Triassi. Sede didattica Arsan.	11.03.2015 - 23.02.2016	An nu a le	60,00
AIFA	1° Simposio GCP – organizzato dall'AIFA	23.09.2015	8	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici" svoltosi presso l'INT di Napoli	06.11.2015	8	-
INT di Napoli	Partecipazione al corso dal titolo "Corso di formazione e informazione antincendio (rischio elevato) – Dlgs 81/08 e DM 10.03.98" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	24-25.09.2014	16	16,00
AIFA	"Corso di formazione per l'utilizzo del nuovo Osservatorio nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali OsSC" svoltosi presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)	14-16.04.2014	24	-
INT di Napoli	Partecipazione al corso dal titolo "Comunicazione e divulgazione in ambito sanitario" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	8-9.09.2014	12	12,1
INT di Napoli	Partecipazione al corso dal titolo "Tutela della salute e sicurezza nei luoghi di lavoro per i lavoratori – corso per dirigenti– ex art. 37 comma 7 Dlgs 81/08" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	26-27.03.2014	16	18,70
INT di Napoli	Partecipazione al corso dal titolo "Come leggere e scrivere un articolo scientifico" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	03.12.2013	8	9,00
INT di Napoli	Partecipazione al corso dal titolo "Corso di rianimazione cardiopolmonare di base con defibrillatore semiautomatico (BLS-D)" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	10.10.2013	9	11,80
OECD	Corso di formazione dal titolo: "International OECI Auditor Training" svoltosi presso l'IRCCS Giovanni Paolo II - Bari	03-04.07.2013	16	-
INT di Napoli	Partecipazione al corso dal titolo "Tutela della salute e sicurezza nei luoghi di lavoro per i lavoratori dei settori della classe di alto rischio – ex art. 37 Dlgs 81/08" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	20-21.03.2013	16	18,70
INT di Napoli	Partecipazione al corso teorico/pratico dal titolo "L'Appropriatezza nella Diagnostica di Medicina di laboratorio" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	2-9-16-21.05.2012	16	16,00
INT di Napoli	Partecipazione al corso teorico/pratico dal titolo "Il nuovo sistema di educazione continua in medicina: criteri, regole e procedure" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	19-20.12.2011	16	11,30
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Programma di training sulla sperimentazione clinica di fase I" svoltosi a Napoli – relatore Dr. Carlo Tomino	13-15.12.2011	24	-
INT di Napoli	Partecipazione al corso teorico/pratico dal titolo "Biobanca Oncologica" tenutosi presso l'INT di Napoli.	20.06.2011	4	4,00
AIOM	Partecipazione al corso Nazionale AIOM e SIAPEC-IAP dal titolo "Determinazione delle mutazioni di EGFR nel NSCLC – Determinazione delle mutazioni di KRAS nel carcinoma del colon-retto" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	14.06.2011	5	5,00

INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "NSCLC nel 2011: presente e futuro" tenutosi presso l'INT di Napoli	25.05.2011	8	-
INT di Napoli	Partecipazione al corso formativo dal titolo "Il patologo nell'era della tailored therapy" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	14-15.03.2011	10	10,00
INT di Napoli	Partecipazione al corso formativo dal titolo "Nuovi approcci terapeutici in oncologia medica" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	25-26.11.2010	8	5,00
INT di Napoli	Partecipazione al corso formativo dal titolo "Update del Carcinoma prostatico: ruolo diagnostico e prognostico dei biomarcatori tra presente e futuro" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	29.10.2010	8	5,00
AIFA	Partecipazione al corso di formazione dal titolo "Conduzione degli studi no-profit finanziati dall'AIFA" svoltosi presso l'AIFA - Roma	16-17.03.2010	16	-
INT di Napoli	Partecipazione al corso formativo dal titolo "La pubblicazione dei dati: l'iter di un articolo scientifico dalla pianificazione al referaggio" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	11.02.2010	8	-
AIFA	Partecipazione alla "Riunione di approfondimento sulla proposta dell'Ispettorato GCP dell'AIFA, prevista dal D.L.vo 200/2007, sui requisiti per la conformità alle GCP delle strutture sanitarie che eseguono sperimentazioni di Fase I, limitatamente ai centri clinici di tali strutture" svoltosi presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)	11.05.2009	8	-
INT di Napoli	Partecipazione al corso formativo dal titolo "Updating Course in Biological Therapy for Tumors: Scientific and Regulating aspect" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	11-12.12.2008	16	-
AIFA	Corso di formazione dal titolo "CTA – Clinical Trial Application – Decreto Ministeriale 21 dicembre 2007" svoltosi presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA)	15.05.2008	8	-
OECI	Practical Training Corse on "Accreditation of European Cancer Institutes", sulla qualità in campo oncologico promosso dall' OECI e svoltosi a Genova – Advanced Biotechnology Center.	28.05.2007	8	-
AIFA	Corso di formazione dal titolo "Corsi per la promozione delle GCP e per il miglioramento della qualità nelle sperimentazioni cliniche non a fini industriali" svoltosi presso l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA).	16-18.04.2007	24	-

<b>CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI</b>	
MADRELINGUA	<b>ITALIANO</b>

<b>ALTRE LINGUA</b>	
	<b>INGLESE</b>
• Capacità di lettura	BUONO
• Capacità di scrittura	BUONO
• Capacità di espressione orale	BUONO

	<b>FRANCESE</b>
• Capacità di lettura	BUONO
• Capacità di scrittura	BUONO
• Capacità di espressione orale	BUONO

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI	Ottime capacità comunicative e di adattamento continuo a livello professionale e di clima organizzativo. Ottima capacità di relazione con il pubblico.
CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Responsabile scientifico del progetto di ricerca corrente</b> dal titolo: <i>“Creazione di un sistema telematico per la gestione degli studi clinici attivati presso l’Istituto”</i> che ha portato allo sviluppo della piattaforma web-based SMART il cui obiettivo principale è la gestione integrata delle diverse attività legate alla sperimentazione clinica, al fine di armonizzare le procedure migliorando l’efficienza del sistema.</li> <li>• <b>Responsabile scientifico del Progetto di ricerca</b> dal titolo: <i>“Ampliamento della piattaforma SMART per la valorizzazione delle sperimentazioni cliniche”</i> supportato dalla Roche e relativo alla valutazione del risparmio economico a carico del SSR derivante dall’attivazione degli studi clinici (Deliberazione N. 169 del 03/03/2020).</li> <li>• <b>Responsabile scientifico del progetto 5XMILLE</b> dal titolo: <i>“Sviluppo di una piattaforma informatica per la raccolta, gestione ed analisi di dati clinico- patologici e sperimentali”</i> il cui obiettivo principale è creare uno strumento che permetta la gestione centralizzata dei dati relativi ai pazienti trattati (informazioni cliniche, epidemiologiche, molecolari) (Deliberazione N. 792 del 30/07/2021).</li> <li>• <b>Napoli, 09-10/11/2020</b> - Responsabile Scientifico del corso di formazione dal titolo: <i>“GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici”</i> tenutosi presso l’NT di Napoli</li> <li>• <b>Napoli, 13 dicembre 2019</b> - Componente del Comitato Scientifico del corso di formazione dal titolo: <i>“Sperimentazione clinica no profit: quali prospettive?”</i> tenutosi a Napoli</li> <li>• <b>Napoli, 22 novembre 2019</b> - Responsabile Scientifico del corso di formazione dal titolo: <i>“GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici”</i> tenutosi presso l’NT di Napoli</li> <li>• <b>Napoli, 17/09 – 07/10/2019</b> - Responsabile Scientifico del corso di formazione dal titolo <i>“Le Procedure Operative Generali. Diffusione ed applicazione”</i> tenutosi presso l’LN. T di Napoli.</li> <li>• <b>Napoli, 11-12 novembre 2019</b> - Componente del Comitato Scientifico del corso di formazione dal titolo: <i>“Quality Assurance nella conduzione degli studi clinici”</i> tenutosi a Napoli</li> <li>• <b>Napoli, 21-22.11.2018</b> - Responsabile Scientifico del corso di formazione dal titolo: <i>“GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici”</i> tenutosi presso l’NT di Napoli</li> <li>• <b>Napoli, 28-29/05/2018</b> - Responsabile Scientifico del corso di formazione dal titolo: <i>“Quality IRCCS - La cultura della Qualità – Analisi del Sistema di Gestione per la Qualità secondo la ISO 9001:2015 istituzionale ed applicazione”</i> tenutosi presso l’NT di Napoli</li> <li>• <b>Napoli, 27/09/2017</b> - Responsabile Scientifico del corso di formazione dal titolo: <i>“GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici”</i> tenutosi presso l’NT di Napoli</li> <li>• <b>Napoli, 6/11/2015</b> - Responsabile Scientifico del corso di formazione dal titolo: <i>“GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici”</i> tenutosi presso l’NT di Napoli</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Napoli, 26-27/11/2012</b> - Responsabile Scientifico del corso di formazione dal titolo: “Aspetti regolatori delle Sperimentazioni Cliniche” tenutosi presso l’NT di Napoli</li> <li>• <b>Napoli, 29/11/2011</b> - Responsabile Scientifico del corso di formazione dal titolo: “Ricerca biomedica tra privacy e qualità” tenutosi presso l’NT di Napoli</li> </ul>
--	---

<p>CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE</p>	<p><b>Attività didattica a corsi di laurea/master universitari etc</b></p> <p><i>Roma, luglio 2019 – attualmente</i> Supervisione/coordinamento Project Work nell'ambito dell'Executive Master in Management della Filiera della Salute – Major Sperimentazione Clinica che si svolge presso la Luiss Business School di Roma –Edizioni: 2018/2019; 2019/2020; 2020/2021.</p> <p><i>Roma, ottobre 2018 – attualmente</i> Coordinatore Scientifico del Master Universitario di II Livello in Management della filiera della salute - Major in “Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi” che si svolge presso la Luiss Business School di Roma –Edizioni: 2018/2019; 2019/2020; 2020/2021.</p> <p><i>Napoli, 04 ottobre 2021</i> Docenza dal titolo “Le Good Clinical Practice” nell’ambito del “Master in Metodi Statistici per la Ricerca Clinica e l'Epidemiologia” svoltosi presso l’Università degli Studi di Napoli “Luigi Vanvitelli”.</p> <p><i>Roma, 11 settembre 2021</i> Docenza dal titolo “Audit sperimentazioni cliniche: riepilogo ed esercitazioni” nell’ambito del “Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi” svoltosi presso la Luiss Business School.</p> <p><i>Roma, 19 giugno 2021</i> Docenza dal titolo “Quality Assurance degli studi clinici” nell’ambito del “Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi” svoltosi presso la Luiss Business School.</p> <p><i>Roma, 07 maggio 2021</i> Docenza dal titolo “Gestione e conduzione degli studi clinici no-profit; analisi del rischio di una sperimentazione” nell’ambito del “Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi” svoltosi presso la Luiss Business School</p> <p><i>Roma, 24 aprile 2021</i> Docenze dal titolo “Protocollo e documenti di uno studio clinico - Consenso informato ed informativa al trattamento dati personali: Aspetti pratici” nell’ambito del “Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi” svoltosi presso la Luiss Business School di Roma.</p> <p><i>Napoli, 19 febbraio 2021</i> Componente commissione presentazioni Project Works nell'ambito del Master</p>
---	---

Executive della Filiera della Salute "Sperimentazione Clinica" - Luiss Business School di Roma

*Roma, 13 febbraio 2021*

Docenza dal titolo "Tipologie di studi clinici. Aspetti pratici: normativi ed autorizzativi" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svoltosi presso la Luiss Business School di Roma

*Roma, 16 gennaio 2021*

Docenza dal titolo "GCP: aspetti pratici" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svoltosi presso la Luiss Business School di Roma.

*Napoli, 18 luglio 2020*

Docenza dal titolo "Quality Assurance degli studi clinici" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svolta da remoto presso la Luiss Business School.

*Napoli, 05-06 giugno 2020*

Docenza dal titolo "Gestione e conduzione degli studi clinici no-profit; analisi del rischio di una sperimentazione ed emendamenti" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svolta da remoto presso la Luiss Business School.

*Roma, 22 febbraio 2020*

Docenza dal titolo "Tipologie di studi clinici. Aspetti pratici: normativi ed autorizzativi" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svoltosi presso la Luiss Business School di Roma

*Roma, 15 febbraio 2020*

Componente commissione presentazioni Project Works nell'ambito del Master Executive della Filiera della Salute "Sperimentazione Clinica" - Luiss Business School di Roma

*Roma, 25 gennaio 2020*

Docenza dal titolo "GCP: aspetti pratici" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svoltosi presso la Luiss Business School di Roma.

*Roma, 05 ottobre 2019*

Docenza dal titolo "Quality Assurance degli studi clinici" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svoltosi presso la Luiss Business School.

*Roma, 25 maggio 2019*

Docenza dal titolo "Gestione e conduzione degli studi clinici no-profit" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svoltosi presso la Luiss Business School.

*Roma, 16 febbraio 2019*

Docenza dal titolo "Tipologie di studi clinici. Aspetti pratici: normativi ed autorizzativi" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svoltosi presso la Luiss Business School di

	<p>Roma</p> <p><i>Roma, 10 – 25 febbraio 2019</i></p> <p>Supervisione di un Project work nell'ambito del Master Executive della Filiera della Salute "Pharmaceutical &amp; Healthcare Administration" - Luiss Business School di Roma</p> <p><i>Roma, 19 gennaio 2019</i></p> <p>Docenza dal titolo "GCP: aspetti pratici" nell'ambito del "Major in Sperimentazione Clinica: aspetti regolatori, gestionali e operativi" svoltosi presso la Luiss Business School di Roma.</p> <p><i>Napoli, 2010 – 2011</i></p> <p>Docente in Microbiologia e Virologia nell'ambito del Corso di Laurea in Tecniche di Laboratorio Biomedico dell'Università degli studi di Napoli – "Federico II" – 16 ore</p>
--	---

<p>CAPACITÀ E COMPETENZE INFORMATICHE</p> <p><i>Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.</i></p>	<p>Ottima conoscenza del sistema operativo Windows 9X/2K/XP/Vista</p> <p>Ottima conoscenza del pacchetto Microsoft Office: MS Word, MS Excel, MS Power Point e MS Access</p> <p>Buona conoscenza del client di posta elettronica Microsoft Outlook</p> <p>Buona conoscenza del browser: MS Internet Explorer</p> <p>Buona conoscenza del programma Photoshop CS</p> <p>Conoscenza base di tecniche di programmazione (Visual Basic)</p> <p>Capacità di strutturare database con relative query per l'analisi dei dati</p>
---	---

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE  
**ULTERIORI ATTIVITÀ FORMATIVE IN QUALITÀ DI DOCENTE**

Ente	Titolo Corso/Convegno/Seminario	Data	ore	ECM
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Le Good Clinical Practice (R2) nella conduzione di studi clinici di fase 1 illustrando nello specifico le seguenti Procedure Operative Standard (SOP)", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	05.10.2021	0,5	-
AORN Santobono-Pausilipon di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Presentazione e discussione delle Procedure Operative Standard di fase 1 – Programma di fase 1 AORN Santobono-Pausilipon", svoltosi in modalità WEBINAR presso l'AORN Santobono-Pausilipon di Napoli	29.06; 02.07; 09.07.2021	3	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Le Good Clinical Practice (R2) nella conduzione di studi clinici di fase 1 illustrando nello specifico le seguenti Procedure Operative Standard (SOP)", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	26.05.2021	1	-
AORN Santobono-Pausilipon di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice – Linea Guida per una Buona Pratica Clinica ICH E6 (R2)", svoltosi presso l'AORN Santobono-Pausilipon di Napoli	15.05.2021	1	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice nella promozione di studi clinici (R2) illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) ruolo Promotore", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	28.04.2021	0,5	-
AORN Santobono-Pausilipon di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Requisiti richiesti dalla determina AIFA 809/2015 e principali finding delle Ispezioni; Relazione sulle attività di assicurazione di Qualità; Condivisione delle attività	27.03.2021	1	-

		svolte per l'autocertificazione del Programma Fase 1" svoltosi presso l'AORN Santobono-Pausilipon di Napoli			
ISS - ACC		Corso di formazione dal titolo: "Programma di Formazione per Clinical Monitor per gli IRCCS aderenti a ACC", organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità e ACC.	19-22.03.2021	8	-
INT Napoli	di	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice (R2) nella gestione di studi clinici di fase I illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) FASE 1", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	18.02.2021	1	-
INT Napoli	di	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice nella promozione di studi clinici (R2) illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) ruolo Promotore", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	26.01.2021	0,5	-
AOU Napoli "Luigi Vanvitelli"	di	Corso di formazione dal titolo: "Linea Guida per una Buona Pratica Clinica ICH E6 (R2)", svoltosi presso l'AOU "Luigi Vanvitelli" di Napoli	19.12.2020	4	-
INT Napoli	di	Corso di formazione dal titolo: "Ruolo Dell'Anatomia Patologica nel Percorso delle Sperimentazioni Cliniche" tenutosi presso l'INT di Napoli	17.12.2020	1	2,00
INT Napoli	di	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice (R2) nella gestione di studi clinici di fase I illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) FASE 1", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	16.12.2020	0,5	-
AOU Napoli "Luigi Vanvitelli"	di	Corso di formazione dal titolo: "Linea Guida per una Buona Pratica Clinica ICH E6 (R2)", svoltosi presso l'AOU "Luigi Vanvitelli" di Napoli	12.12.2020	0,5	-
Azienda Ospedaliera a Università di Parma		Corso di formazione da remoto dal titolo "Primo incontro del Gruppo di Quality Assurance in servizio a tempo pieno in strutture pubbliche ed IRCCS di Fase 1" - Quality Assurance: ruolo, responsabilità e limiti"	10.12.2020	0,5	-
AOU Napoli "Luigi Vanvitelli"	di	Formazione, da remoto, dal titolo: "Procedure Operative Standard - fase I ed analisi delle CAPA", svoltosi presso l'AOU "Luigi Vanvitelli" di Napoli	28.11.2020	0,5	-
AOU Napoli "Luigi Vanvitelli"	di	Formazione, da remoto, dal titolo: "Procedure Operative Standard - fase I ed analisi delle CAPA", svoltosi presso l'AOU "Luigi Vanvitelli" di Napoli	14.11.2020	0,5	-
INT Napoli	di	Corso di formazione dal titolo: "GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici" tenutosi presso l'INT di Napoli	9-10.11.2020	0,5	1,00
IRCCS Bari	di	Corso di formazione, da remoto, dal titolo: "Good Clinical Practice in Fase I: digitalizzazione delle procedure a garanzia della qualità", svoltosi presso l'Oncologico di Bari.	4-6.11.2020	3	-
AOU Napoli "Luigi Vanvitelli"	di	Formazione, da remoto, dal titolo: "Procedure Operative Standard - fase I ed analisi delle CAPA", svoltosi presso l'AOU "Luigi Vanvitelli"	31.10.2020	0,5	-
INT Napoli	di	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice (R2) nella gestione di studi clinici di fase I illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) FASE 1", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	13.10.2020	0,5	-

AORN Santobono-Pausilipon di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice – Linea Guida per una Buona Pratica Clinica ICH E6 (R2)", svoltosi presso l'AORN Santobono-Pausilipon di Napoli	10.10.2020	1	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "La Good Clinical Practice nella promozione di studi clinici (R2) illustrando nello specifico le Procedure Operative Standard (SOP) ruolo", svoltosi presso l'INT di Napoli – WEBINAR	23.09.2020	0,5	-
INT di Napoli	Corso di formazione da remoto dal titolo "Primo incontro del Gruppo di Quality Assurance in servizio a tempo pieno in strutture pubbliche ed IRCCS di Fase 1" - Quality Assurance: ruolo, responsabilità e limiti"	28.05.2020	1	-
INT di Napoli	Corso di formazione da remoto dal titolo "Primo incontro del Gruppo di Quality Assurance in servizio a tempo pieno in strutture pubbliche ed IRCCS di Fase 1" - Quality Assurance: ruolo, responsabilità e limiti"	18.05.2020	1	-
INT di Napoli	Corso di formazione da remoto dal titolo "Primo incontro del Gruppo di Quality Assurance in servizio a tempo pieno in strutture pubbliche ed IRCCS di Fase 1" - Quality Assurance: ruolo, responsabilità e limiti"	07.05.2020	1	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "AMORe 3.0 – Appropriatelyzza e sostenibilità" svoltosi a Napoli	14.02.2020	1	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "10 anni di progressi in oncologia Polmonare" svoltosi a Napoli	31.10.2020	0,2	-
Andromeda E20	Corso di formazione dal titolo: "Sperimentazione clinica no-profit: quali prospettive?" svoltosi a Napoli	13.12.2019	0,5	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Attività Di Programmazione Della Ricerca Scientifica" tenutosi presso l'NT di Napoli	12.12.2019	1	2,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Seminari multidisciplinari a cura dell'UOC Chirurgica Colon-rettile" tenutosi presso l'NT di Napoli	03.12.2019	1	1,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici" tenutosi presso l'NT di Napoli	22.11.2019	1	-
3P Solution	Corso di formazione dal titolo "Quality Assurance nella conduzione degli studi clinici" tenutosi a Napoli.	11-12.11.2019	1	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo "Le Procedure Operative Generali. Diffusione ed applicazione" tenutosi presso l'I.N. T di Napoli.	17.09.2019	1	1,00
INT di Napoli	Relazione dal titolo: "Attualità in tema di sperimentazioni cliniche" nell'ambito del Meeting Premio Giovani Ricercatori, svolto presso l'Eremo dei Camaldoli.	17-18.06.2019	1	-
ND	Partecipazione al convegno "Nuovi approcci terapeutici e nuove speranze per il trattamento del cancro" svoltosi ad Agropoli – Castello Aragonese	18.05.2019	1	-
INT di Napoli	Relazione dal titolo: "Il Sistema Gestione Qualità del Pascale" nell'ambito del Meeting dal titolo: "Anniversario del 160-anno dalla nascita del Fondatore Giovanni Pascale, Senatore del Regno (dal 1919 – al 1936)	14.05.2019	0,2	-
SIFO	Corso di formazione dal titolo: "Il farmacista e la ricerca clinica: quale contributo all'indomani del nuovo Regolamento Europeo e della Legge 3/2018?" svoltosi a Napoli	15.02.2019	0,5	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo "La gestione degli studi di fase 1 – approfondimenti sulla Determina AIFA n.809/2015 e corretta applicazione in un IRCCS" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	07-29.11; 07-20.12.2018	3	3,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici" tenutosi presso l'NT di Napoli	21-22.11.2018	1	-

INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo "Quality IRCCS - La cultura della Qualità – Analisi del Sistema di Gestione per la Qualità secondo la ISO 9001:2015 istituzionale ed applicazione" tenutosi presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli.	28-29.05.2018	1	-
INT di Napoli	Presentazione e Discussione delle Procedure e Istruzioni Operative della FASE 1	30.10.2017	0,5	-
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici" svoltosi presso l'INT di Napoli	27.09.2017	0,5	-
Università di Napoli "Federico II"	Corso di formazione dal titolo: "Proposta di una metodologia operativa di Risk Management per il contenimento della spesa da eventi avversi da impiego di farmaci" svolto dalla Federico II	16.05.2016	1	-
Qibli srl	Partecipazione in qualità di docente al "Progetto di formazione dei comitati etici sulle problematiche bioetiche correlate alla sperimentazione dei farmaci" tenutosi a Napoli.	18.02 – 24.06.2015	6	6,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Aspetti regolatori delle Sperimentazioni Cliniche" tenutosi presso l'NT di Napoli.	26-27.09.2012	2	2,00
INT di Napoli	Corso di formazione dal titolo: "Ricerca biomedica tra privacy e qualità" tenutosi presso l'NT di Napoli.	29.11.2011	1	1,00

PATENTE O PATENTI	Patente di tipo B
-------------------	-------------------

ULTERIORI INFORMAZIONI	<p><b>Autore di 40 pubblicazioni scientifiche su riviste internazionali</b></p> <p>Indici Bibliometrici</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pubblicazioni Totali: 40, di cui 23 come autore</li> <li>• Citazioni Totali relative alle 23 pubblicazioni come autore: 1765</li> <li>• h-Index relative alle 23 pubblicazioni come autore: 9</li> <li>• Numero lavori a primo nome: 5</li> </ul>
------------------------	--

PUBBLICAZIONI COME  
AUTORE

- 23 Ottaiano A, Petito A, Santorsola M, Gigantino V, Capuozzo M, Fontanella D, Di Franco R, Borzillo V, Buonopane S, Ravo V, Scipilliti E, Totaro G, Serra M, Ametrano G, Penta R, Tatangelo F, Scognamiglio G, Di Mauro A, Di Bonito M, Napolitano M, Scala S, Rea G, Santagata S, Lombardi A, Grimaldi A, Caputo C, Crispo A, Celentano E, De Feo G, Circelli L, Savarese G, Ruggiero R, Perri F, Granata V, Botti G, Caraglia M, Nasti G and Muto P. *Prospective Evaluation of Radiotherapy-Induced Immunologic and Genetic Effects in Colorectal Cancer Oligo-Metastatic Patients with Lung-Limited Disease: The PRELUDE-1 Study*. *Cancers*. 2021, 13(16), 4236;
- 22 Pascarella G, Rossi M, Montella E, Capasso A, De Feo G, Botti G, Nardone A, Montuori P, Triassi M, D'Auria S, Morabito A. *Risk Analysis in Healthcare Organizations: Methodological Framework and Critical Variables*. *Risk Manag Healthc Policy*. 2021 Jul 8; 14:2897-2911.
- 21 Ottaiano A, Scala S, Santorsola M, Trotta AM, D'Alterio C, Portella L, Clemente O, Nappi A, Zanaletti N, De Stefano A, Avallone A, Granata V, Notariello C, Luce A, Lombardi A, Picone C, Petrillo A, Perri F, Tatangelo F, Di Mauro A, Albino V, Izzo F, Rega D, Pace U, Di Marzo M, Chiodini P, De Feo G, Del Prete P, Botti G, Delrio P, Caraglia M, Nasti G. *Aflibercept or bevacizumab in combination with FOLFIRI as second-line treatment of mRAS metastatic colorectal cancer patients: the ARBITRATION study protocol*. *Ther Adv Med Oncol*. 2021 Mar 24; 13:1758835921989223.
- 20 Miscio L, Olivieri A, Labonia F, De Feo G, et al. *Evaluation of the diagnostic accuracy of a new point-of-care rapid test for SARS-CoV-2 virus detection*. *J Transl Med*. 2020; 18: 488. *Published online 2020 Dec 21. doi: 10.1186/s12967-020-02651-y*.
- 19 D'Ambrosio F, De Feo G, et al. *Clinical trials and drug cost savings for Italian health service*. *BMC Health Serv Res*. 2020 Nov 26;20(1):1089. *doi: 10.1186/s12913-020-05928-6*
- 18 Ottaiano A, Scala S., Normanno N, et al. *Cetuximab, irinotecan and fluorouracil in first-line treatment of immunologically selected advanced colorectal cancer patients: the CIFRA study protocol*. *BMC Cancer* (2019) 19:899: <https://doi.org/10.1186/s12885-019-6109-z>.
- 17 Pascarella G, Capasso A, Nardone A, Triassi M, Pignata S, Arenare L, Ascierio P, Curvietto M, Maiolino P, D'Aniello R, Montanino A, Laudato F, De Feo G, Botti G, Perrone F, Petrillo A, Cavalcanti E, Lastoria S, Maurea N, Morabito A. *Costs of clinical trials with anticancer biological agents in an Oncologic Italian Cancer Center using the activity-based costing methodology*. *PLoS One*. 2019 Jan 8;14(1):e0210330.
- 16 Caponigro F, Di Gennaro E, Ionna F, Longo F, Aversa C, Pavone E, Maglione MG, Di Marzo M, Muto P, Cavalcanti E, Petrillo A, Sandomenico F, Maiolino P, D'Aniello R, Botti G, De Cecio R, Losito NS, Scala S, Trotta A, Zotti AI, Bruzzese F, Daponte A, Calogero E, Montano M, Pontone M, De Feo G, Perri F, Budillon A. *Phase II clinical study of valproic acid plus cisplatin and cetuximab in recurrent and/or metastatic squamous cell carcinoma of Head and Neck-V-CHANCE trial*. *BMC Cancer* 2016 Nov 25;16(1):918.
- 15 De Feo G, D'Ambrosio F, Palmieri G, Perrone F Ciliberto G. *The organization of clinical trials for oncology at IRCCS Istituto Nazionale Tumori "Fondazione G. Pascale" Napoli and the impact of the OEIC accreditation process* *Tumori* 2016 Jan 29;101 Suppl 1:0.
- 14 De Feo G, Frontini L, Rota S, Pepe A, Signoriello S, Labianca R, Sobrero A, De Placido S, Perrone F. *Time required to start multicentre clinical trials within the Italian Medicine Agency programme of support for independent research*. *J Med Ethics* 2015; 0:1-5.
- 13 De Feo G, Piccirillo M. C., Martino M, Morabito A. *Direttiva Europea 2001/20/EC sulla sperimentazione clinica: implicazioni sulla ricerca clinica in Italia*. *Pratica Medica & Aspetti Legali* 2013; 7(1): 5-10.
- 12 De Feo G, Chiabrando G, Cannovo N, Galluccio A and Tomino C. *Harmonization of the Practice of Independent Ethics Committees in Italy: Project e-submission*. *Plos One*. 2012 November; 7 (11).
- 11 F. Nuzzo, C. Gallo, S. Lastoria, M. Di Maio, M. C. Piccirillo, A. Gravina, G. Landi, E. Rossi, C. Pacilio, V. Labonia, F. Di Rella, A. Bartiromo, G. Buonfanti, G. De Feo, G. Esposito, R. D'Aniello, P. Maiolino, S. Signoriello, E. De Maio, V. Tinessa, G. Colantuoni, M. De

- Laurentiis, M. D'Aiuto, M. Di Bonito, G. Botti, P. Giordano, G. Daniele, A. Morabito, N. Normanno, A. de Matteis and F. Perrone. *Bone effect of adjuvant tamoxifen, letrozole or letrozole plus zoledronic acid in early-stage breast cancer: the randomized phase 3 HOBEO study*. *Annals of Oncology*. 2012 March.
- 10 Costanzo R, Piccirillo MC, Sandomenico C, Carillio G, Montanino A, Daniele G, Giordano P, Bryce J, **De Feo G**, Di Maio M, Rocco G, Normanno N, Perrone F, Morabito A. *Gefitinib in non small cell lung cancer*. *J Biomed Biotechnol*. 2011 May; 2011: 815269
  - 9 Daniele G, Giordano P, De Luca A, Piccirillo MC, Di Maio M, Giudice AD, **De Feo G**, Bryce J, Lamura L, Vecchione A, Normanno N, Perrone F. *Anticancer effect of bisphosphonates: new insights from clinical trials and preclinical evidence*. *Expert Rev Anticancer Ther* 2011 Feb; 11(2): 299-307.
  - 8 F. Perrone, **G. De Feo**, A. Del Giudice, J. Bryce. *Costa anche fare ricerca non profit*. *Italian Journal of Medicine* 2010 December; 4(1): 13-15.
  - 7 **G. De Feo**, S. Signoriello, J.C. Bryce, A. Del Giudice, G. Canzanella, F. Crudele, F. Romano, G. de Matteis, M. Florio, F. Falasconi, A. Savio, P. Giordano, G. Daniele, M. Iaccarino, M.C. Piccirillo, M. Di Maio, A. Morabito, C. Gallo, F. Perrone. *Time Spent for Activation of Non-Profit Studies in Oncology in Italy*. *Plos one* 2010 July; 5(7).
  - 6 M.C. Piccirillo, G. Daniele, M. Di Maio, J.C. Bryce, **G. De Feo**, A. Del Giudice, F. Perrone & A. Morabito. *Vinorelbine for non-small cell lung cancer*. *Expert Opin Drug Safety* 2010 May; 9(3):493-510.
  - 5 Rossi E, Morabito A, Di Rella F, Esposito G, Gravina A, Labonia V, Landi G, Nuzzo F, Pacilio C, De Maio E, Piccirillo MC, **De Feo G**, D'Aiuto G, Botti G, Gallo C, Perrone F, de Matteis A. *Endocrine effects of adjuvant letrozole versus tamoxifen in hormone responsive postmenopausal early breast cancer patients: results from the HOBEO randomized trial*. *Journal of Clinical Oncology J Clin Oncol*. 2009 Jul 1;27(19):3192-7.
  - 4 Morabito A, Piccirillo MC, Falasconi F, **De Feo G**, Del Giudice A, Bryce J, Di Maio M, De Maio E, Normanno N, Perrone F. *Vandetanib (ZD6474), a Dual Inhibitor of Vascular Endothelial Growth Factor Receptor (VEGFR) and Epidermal Growth Factor Receptor (EGFR) Tyrosine Kinases: Current Status and Future Directions*. *Oncologist* 2009 Apr;14(4):378-90.
  - 3 Di Maio M, De Maio E, Morabito A, D'Aniello R, **De Feo G**, Gallo C and Perrone F. *Hormonal Teratment of Human Hepatocellular Carcinoma*. *Ann. N.Y. Acad. Sci* 2006 Nov; 1089:252-61.
  - 2 Normanno N, De Luca A, Bianco C, Strizzi L, Mancino M, Maiello MR, **De Feo G**, Caponigro F, Salomon DS. *Epidermal growth factor receptor (EGFR) signalling in cancer*. *Gene* 2006 Jan 17; 366 (1): 2-16.
  - 1 Maione P, Perrone F, Gallo C, Manzione L, Piantedosi F, Barbera S, Cigolari S, Rosetti F, Piazza E, Robbiati SF, Bertetto O, Novello S, Migliorino MR, Favaretto A, Spatafora M, Ferrau F, Frontini L, Bearz A, Repetto L, Gridelli C, Barletta E, Barzelloni ML, Iaffaioli RV, De Maio E, Di Maio M, **De Feo G**, et al. *Pretreatment quality of life and functional status assessment significantly predict survival of elderly patients with advanced non-small-cell lung cancer receiving chemotherapy: a prognostic analysis of the multicenter Italian lung cancer in the elderly study*. *Journal of Clinical Oncology* 2005 Oct 1;23(28):6865-72.

PUBBLICAZIONI NEI  
QUALI IL SOTTOSCRITTO  
È CITATO IN APPENDICE

- 17 De Placido S, Gallo C, De Laurentiis M, Bisagni G, Arpino G, Sarobba MG, Riccardi F, Russo A, Del Mastro L, Cogoni AA, Cognetti F, Gori S, Foglietta J, Frassoldati A, Amoroso D, Laudadio L, Moscetti L, Montemurro F, Verusio C, Bernardo A, Lorusso V, Gravina A, Moretti G, Lauria R, Lai A, Mocerino C, Rizzo S, Nuzzo F, Carlini P, Perrone F; GIM Investigators. *Adjuvant anastrozole versus exemestane versus letrozole, upfront or after 2 years of tamoxifen, in endocrine-sensitive breast cancer (FATA-GIM3): a randomised, phase 3 trial.* Lancet Oncol. 2018 Feb 23.
- 16 Pignata S, Scambia G, Ferrandina G, Savarese A, Sorio R, Breda E, Gebbia V, Musso P, Frigerio L, Del Medico P, Lombardi AV, Febbraro A, Scollo P, Ferro A, Tamberi S, Brandes A, Ravaioli A, Valerio MR, Aitini E, Natale D, Scaltriti L, Greggi S, Pisano C, Lorusso D, Salutari V, Legge F, Di Maio M, Morabito A, Gallo C, Perrone F. *Carboplatin Plus Paclitaxel Versus Carboplatin Plus Pegylated Liposomal Doxorubicin As First-Line Treatment for Patients With Ovarian Cancer: The MITO-2 Randomized Phase III Trial.* J Clin Oncol. 2011 Aug 15.
- 15 Nuzzo F, Morabito A, Gravina A, Di Rella F, Landi G, Pacilio C, Labonia V, Rossi E, De Maio E, Piccirillo MC, D'Aiuto G, Thomas R, Rinaldo M, Botti G, Di Bonito M, Di Maio M, Gallo C, Perrone F, de Matteis A. *Effects on quality of life of weekly docetaxel-based chemotherapy in patients with locally advanced or metastatic breast cancer: results of a single-centre randomized phase 3 trial.* BMC Cancer. 2011 Feb 16; 11:75.
- 14 S.Pignata, G.Scambia, A.Savarese, E.Breda, R.Sorio, C.Pisano, D.Lorusso, F.Cognetti, A.Vernaglia Lombardi, V.Gebbia, P.Scollo, A.Morabito, G.Signoriello, F.Perrone: *Carboplatin and Pegylated Liposomal Doxorubicin for Advanced Ovarian Cancer: Preliminary Activity Results of the MITO-2 Phase III Trial.* Oncology 76: 49-54, 2009.
- 13 C.Gridelli, A.Morabito, V.Gebbia, M.Mencoboni, F.Carrozza, MG.Viganò, C.Verusio, R.Bollina, R.Mattioli, MR.Valerio, G.Valmadre, P.Maione, A.Rossi, T.Cascone, F.Morgillo, M.Di Maio,MC. Piccirillo, C.Gallo, F.Perrone, F.Ciardello F. *Cetuximab and gemcitabine in elderly or adult PS2 patients with advanced non-small-cell lung cancer: The cetuximab in advanced lung cancer (CALC1-E and CALC1-PS2) randomized phase II trials.* Lung Cancer. 2010 Jan;67(1):86-92.
- 12 Gebbia V, Gridelli C, Verusio C, Frontini L, Aitini E, Daniele B, Gamucci T, Mancuso G, Di Maio M, Gallo C, Perrone F, Morabito A. *Weekly docetaxel vs. docetaxel-based combination chemotherapy as second-line treatment of advanced non-small-cell lung cancer patients. The DISTAL-2 randomized trial.* Lung Cancer. 2008 Jul 14.
- 11 E. Rossi, A. Morabito, E. De Maio, F. Di Rella, G. Esposito, A. Gravina, V. Labonia, G. Landi, F. Nuzzo, C. Pacilio, MC. Piccirillo, G. D'Aiuto, M. D'Aiuto, M. Rinaldo, G.Botti, C. Gallo, F. Perrone, A. de Matteis: *Endocrine effects of adjuvant letrozole plus triptorelin versus tamoxifen plus triptorelin in premenopausal patients with early breast cancer.* J Clin Oncol 2008 Jan 10; 26(2): 264-70.
- 10 Nuzzo F, Morabito A, De Maio E, Di Rella F, Gravina A, Labonia V, Landi G., C.Pacilio, MC.Piccirillo, E.Rossi, G.D'Aiuto, R.Thomas, S.Gori, M. Colozza, S. De Placido, R. Lauria, G. Signoriello, C.Gallo, F.Perrone, A.de Matteis: *Weekly docetaxel versus CMF as adjuvant chemotherapy for elderly breast cancer patients: safety data from the multicentre phase 3 randomised ELDA trial.* Crit Rev Oncol Hematol. 2008 May;66(2):171-80.
- 9 Morabito A, Piccirillo MC, Monaco K, Pacilio C, Nuzzo F, Chiodini P, Gallo C, de Matteis A and Perrone F. *First line chemotherapy for HER-2 negative metastatic breast cancer patients who received anthracyclines as adjuvant treatment.* The Oncologist 2007 Nov;12(11):1288-98.
- 8 Gridelli C, Maione P, Illiano A, Piantedosi F, Favaretto A, A. Bearz, S.F. Robbiati, V. Filippazzi, V. Lorusso, F. Carozza, R.V. Iaffaioli, L. Manzione, C. Gallo, A. Morabito, F. Perrone, on behalf of the MILES Investigators: *Cisplatin plus gemcitabine or vinorelbine for elderly patients with advanced non-small cell lung cancer: the MILES-2P studies.* J Clin Oncol 25: 4663-4669, 2007.

**PUBBLICAZIONI NEI  
QUALI IL SOTTOSCRITTO  
È CITATO IN APPENDICE**

- 7 Gridelli C, Gallo C, Ceribelli A, Gebbia V, Gamucci T, Ciardiello F, Carozza F, Favaretto A, Daniele B, Galetta D, Barbera S, Rosetti F, Rossi A, Maione P, Cognetti F, Testa A, Di Maio M, Morabito A, Perrone F; on behalf of the GECO investigators. *Factorial phase III randomised trial of rofecoxib and prolonged constant infusion of gemcitabine in advanced non-small-cell lung cancer: the GEmcitabine-COxib in NSCLC (GECO) study*. *Lancet Oncol*. 2007 Jun;8(6):500-12.
- 6 De Maio E, Pacilio C, Gravina A, Morabito A, Di Rella F, Labonia V, Landi G, Nuzzo F, Rossi E, Silvestro P, Botti G, Di Bonito M, Curcio MP, Formichelli F, La Vecchia F, Staiano M, Maurea N, D'Aiuto G, D'Aiuto M, Thomas R, Signoriello G, Perrone F, de Matteis A. *Vinorelbine plus 3-weekly trastuzumab in metastatic breast cancer: a single-centre phase 2 trial*. *BMC Cancer* 2007 Mar 20;7:50.
- 5 Pacilio C, Morabito A, Nuzzo F, Gravina A, Labonia V, Landi G, Rossi E, De Maio E, Di Maio M, D'Aiuto G, Botti G, Normanno N, Chiodini P, Gallo C, Perrone F, de Matteis A on behalf of the NCI-Naples Breast Cancer Group. *Is epirubicin effective in first line chemotherapy of metastatic breast cancer after an epirubicin-containing adjuvant treatment? A single centre phase III trial*. *Br J Cancer* 2006 May 8;94 (9): 1233-6.
- 4 Pignata S, Gallo C, Daniele B, Elba S, Giorgio A, Capuano G, Adinolfi LE, De Sio I, Izzo F, Farinati F, Del Naja C, Stanzione M, Castiglione F, Marone G, Cuomo O, Felder M, Gaeta GB, De Maio E, Di Maio M, Signoriello G, Perrone F; CLIP Investigators. *Characteristics at presentation and outcome of hepatocellular carcinoma (HCC) in the elderly. A study of the Cancer of the Liver Italian Program (CLIP)*. *Crit Rev Oncol Hematol* 2006 Sep;59(3):243-9.
- 3 Pignata S, Scambia G, Savarese A, Breda E, Scollo P, De Vivo R, Rossi E, Gebbia V, Natale D, Del Gaizo F, Naglieri E, Ferro A, Musso P, D'Arco AM, Sorio R, Pisano C, Di Maio M, Signoriello G, Annunziata A and Perrone F, on behalf of the MITO Investigators (see appendix). *Safety of a 3-weekly schedule of carboplatin plus pegylated liposomal doxorubicin as first line chemotherapy in patients with ovarian cancer: preliminary results of the MITO-2 randomized trial (ClinicalTrials.gov Identifier: NCT00326456)*. *BMC Cancer* 2006 Aug 1;6(1): 202.
- 2 Di Maio M, Gridelli C, Gallo C, Shepherd F, Piantedosi FV, Cigolari S, Manzione L, Illiano A, Barbera S, Robbiati SF, Frontini L, Piazza E, Ianniello GP, Veltri E, Castiglione F, Rosetti F, Gebbia V, Seymour L, Chiodini P, Perrone F. *Chemotherapy-induced neutropenia and treatment efficacy in advanced non-small-cell lung cancer: a pooled analysis of three randomised trials*. *Lancet Oncology* 2005 Sep; 6 (9): 669 – 77.
- 1 Normanno N, Di Maio M, De Maio E, De Luca A, de Matteis A, Giordano A, Perrone F on behalf of the NCI-Naples Breast Cancer Group. *Mechanisms of endocrine resistance and novel therapeutic strategies in breast cancer*. *Endocrine-Related Cancer* 2005, 12:1–27.

**CAPITOLI DI LIBRI**

- 4 Nell'ambito del progetto Academy-Novartis promosso dal Cergas e la SDA Bocconi il sottoscritto è stato coautore, all'interno del rapporto OASI 2014 del Capitolo di libro dal titolo: **“La ricerca clinica in nove ospedali italiani: organizzazione e analisi di percezione”**. **OASI 2014**
- 3 Piccirillo MC, Falasconi F, Del Giudice A, **De Feo G**, Bryce J, Perrone F and Morabito A. *Integration of target based agents in current protocols of breast cancer therapy*. **Capitolo libro 2008**
- 2 Di Maio M, Piccirillo M.C., **De Feo G.**, Del Giudice A., Falasconi F., and Perrone F. *Aspetti metodologici nella conduzione degli studi clinici*. **Capitolo libro 2008**
- 1 Morabito A., Piccirillo M.C., Bryce J., Monaco K., **De Feo G.**, Del Giudice A., Falasconi F., and Perrone F. *Chemotherapy for Metastatic Breast Cancer Patients Who Received Adjuvant Anthracyclines (An Overview)*. **Capitolo libro 2008**

Il sottoscritto, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazione non veritiere, di formazione o uso di atti falsi, richiamate dall'art.76 del D.P.R. 445/2000, dichiara che il suddetto curriculum è stato reso in forma di dichiarazione sostitutiva di AUTOCERTIFICAZIONE , ex artt.46, 47 e segg. del D.P.R. 445/2000.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi dell'art. 13 d. lgs. 30 giugno 2003 n°196 – “Codice in materia di protezione dei dati personali” e dell'art. 13 GDPR 679/16 – “Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali”.

Data, 28/10/2021

Gianfranco De Feo

