

CURRICULUM VITAE

Informazioni personali

Nome	Manuela Rapetti
Data di nascita	01/06/1984
Qualifica	FARMACISTA OSPEDALIERA
Amministrazione	In servizio presso SC Farmacia Ospedaliera ASL AT
Incarico attuale	DIRIGENTE FARMACISTA
Numero telefonico dell'ufficio	0141-485460
Fax dell'ufficio	
E-mail istituzionale	mraperetti@asl.at.it

Titoli di studio e professionali ed esperienze lavorative

Titolo di studio	<p>Titolo di studio: Specializzazione in Farmacologia Medica Conseguimento il 19 maggio 2015 Presso: Università degli Studi di Milano Durata 5 anni Titolo della tesi: Caratterizzazione farmacologica di modelli preclinici di mesotelioma pleurico</p> <p>Abilitazione all'esercizio della professione di farmacista Presso: Università degli Studi di Genova Conseguita nel dicembre 2009</p> <p>Titolo di studio: Laurea Specialistica in Farmacia Conseguita il 28 ottobre 2009 Presso: Università degli Studi di Genova Durata 5 anni Titolo della tesi: I recettori Nicotinici e Muscarinici coesistono sulle terminazioni Gabaergiche nello Striato di topo e interagiscono nel modulare il rilascio di Gaba.</p> <p>ISCRIZIONE AD ALBI, ORDINI O COLLEGI PROFESSIONALI Iscritta dal 23 gennaio 2010 all'Ordine dei Farmacisti della Provincia di Alessandria</p>
Altri titoli di studio e professionali	

	<p>Titolo di studio: <u>Corso di Perfezionamento in Economia e Management in Sanità- Contabilità pubblica e governance farmaceutica - APHEC -</u> Presso: <u>Università degli Studi di Genova</u> Conseguito dicembre 2024 Titolo del progetto: L'impatto della customer satisfaction nella distribuzione diretta (farmaci e dispositivi medici). Analisi e implementazione di nuovi approcci per ottimizzare la gestione e migliorare l'assistenza sanitaria. (progetto in corso)</p> <p>Titolo di studio: <u>Master di secondo livello: Governo clinico dei dispositivi medici e diagnostici.</u> Presso: Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma Conseguito il 1° dicembre 2023 Titolo della tesi: "ottimizzazione nella vigilanza dell'appropriatezza: sviluppo di un software (applicativo smartphone e tablet) per la gestione delle medicazioni avanzate"</p> <p>Titolo di studio: <u>Master di secondo livello: economia e politiche sanitarie.</u> Presso: Università degli Studi di Torino in collaborazione con CORIPE Piemonte Conseguito il 1° dicembre 2016 "Titolo della tesi: Il Farmacista di dipartimento come strumento della Governance Clinica."</p> <p><u>Conseguimento del European Computer Driving licence (ECDL)</u> <u>Il 30/06/2011 presso CSF ENAIP Acqui Terme</u></p>
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<p>1)Dal 06/06/2025 a oggi (23/08/2025) Presso: ASL AT Farmacia Dirigente- Responsabile della Struttura Semplice di Distribuzione Diretta</p> <p>2)Dal 1/05/2018 a 05/06/2024 Presso: ASL AT Farmacista Dirigente- SC Farmacia Ospedaliera</p> <p>3)Dal 01/02/2018 al 30/04/2018 Presso: ATS Bergamo Farmacista Dirigente- SC Farmacia Territoriale</p> <p>4)Dal 1/05/2017 al 31/12/2017 Presso: ASL CN2 Attività volontaria di farmacista ospedaliera</p> <p>5)Dal 15/02/2016 a 28/10/2016</p>

	<p>Presso L'Ospedale Santi Antonio, Biagio e Cesare Arrigo di Alessandria Attività di farmacista di dipartimento Onco-Ematologico come borsista, con il seguente progetto "MIGLIORAMENTO DELLA QUALITA' DI VITA DEL PAZIENTE ONCO-EMATOLOGICO"</p> <p>6) Dal 15/12/2014 al 14/12/2015 Presso L'Ospedale Santi Antonio, Biagio e Cesare Arrigo di Alessandria Attività di farmacista di dipartimento Onco-Ematologico come borsista, con il seguente progetto "MIGLIORAMENTO DELLA QUALITA' DI VITA DEL PAZIENTE ONCO-EMATOLOGICO"</p> <p>7) Dal 15/11/2013 al 15/11/2014 Presso L'Ospedale Santi Antonio, Biagio e Cesare Arrigo di Alessandria Attività di farmacista di dipartimento Onco-Ematologico come borsista</p> <p>8) Dal 5/09/2011 al 5/09/2013 Presso L'Ospedale Santi Antonio, Biagio e Cesare Arrigo di Alessandria Attività di farmacista di dipartimento Onco-Ematologico come borsista</p> <p>9) Dall' 1/11/2010 a 04/09/2011 Presso l'Università degli Studi di Pavia, Dipartimento di Medicina Interna e Terapia Medica – Sezione di Farmacologia Clinica e Sperimentale <u>Attività di ricerca come assegnista per 36 ore settimanali</u> <u>Oggetto della ricerca "Farmacocinetica clinica di nuovi farmaci antiepilettici"</u></p> <p>10) Dall' 1/03/2010 al 31/10/2010 Presso l'Università degli Studi di Pavia, Dipartimento di Medicina Interna e Terapia Medica – Sezione di Farmacologia Clinica e Sperimentale Attività di ricerca come volontaria per 36 ore settimanali Oggetto della ricerca "Studi di Farmacocinetica"</p> <p>11) Dal 1° giugno 2006 a giugno 2009 Presso l'Università degli Studi di Genova, Dipartimento di Medicina Sperimentale Internato di ricerca per la realizzazione della tesi di laurea Attività di ricerca sui recettori Nicotinici</p>
Capacità linguistiche	Ottima conoscenza della lingua inglese,
Capacità nell'uso di tecnologie	Ottima conoscenza del pacchetto office: Word, Excel, PowerPoint, Access <u>Conseguimento del European Computer Driving licence (ECDL)</u> <u>Il 30/06/2011 presso CSF ENAIP Acqui Terme</u>

--	--

<p>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</p>	<p>1. <u>Partecipazione come Segreteria Scientifica e Organizzativa</u> alla realizzazione di un corso di aggiornamento “Fluorescenza a Tempo Risolto (TRF), Fluorescenza a Tempo risolto con Trasferimento di Energia (TR-FRET) Alpha Technology” Pavia, “Università degli studi di Pavia” il 29/06/2010;</p> <p>2. Partecipazione in qualità di uditore all’incontro “l’ematologia di laboratorio al servizio della clinica e del paziente” Pavia, Fondazione IRCSS Policlinico San Matteo, il 10/09/2010;</p> <p>3. Partecipazione in qualità di uditore al seminario “Interpretazione critica dei Clinical Trial nelle Epilessie” Pavia, “Istituto Neurologico Nazionale C. Mondino” e “Dipartimento di scienze Neurologiche, Università degli Studi di Pavia”, il 4/10/2010;</p> <p>4. Partecipazione in qualità di uditore al workshop “Approcci diversificati per l’analisi quantitativa delle citochine; Different approaches for quantitative cytokine analysis” Pavia, “Università degli Studi di Pavia”, il 1/02/2011;</p> <p>5. Partecipazione in qualità di uditore al corso “Farmaci e brevetto scaduto: i problemi irrisolti e le soluzioni proposte” Milano, “Società Italiana di Farmacologia (SIF)” il 4/02/2011;</p> <p>6. Partecipazione in qualità di uditore al corso Quali novità sui beta-bloccanti per il terzo millennio? Milano, “Consorzio Formazione Medica” il 18/10/2011;</p> <p>7. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD “Terapia antiaggregante e gastroprotezione nel trattamento delle malattie cardiovascolari” provider CLUSTER s.r.l. il 18/10/2011;</p> <p>8. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD, “La qualità dell’assistenza farmaceutica: sicurezza dei pazienti e gestione del rischio clinico- manuale per la formazione dei farmacisti del SSN, Gallarate, “image”, 20/10/2011;</p> <p>9. Partecipazione in qualità di uditore al corso “La ricerca sugli antibiotici: a che punto siamo?” Milano, “Società di Scienze Farmacologiche applicate” il 14/11/2011;</p> <p>10. Partecipazione in qualità di uditore al corso “Anticoagulanti: utilità ed appropriatezza prescrittiva” Acqui Terme, “ASL AL” il 19/10/2011;</p> <p>11. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD, “Farmaci oncologici innovativi: farmacologia e tossicologia” Milano, Provider SANITANOV S.R.L.;</p> <p>12. Partecipazione in qualità di uditore al corso; “La farmacovigilanza tra scienza ed etica 3° convegno del progetto MEAP” Milano, “Società Italiana di Farmacologia” 12/11/2012;</p> <p>13. Partecipazione in qualità di uditore al corso; “Strategie di terapia</p>
---	--

	<p>antibiotica nell'era delle infezioni da germi multiresistenti, buon uso degli antibiotici e capacità interpretative degli antibiogrammi secondo EUCAST" Alessandria, "ASO SS Antonio e Biagio e Cesare Arrigo" il 29- 30/11/2012;</p> <p>14. Partecipazione in qualità di uditore al congresso "XXXIV Congresso Nazionale SIFO" Torino, "Società Italiana di Farmacia Ospedaliera e dei Servizi Farmaceutici delle Aziende Sanitarie", 17 al 20/10/2013;</p> <p>15. Partecipazione in qualità di uditore al corso; "Milano chemioterapia 60 anni di terapia antimicrobica e antineoplastica in Italia" XXVII Congresso della Società Italiana di Chemioterapia; Milano, "Società Italiana di Chemioterapia" 12 al 14/12/2013;</p> <p>16. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD "Raccomandazioni per la prevenzione degli errori in terapia" Milano, "Società Italiana di Farmacia Ospedaliera e dei Servizi Farmaceutici delle Aziende Sanitarie", 28/02/2014;</p> <p>17. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD "Aspetti scientifici, regolatori e clinici dei medicinali biosimilari "Società Italiana di Farmacia Ospedaliera e dei Servizi Farmaceutici delle Aziende Sanitarie", 29/03/2014;</p> <p>18. Partecipazione in qualità di uditore al corso "IV conferenza, Farmaci a brevetto scaduto: i problemi irrisolti e le soluzioni proposte", Milano, "Società Italiana di Farmacologia" 13/05/2014;</p> <p>19. Partecipazione in qualità di uditore al corso "Progettare per innovare le reti" Alessandria, "ASO SS Antonio e Biagio e Cesare Arrigo" il 18/07/2014;</p> <p>20. Partecipazione in qualità di uditore al corso "Osteonecrosi delle ossa mascellari (ONJ) da bifosfonati e altri farmaci: prevenzione, diagnosi, farmacovigilanza trattamento UPDATE 2014" Alessandria, "Sistema certificato UNI EN ISO 9001:2008", il 18/07/2014;</p> <p>21. Partecipazione in qualità di uditore al corso "La preparazione delle soluzioni infusionali dei chemioterapici antitumorali good manufacturing practices (GMP)" Bergamo, "Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII" 23 al 24/10/2014;</p> <p>22. Partecipazione in qualità di uditore al corso "HTA E Trial clinici nell'ottica della gestione razionale delle risorse", Alessandria, 16/12/2014;</p> <p>23. Partecipazione in qualità di uditore al corso "Il laboratorio di farmacia oncologica, prima edizione, standard tecnici e di qualità per le UFA, Genova, 05-06/11/2015;</p> <p>24. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD "biotecnologie e diabete: quali nuove opportunità" provider INFOMEDICA S.r.l, Torino, 03/07/2016;</p> <p>25. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD "Automonitoraggio glicemico, importanza del ruolo del farmacista per la sensibilizzazione delle persone con diabete e l'ottimizzazione dei risultati" provider CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA s.r.l., Milano, 04/07/2016;</p>
--	---

	<p>26. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD “il counseling al paziente flebopatico. Il ruolo del farmacista nel percorso informativo sui disturbi riferiti dal paziente” provider CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA s.r.l., Milano, 31/08/2017;</p> <p>27. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD “Update polispecialistico del farmacista. Focus on: terapia del dolore metabolismo osseo e patologie cutanee” provider CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA s.r.l., Milano, 31/08/2017;</p> <p>28. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: “SICUREZZA, SENSIBILITÀ e OTTIMIZZAZIONE dell’IMPIEGO di AGHI e UNGIDITO nel MANAGEMENT e nel MONITORAGGIO del DIABETE MELLITO” provider CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA s.r.l., Milano, 05/09/2017;</p> <p>29. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "LA TERAPIA DEL TROMBOEMBOLISMO VENOSO", provider Meditor Italia, Milano, 15/10/2017;</p> <p>30. Partecipazione in qualità di uditore al corso: “Evoluzione del quadro normativo e delle attività del servizio Farmaceutico territoriale aggiornamenti e proposte” Alessandria, 20/10/2017-21/10/2017;</p> <p>31. Partecipazione in qualità di uditore al corso: “Giornate Albesi in emostasi e trombosi”, Alba, 23/11/2017 -24/11/2017;</p> <p>32. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: “IL PATIENT ENGAGEMENT IN FARMACIA COME OPPORTUNITÀ PER IL MIGLIORAMENTO DELL’ADERENZA E DELLA CONTINUITA’ TERAPEUTICA HOT TOPICS, ASMA, BPCO, ARTER.” CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA S.R.L. (CONFORMED SRL), 08/01/2018;</p> <p>33. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: “BONE METABOLISM EDUCATION FORUM DA VITAMINA A PROORMONE: L’EVOLUZIONE DEL RUOLO DELLA VITAMINA D TRA CONFERME E NUOVE PROSPETTIVE” CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA S.R.L. (CONFORMED SRL), 15/01/2018;</p> <p>34. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: “LA MEDICINA TERMALE: LA RISCOPERTA DELLA CRENOTERAPIA E LE SUE APPLICAZIONE NEL TRATTAMENTO E NELLA PREVENZIONE DELLE MALATTIE” CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA S.R.L. (CONFORMED SRL), 19/03/2018;</p> <p>35. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: “FORMAZIONE BASE IN MATERIA DI SICUREZZA, ART.37 D.LGS 81/08” sistema di formazione continua Regione Piemonte, 26/06/2018;</p> <p>36. Partecipazione in qualità di uditore al corso: FORMAZIONE RISCHI SPECIFICI PER MACRO CATEGORIA A RISCHIO ALTO AI SENSI DELL’ACCORDO STATO-REGIONI DEL 21.12.2011 E D.LGS 81/08 ARTT.34 E 37” ASL AT, 11 e 12/06/2018;</p>
--	---

	<p>37. Partecipazione in qualità di uditore al corso: "UTILIZZO PRODOTTI E SOSTANZE CHIMICHE, CHEMIOTERAPICHE E GAS MEDICALI: RISCHI PER LA SALUTE E SICUREZZA DEGLI OPERATORI, AI SENSI D.LGS 81/08 ARTT. 36-37" ASL AT 13/03/2019;</p> <p>38. Partecipazione in qualità di uditore al corso: "LA GESTIONE DEL PROCESSO DI HEALTH TECHNOLOGY ASSESSMENT NELL'ASL AT" ASL AT, 08/11/2019;</p> <p>39. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "NOW 5.0 – REVERSO" MED STAGE S.R.L., 01/01/2019;</p> <p>40. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "NOW 5.0 - IN MY MIND", MED STAGE S.R.L., 01/02/2019;</p> <p>41. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "NOW 5.0 - IN MY HEART. IL TRATTAMENTO DEI PAZIENTI CON FIBRILLAZIONE ATRIALE CHE DEVONO SOPPORTI A PCI: UN CAMBIO DI PARADIGMA?" MED STAGE S.R.L., 01/02/2019;</p> <p>42. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "NOW 5.0 – HEART & BLUES CARDIOVERSIONE E ABLAZIONE DI FIBRILLAZIONE ATRIALE ISTRUZIONI PER L'USO" MED STAGE S.R.L., 01/02/2019;</p> <p>43. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "NOW 5.0 - DEEP BLUE. DAL PROFONDO DELLA TROMBOSI VENOSA ALL'EMERGENZA NELL'EMBOLIA POLMONARE" MED STAGE S.R.L., 01/02/2019;</p> <p>44. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "Il paziente anziano e i nuovi anticoagulanti orali diretti" PROJECT & COMMUNICATION SRL, 03/02/2020;</p> <p>45. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "LE STRATEGIE E GLI STRUMENTI DI PREVENZIONE DELLA CORRUZIONE" ASL AT, 05/07/2021;</p> <p>46. Partecipazione in qualità di uditore al corso: "CORSO BASE PER OPERATORI SANITARI DEDICATI ALLA PREPARAZIONE E MANIPOLAZIONE DEI FARMACI ANTIBLASTICI PRESSO L'UFA DELLA FARMACIA OSPEDALIERA" ASL AT, 28/02/2022 al 10/03/2022;</p> <p>47. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "Evento osteoporosi: la patologia, la diagnosi, il trattamento, il follow up" CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA S.R.L. (CONFORMED SRL), 06/05/2022;</p> <p>48. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "GESTIONE DELLE INFEZIONI URINARIE E PREVENZIONE DELLE CISTITI RICORRENTI: IL RUOLO DEL FARMACISTA - 0 - SF3137793" CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA S.R.L. (CONFORMED SRL), 27/04/2024;</p> <p>49. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "SINDROME DELL'OVAIO POLICISTICO: EZIOLOGIA, DIAGNOSI E TERAPIA" CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA S.R.L. (CONFORMED SRL), 27/04/2024;</p>
--	--

	<p>50. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD: "ALBUMINA NEI PAZIENTI CON CIRROSI EPATICA: RAZIONALE E RISULTATI DELL'IMPIEGO CLINICO" CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA S.R.L. (CONFORMED SRL), 27/04/2023;</p> <p>51. Partecipazione in qualità di uditore al corso:"LA PROTEZIONE DEGLI OPERATORI CONTRO IL PERICOLO DERIVANTE DALL'ESPOSIZIONE AD AGENTI BIOLOGICI AI SENSI DEL D.LGS 81/08", ASL AT, 12/03/2024;</p> <p>52. Partecipazione in qualità di uditore al corso:" CORSO DI FORMAZIONE SICUREZZA VDT, ERGONOMIA E MICROCLIMA AI SENSI DEL D.LGS 81/08 E S.M.I." ASL AT, 14/03/2024;</p> <p>53. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD:" IL RUOLO DEI TEST DEL RESPIRO NELLA PRATICA PROFESSIONALE E NELLA CLINICA: EVIDENZE E RACCOMANDAZIONI - 0 - SF3930293" CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA S.R.L. (CONFORMED SRL), 27/04/2024;</p> <p>54. Partecipazione in qualità di uditore al corso FAD:" IL PAZIENTE CON DISTURBI RESPIRATORI DA IPERSECREZIONE CRONICA DI MUOCO: IL RUOLO DEL FARMACISTA - 0 - SF3674294" CONSORZIO FORMAZIONE MEDICA S.R.L. (CONFORMED SRL), 28/04/2024;</p> <p><u>PUBBLICAZIONI</u> ARTICOLI</p> <p>1)Mazzucchelli I. Rapetti M., Fattore C., Franco V., Gatti G., Perucca E.. Development and validation of an HPLC-UV detection assay for the determination of rufinamide in human plasma and saliva; Anal Bional Chem, 19 May 2011</p> <p>2)Fusco V., Baraldi A., Fasciolo L., Benzi A., Pertino I., De Martino I., Rapetti M.. Osteonecrosi dei mascellari 2003-2011: una storia di multidisciplinarietà. Giornata Culturale ANDI Torino 12 novembre 2011, Ospedale Mauriziano "Umberto I" Approccio odontoiatrico al paziente in trattamento chemio-radioterapico e con bifosfonati.</p> <p>3) Fusco V.,* Baraldi A.; Fasciolo A.; Rapetti M.; De Martino I.; Randi L.; Bedogni A.; Agrillo A.; Campisi G.; OSTEONECROSIS OF JAW (ONJ): IMPACT OF ITALIAN PATIENTS, AND ROLE OF ITALIAN PHYSICIANS, DENTISTS, AND RESEARCHERS IN THE GROWING EVIDENCE OF A "NEW" DISEASE. Working Paper of Public Health- nr. 12/2012-Ospedale Santi Antonio, Biagio e Cesare Arrigo, Alessandria</p> <p>4)Rapetti M., Ballerini A., Tirone C., Pagani A., Gandolfi L., Festa E., Franchin G., Furian C., Galli E., Savi L.; Antivirali nuovi approcci terapeutici. Quaderni dell'Ospedale Nr. 1/2014- Ospedale Santi Antonio, Biagio e Cesare Arrigo, Alessandria</p> <p>5) Eugenio Mantia, Matilde Scaldaferrì, Alessandra Bianco, Roberta Cammarata, Erica Caravaggio, Manuela Rapetti, Maria Laura Savi, Francesco Cattel.;</p>
--	--

	<p>Analisi farmaco-economica dell'utilizzazione delle echinocandine presso l'Azienda Ospedaliera SS Antonio e Biagio e Cesare Arrigo di Alessandria, HTA Focus - Pills of Clinical Governance - Volume 2, (2015) n.3:87-112</p> <p>6) Zallio F, Mazzucco L, Monaco F, Astori MR, Passera R, Drago G, Tamiazzo S, Rapetti M, Dolcino D, Guaschino R, Pini M, Ladetto M.; A Single-Center Pilot Prospective Study of Topical Application of Platelet-Derived Eye Drops for Patients with Ocular Chronic Graft-versus-Host Disease. Biol Blood Marrow Transplant. 4 Jun 2016</p> <p><u>ABSTRACT</u></p> <p>1) O.Sorrenti, P.Gadolini, N. Desimone, S Degara, A Ferrero, L. Morra, M.Rapetti, S. Rissone, V.Tagini, A. Toffano, Poster: La galenica come ponte tra ospedale e territorio, Farmacista Più il congresso dei farmacisti italiani, scienza-competenza-innovazione -prossimità Il farmacista protagonista di una nuova alleanza per l'efficienza del SSN. Roma, 19 al 21/10/2023</p> <p>2)V. Fusco, A. Fasciolo, R. Gaino, D. Tartara, I. De Martino, M. Alessio, L. Benzi, M. Rapetti, R. Cammarata, E. Caravaggio, M. Vincenti, P. Gugliemini, Osteonecrosis of jaw (ONJ) with and without bone exposure in patients receiving antiangiogenic agents (+/- bisphosphonates or denosumab) Ann Oncol (2015) 26 (suppl 6), 17th National Congress of Medical Oncology, 23-25 ottobre 2015, Roma</p> <p>3) Federico Monaco , Francesco Zallio, Maria Rosa Astori, Laura Mazzucco, Giovanna Drago1, Manuela Rapetti, Gioacchino Catania, Daniela Dolcino, Roberto Guaschino, Marco Ladetto, Massimo Pini Improved outcome of patients developing Ocular chronic Graft Versus Host Disease and treated with Autologous Platelet-Rich Plasma (PRP) eye drops, EBMT (European Society for Blood and Marrow transplataton), 22 - 25 marzo 2015, Istanbul</p> <p>4)Rapetti M, Tamiazzo S, Monaco F, Zallio F, Pini M, Savi L., CLINICAL AND ECONOMIC IMPACT OF PRE-TRANSPLANT CHEMOREFRACTORY DISEASE IN PATIENTS UNDERGOING ALLOGENEIC STEM CELL TRANSPLANT. Sessione poster - XXXV Congresso Nazionale SIFO Pescara, 16-19 ottobre 2014</p> <p>5)Rapetti M., Monaco F.,Zallio F., Drago G., Astrori M., Mazzucco L., Dolcino D., Savi L., Pini M. Autologus Platelet Rich Plasma (PRP) as a treatment option for menagement of ocular chronic Graft Versus Host Disease(GVHD). Sessione poster -XXXV Congresso Nazionale SIFO Pescara, 16-19 ottobre 2014</p> <p>6) Rapetti M., De Martino I., Randi L., Pepe P., Fusco V.Osteonecrosis of Jaw (ONJ) in Italy: 2014 update of role of italian patients, physitians, dentists, researchers. Sessione poster, Osteonecrosi delle ossa mascellari (ONJ) da bifosfonati e altri farmaci: prevenzione, diagnosi, farmacovigilanza trattamento UPDATE 2014"</p>
--	--

	<p>Alessandria, il 18 luglio 2014</p> <p>7)Cammarata R., Caravaggio E., Savi L., Rapetti M., Pepe P. Antiangiogenic agents and target therapy effect on ONJ occurrence: a pharmacovigilance monoistitutional report. Sessione poster, Osteonecrosi delle ossa mascellari (ONJ) da bifosfonati e altri farmaci: prevenzione, diagnosi, farmacovigilanza trattamento UPDATE 2014” Alessandria, il 18 luglio 2014</p> <p>8)F. Zallio, M. Rapetti, S. Tamiazzo, F. Monaco, G. Catania, L. Savi, F. Salvi, M. Pini. CLINICAL AND ECONOMIC ANALYSIS OF ALLOGENEIC TRANSPLANT FOCUSING ON PRE-TRANSPLANT DISEASE STATUS. Publication Only, EBMT (European Society for Blood and Morrow transplataton), 30-2 Aprile 2014</p> <p>9)Rapetti M., Zallio F., Pini M., Salvi F., Primon V., Bara C., Laura Savi M. Analisi clinica ed economica del trapianto allogenico in pazienti con tumori ematologici refrattari. Sessione poster -XXXIV Congresso Nazionale SIFO Torino 17 ottobre 2013.</p> <p>10) Cammarata R. Caravaggio E., Pepe P., Rapetti M., Pertino A., Gaino R., Fasciolo A., Savi L., Benzi A., Gugliemini P. De Martino I., Randi L., and Fusco V.. Osteonecrosis of jaw (ONJ) related to bisphosphonate (BP) treatment: eight-year pharmacovigilance experience. Sessione poster - 15° Congresso Nazionale, AIOM; Milano 11-12-13 ottobre 2013</p> <p>11) Fusco V., Bedogni A., Campisi G., De Martino I., Randi L., Rapetti M., Guglielmini P., Di Fede O., Galassi C. Osteonecrosi dei mascellari (ONJ) nei pazienti con carcinoma renale metastatico: nuove emergenze. Sessione poster- IV Congresso Nazionale ISO “La multidisciplinarietà in Osteononcologia”; Roma 10-11 maggio 2013</p> <p>12) Zallio F., Baraldi A., Montefusco V., Cavallo F., Depaoli L., Minetto P., Catania G., Rapetti M., Gaidano G., Salvi F., Levis A. Successful stem cell re-mobilization and harvest in patients with multiple myeloma relapsed after a previous myeloablative autologous transplant. Sessione Poster -European Hematology Association (EHA) Stoccolma;13-16 Giugno 2013</p> <p>13)De Martino I., Rapetti M., Baraldi A., Pertino A., Fusco V. “Attività del Centro Documentazione Osteonecrosi di Alessandria dal 2008 al 2011”- III Congresso Nazionale Società Italiana di Osteoncologia “Osteoncologia: la multidisciplinarietà nella patologia dell’osso” – Torino 1-2 dicembre 2011, comunicazione orale.</p> <p>14)Fasciolo A., De Martino I., Rapetti M., Fusco V. “Quale ruolo per la chirurgia nel trattamento della osteonecrosi dei mascellari (ONJ) da bifosfonati (BP)? Revisione critica” - III Congresso Nazionale Società Italiana di Osteoncologia “Osteoncologia: la multidisciplinarietà nella patologia dell’osso” – Sessione Poster - Torino 1-2 dicembre 2011.</p>
--	---

	<p>15)De Martino I., Rapetti M., Baraldi A., Pertino A., Fusco V. “Attività del Centro Documentazione Osteonecrosi di Alessandria dal 2008 al 2011” – III Congresso Nazionale Società Italiana di Osteoncologia “Osteoncologia: la multidisciplinarietà nella patologia dell’osso” – Torino 1-2 dicembre 2011, comunicazione orale.</p> <p>16)Rapetti M., Fusco V., De Martino I. “Osteonecrosis of jaw (ONJ): role of italian patients, physicians, dentists, researchers in the growing evidence of a “new” disease” - III Congresso Nazionale Società Italiana di Osteoncologia “Osteoncologia: la multidisciplinarietà nella patologia dell’osso” – Sessione Poster-Torino 1-2 dicembre 2011.</p> <p>17) Rapetti M., Fusco V., De Martini I., Cammarata R., Randi I.. Osteonecrosi dei mascellari (ONJ): ruolo di pazienti, medici, dentisti, ricercatori italiani nella crescita della conoscenza- Alessandria 19 novembre 2011- comunicazione orale.</p> <p><u>COMUNICAZIONI ORALI- DOCENZA</u></p> <p>Convegno: Logistica Sanitaria Integrata: nuovi modelli organizzativi dalla macrologistica all'aderenza terapeutica, Brescia, il 03 luglio 2025, L.I.G.H.T. Center (CSMT) comunicazione orale: distribuzione diretta e aderenza terapeutica: un modello in evoluzione tra territorio e innovazione digitale.</p> <p>Partecipazione come finalista al concorso regionale Hackathon Piemonte-gruppo 20- presentazione del progetto: Aderenza Terapeutica e Logistica Smart La tua cura, sempre Accessibile, 30 aprile 2025</p> <p>Congresso “Recenti aggiornamenti su tumori della mammella, colon, polmone” Alessandria, il 30 novembre 2013 presso l'Ospedale Santi Antonio, Biagio e Cesare Arrigo di Alessandria; comunicazione orale.</p> <p>Corso di aggiornamento; “Osteonecrosi dei mascellari da bifosfonati: eziopatogenesi, diagnosi e prevenzione” docente per il seguente argomento: Osteonecrosi dei mascellari in Italia: epidemiologia e farmacovigilanza. 14 aprile 2012.</p> <p>Congresso Osteonecrosi dei mascellari (ONJ) il ruolo della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta- 19 novembre 2011; Comunicazione orale</p>
--	--

PARTECIPAZIONE A PROTOCOLLI CLINICI

EMATOLOGIA

4) ML28881 Mabrella: Studio a singolo braccio, multicentrico, di fase IIIb per valutare la sicurezza, l'efficacia e il profilo farmacocinetico (PK) di rituximab sottocute (SC), somministrato durante la fase di induzione o di mantenimento, in pazienti precedentemente non trattati con linfoma diffuso a grandi cellule B (DLBCL) CD20+ o linfoma follicolare (FL). Prot. ASO Emat.13.15 del CE del 24/07/2014 data inizio studio 24/07/2014, studio aperto;

5) C25003: A Randomized, Open-label, Phase 3 Trial of A+AVD Versus ABVD as Frontline Therapy in Patients With Advanced Classical Hodgkin Lymphoma (SGN 35). Determina n. 40 del 11/06/2013 data inizio studio 11/06/2013, studio aperto;

6) AZA MDS 003: A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind Study to Compare the Efficacy and Safety of Oral

Azacitidine Plus Best Supportive Care versus Placebo Plus Best Supportive Care in Subjects with Red Blood Cell Transfusion-dependent Anemia and Thrombocytopenia due to IPSS Lower-risk Myelodysplastic Syndromes. Prot. ASO.Emat.12.21 del CE del 22/05/2013, data apertura studio 22/05/2013, studio aperto;

7) CC-486-AML-001: A phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled study to compare efficacy and safety of oral azacitidine plus best supportive care versus best supportive care as maintenance therapy in subjects with acute myelogenous leukemia in complete remission. Prot. ASO.Emat. 13.01 del CE del 27/02/2013, data apertura studio 27/02/2013, studio aperto;

8) SGI-110-04: A phase 3, multicenter, open-label, randomized study of SGI-110 versus treatment choice (TC) in adults with previously untreated acute myeloid leukemia (AML) who are not considered candidates for intensive remission induction chemotherapy. Prot. ASO.Emat. 15.09 del CE 18/06/20105 data di inizio studio 05/01/2015, studio aperto;

9) G029365: A phase Ib/II study evaluating the safety, tolerability and anti-tumor activity of polatuzumab vedotin (DCDS4501A) in combination with rituximab (R) or obinutuzumab (G) plus bendamustina (B) in relapsed or refractory follicular or diffuse large B-cell lymphoma
Delibera n.136 del 27/02/2016 data inizio studio 27/02/2016, studio aperto;

10) SGN35-014: A randomized, double-blind, placebo-controlled, phase 3 study of brentuximab vedotin and CHP (A+CHP) versus CHOP in the frontline treatment of patients with CD30-positive mature T-cell lymphomas. Delibera n.10 del 20/02/2014, data inizio studio 20/02/2014, studio aperto;

	<p>11) 26866138-MMY-2084: Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in aperto, di terapia prolungata con bortezomib sottocute somministrato due volte al mese in associazione a desamesone, in pazienti affetti da mieloma multiplo in recidiva o refrattari dopo trattamento di salvataggio contenente bortezomib. Prot.n. ASO.Emat.14.08 del CE del 08/05/2014, data inizio studio 08/05/2014, studio aperto;</p> <p>12) FIL_GAEL: trattamento di prima linea per i pazienti anziani unfit con linfoma diffuso a grandi cellule B con combinazione GA101-miniCHOP. Studio di fase II della fondazione Italiana Linfomi. Prot. n. ASO.Emat.15.11 del CE 16/07/2015 data inizio studio 16/07/2015, studio aperto;</p> <p>13) UNITO-MM-01/FORTE: studio di fase II multicentrico, randomizzato, in aperto di carfilzomib, ciclofosfamide e desametasone (CCyd) come induzione pre trapianto e consolidamento post trapianto o carfilzomib, lenalidomide e desametasone (Crd) come induzione pre trapianto e consolidamento post trapianto o trattamento continuo con carfilzomib, lenalidomide e desametasone (12 cicli) senza trapianto, tutti seguiti da mantenimento con lenalidomide (R) versus lenalidomide e carfilzomib (CR) in pazienti affetti da mieloma multiplo (MM) alla diagnosi, eleggibili al trapianto autologo. Prot. n. ASO.Emat.15.06 del CE 18/06/2015 data inizio studio 18/06/2016, studio aperto;</p> <p>14) CC-5013-DLC-002: studio di Fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico per confrontare l'efficacia e la sicurezza di lenalidomide (CC-5013) somministrato con il regime di chemioterapico R-CHOP (R2-CHOP) rispetto a placebo più regime chemioterapico R-CHOP in soggetti co Linfoma diffuso a cellule B, sottotipo a cellule B attivate, non precedentemente trattati. Prot.n. ASO.Emat.14.18 del CE 21/01/2016 data inizio studio 21/01/2016, studio aperto.</p> <p>ONCOLOGIA</p> <p>15) ATREUS (IRFMN-MPM-6077): studio di fase II sull'attività della trabectedina in pazienti con mesotelioma pleurico maligno di tipo epitelioide pretrattato o con tipo sarcomatoide/misto. data di approvazione del CE, 24/07/2013, data inizio studio 20/08/2013, studio aperto.</p> <p>16) D4880C00003: studio randomizzato, in doppio cieco, di fase II, per confrontare tremelimumab rispetto al placebo nella terapia di seconda e terza linea in soggetti affetti da mesotelioma pleurico o peritoneale maligno non resecabile. Data approvazione del CE, 04/09/2013, data inizio studio 24/07/2014, studio aperto.</p> <p>17) NGR019: studio randomizzato di fase II in doppio cieco sulla somministrazione di NGR-HTNF confrontato con la somministrazione di placebo come trattamento di mantenimento in pazienti affetti da mesotelioma pleurico in stadio avanzato</p>
--	---

	<p>(mpm). Data approvazione del CE, 27/07/2011, data apertura studio 25/10/2011, studio aperto.</p> <p>18) NGR015: studio randomizzato di fase III, in doppio cieco, sulla somministrazione di ngr-htnf in combinazione con la miglior opzione terapeutica attualmente disponibile, confrontato con la somministrazione di placebo in combinazione con la migliore opzione terapeutica. Data approvazione del CE, 14/12/2011, data apertura studio 24/02/2012, studio chiuso il 04/03/2015.</p> <p>19) MORAB 003-004: studio randomizzato in doppio cieco controllato verso placebo, di fase III, per valutare efficacia e sicurezza di farletuzumab (morab-003) settimanale in combinazione con carboplatino e taxano in soggetti con tumore ovarico platino-sensibile alla prima recidiva. Data di approvazione del CE, 06/10/2009, data apertura studio 29/01/2010, studio chiuso il 25/01/2013.</p> <p>20) INTERCEPTOR TRIAL: CHEMIOTERAPIA DI INDUZIONE SEGUITA DA RADIOTERAPIA RADICALE + CETUXIMAB VERSO CHEMIOTERAPIA-RADIOTERAPIA NEL CARCINOMA SQUAMOSO DELLA TESTA-COLLO LOCALMENTE AVANZATO (SCCHN). STUDIO DI FASE III RANDOMIZZATO. Data di approvazione del CE, 08/03/2010, data apertura studio 23/06/2010, studio aperto.</p> <p>21) MACBETH: STUDIO DI FASE II RANDOMIZZATO DI CHEMIOTERAPIA DI INDUZIONE CON FOLFOXIRI E CETUXIMAB SEGUITA DA TERAPIA DI MANTENIMENTO CON CETUXIMAB O BEVACIZUMAB IN PAZIENTI CON CARCINOMA COLORETTALE METASTATICO NON RESECABILE K-RAS WILD-TYPE. Data di approvazione del CE, 14/12/2011, data apertura studio 03/02/2012, studio chiuso il 20/02/2015.</p> <p>22) MITO-16/MANGO-OV2: STUDIO MULTICENTRICO IN PAZIENTI AFFETTE DA CARCINOMA OVARICO, STADIO III-IV TRATTATE CON CARBOPLATINO-PACLITAXEL E BEVACIZUMAB IN PRIMA LINEA: VALUTAZIONE DI MARCATORI PROGNOSTICI CHIMICI E MOLECOLARI. Data approvazione del CE, 27/02/2013, data apertura studio 24/05/2013, studio aperto.</p> <p>23)CONFERMER: STUDIO RANDOMIZZATO MULTICENTRICO DI CONFRONTO TRA ERLOTINIB E NONOCHEMIOTERAPIA NEL TRATTAMENTO DI TERZA LINEA DEL TUMORE POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE (NSCLC) CON EGFR NON MUTATO O SCONOSCIUTO. Data approvazione del CE, 24/07/2014, data apertura studio 12/09/2014, studio aperto.</p> <p>24)MED-GX301-02: STUDIO CLINICO RANDOMIZZATO A GRUPPI PARALLELI IN APERTO DI FASE II PER LA VALUTAZIONE DEGLI EFFETTI IMMUNOLOGICI DI 3 REGIMI DI VACCINO GX301 IN PAZIENTI CON TUMORE</p>
--	---

	<p>DELLA PROSTATA RESISTENTE ALLA TERAPIA ORMONALE CHE HANNO OTTENUTO UNA RISPOSTA ALLA I LINEA DI TRATTAMENTO CHEMIOTERAPICO. Data approvazione del CE, 11/09/2014, data apertura studio 04/11/2014, studio aperto.</p> <p>25)BI1199.93: STUDIO IN DOPPIO CIECO, RANDOMIZZATO, DI FASE II, MULTICENTRICO, DI NINTEDANIB IN COMBINAZIONE CON PEMETREXED/CISPLATINO SEGUITO DA MONOTERAPIA CON NINTEDANIB VERSO PLACEBO IN COMBINAZIONE CON PEMETREXED/CISPLATINO SEGUITO DA MONOTERAPIA CON PLACEBO PER IL TRATTAMENTO DI PAZIENTI CON MESOTELIOMA PLEURICO MALIGNO NON RESECABILE. Data approvazione del CE 25/07/2013, data apertura studio 20/08/2013, studio chiuso il 01/12/2014.</p> <p>26)BI1199.93: STUDIO IN DOPPIO CIECO, RANDOMIZZATO, DI FASE II/III, MULTICENTRICO, DI NINTEDANIB IN COMBINAZIONE CON PEMETREXED/CISPLATINO SEGUITO DA MONOTERAPIA CON NINTEDANIB VERSO PLACEBO IN COMBINAZIONE CON PEMETREXED/CISPLATINO SEGUITO DA MONOTERAPIA CON PLACEBO PER IL TRATTAMENTO DEI PAZIENTI CON MESOTELIOMA PLEURICO MALIGNO NON RESECABILE. Data approvazione del CE 21/01/2016, data apertura studio 24/02/2016, studio aperto.</p> <p>27)EF-23 STELLAR: STUDIO DI FASE II, A BRACCIO SINGOLO, CON PEMETREXED E CISPLATINO O CARBOPLATINO IN ASSOCIAZIONE A NOVO TTF COME TRATTAMENTO DI PRIMA LINEA NEL MESOTELIOMA PLEURICO. Data approvazione del CE 18/06/2015, data apertura studio 18/09/2015, studio aperto.</p> <p>28)MORAB 009-003: STUDIO RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO SULLA SICUREZZA E L'EFFICACIA DI AMATUXIMAB IN COMBINAZIONE CON PEMETREXED E CISPLATINO IN SOGGETTI CON MESOTELIOMA PLEURICO MALIGNO NON RESECABILE. Data approvazione del CE 17/12/2015, data apertura studio 22/02/2016, studio aperto.</p>
--	--

Si autorizza la pubblicazione del proprio CV nel rispetto della normativa vigente in materia di trattamento e protezione dei dati personali (Reg. UE (GDPR) 679/2016, D.Lgs. 196/2003 come modificato dal D.Lgs. 101/2018) ai fini di ottemperare alle disposizioni di cui al D.Lgs. 33/2013 in materia di Amministrazione Trasparente.

Firma _____