

FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **ROBERTO BORDONARO, MD**

Telefono **0957595936**

Fax **0957595041**

E-mail **oncoct@hotmail.com**

Nazionalità italiana

Data di nascita 08/03/1963

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) **dall'01/10/1994 all' 01/10/1995.**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Azienda Ospedaliera "Santa Maria della Misericordia" di Udine.
- Tipo di azienda o settore *Istituto di Radioterapia Oncologica dell' Azienda Ospedaliera "S. Maria della Misericordia di Udine"*
- Tipo di impiego *Assistente Medico Incaricato a Tempo Pieno.*
- Principali mansioni e responsabilità Assistenza e diagnosi delle patologie oncologiche e delle loro complicanze e trattamento medico e di radioterapia oncologica.

- Date (da – a) **01.10.1995 – 31.10.1997.** Aiuto corresponsabile – Dirigente medico di I° livello /fascia A presso la Direzione Scientifica prima e la Divisione di Oncologia Medica successivamente dell'Istituto Nazionale Centro Europeo dei Tumori (C.R.O.) di Aviano.
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Direzione Scientifica e Divisione di Oncologia Medica successivamente dell'Istituto Nazionale Centro Europeo dei Tumori (C.R.O.) (Via Pedemontana Occidentale, Aviano (PN).
- Tipo di azienda o settore Istituto di ricovero e cura a carattere scientifico (IRCSS) oncologico.
- Tipo di impiego Aiuto corresponsabile.
- Principali mansioni e responsabilità Diagnosi e cura delle patologie oncologiche e delle loro complicanze; partecipazione a studi clinici controllati internazionali e multiistituzionali. Dal 06/12/1996 al 31/10/1997 viene assegnato al Progetto "Chemioterapia ad alte dosi" attivato presso la Divisione di Oncologia Medica del CRO di Aviano.

- Date (da – a) **DAL 01/11/1997 al 04/04/2004:** Dirigente Medico di I° livello a tempo indeterminato presso l'U.O.C. di Oncologia Medica del P.O. "S.Luigi - S.Curro" di Catania e viene assegnato al Day-Hospital divisionale, dove presterà ininterrottamente servizio fino al Gennaio 1999 .
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Azienda Ospedaliera Garibaldi di Catania (P.zza Santa Maria di Gesù, 5 – 95122 – Catania, Italia).
- Tipo di azienda o settore Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione (ARNAS).

<ul style="list-style-type: none"> • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Dirigente medico di I° livello. Direttore f.f. dal 20/09/2001 al 04/04/2004.</p> <p>Dal 01/12/1997 vengono affidati Responsabilità e Coordinamento del Gruppo di Studio sulle patologie onco-ematologiche costituito nell'ambito dell'U.O.C. di Oncologia Medica.</p> <p>Dal 01/01/1998: vengono affidati Responsabilità e Coordinamento dell'ambulatorio specialistico per le patologie oncoematologiche istituito nell'ambito dell'U.O.C. di Oncologia Medica; l'ambulatorio espleta circa 12 visite specialistiche la settimana, articolate in uno-due giorni la settimana e rimane attivo fino al 31/12/2000.</p> <p>Dal Settembre 1998: viene nominato Responsabile dell'Attività di Tutorializzazione dei Medici Specializzandi in Oncologia della Scuola di Specializzazione in Oncologia dell'Università di Catania con la quale l'U.O.C. di Oncologia Medica ha un rapporto di convenzionamento.</p> <p>Dal Settembre 1999: viene nominato Responsabile dell'attività di ricerca clinica svolta dall'U.O.C. di Oncologia Medica, e Responsabile del Gruppo di Studio sui Melanomi.</p> <p>Dal 10/11/1999: nel corso della seduta del Comitato di Dipartimento, viene formalizzata l'istituzione della Sezione di Oncoematologia, cui vengono assegnati numero 5 posti letto nell'ambito dell'U.O.C. di Oncologia Medica; il Dr. Roberto Bordonaro viene in tale contesto identificato come il Dirigente Medico responsabile della Sezione.</p> <p>Dal 15/06/2000: la Sezione di Oncoematologia gestisce e coordina numero 6 accessi settimanali al day-hospital divisionale; tale numero salirà a quindici accessi settimanali nel luglio 2001.</p> <p>Dal 20/09/2001 al 04/04/2004: Direttore facente funzioni della Struttura Complessa di Oncologia Medica dell'Azienda Ospedaliera (AORNAS) Garibaldi di Catania.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Dal 01/12/2002 al 31/08/2005: è Consulente Oncologo e Responsabile dell'Unità Operativa Inter-dipartimentale di Oncologia Medica dell'Azienda Ospedaliera "Gravina" di Caltagirone.</p> <p>Azienda Ospedaliera "Gravina" di Calatagirone.</p> <p>Azienda Ospedaliera. Consulente Oncologo. e Responsabile di Unità Operativa Interdipartimentale</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) 	<p>Dal 14/06/2004 al 06/06/2006 è Dirigente medico responsabile con incarico art. 15-septies della Unità Operativa Dipartimentale di Oncologia dell'Azienda Ospedaliera Universitaria "Vittorio Emanuele II" di Catania.</p> <p>Dal 06/06/2006 al 15/02/2007 è Direttore della Struttura Complessa di Oncologia dell'Azienda Ospedaliera Universitaria "Vittorio Emanuele II" di Catania.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Azienda Ospedaliera Universitaria Vittorio Emanuele II di Catania.</p> <p>Azienda Ospedaliera. Direttore di Struttura Complessa Direzione di struttura complessa; diagnosi e cura delle patologie oncologiche e delle loro complicanze.</p>
<ul style="list-style-type: none"> Date 	<p>Dal 16/02/2007 a tutt'oggi è Direttore della Struttura Complessa di Oncologia Medica dell'Azienda Ospedaliera Garibaldi di Catania.</p>
<ul style="list-style-type: none"> Nome e indirizzo del datore di lavoro Tipo di azienda o settore Tipo di impiego 	<p>Azienda Ospedaliera Garibaldi di Catania (P.zza Santa Maria di Gesù, 5 – 95122 – Catania – Italia).</p> <p>Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione (ARNAS).</p>
<ul style="list-style-type: none"> Pagina 2 - Curriculum vitae di [COGNOME, gnome] 	<p>Per ulteriori informazioni: www.cedefop.eu.int/transparency www.europa.eu.int/comm/education/index_it.html www.eurescv-search.com</p>

Principali mansioni e responsabilità

Direttore di Struttura Complessa.

Marzo 2011 – Luglio 2012: Membro della Commissione del Ministero della Salute per il Progetto "Oncoguida" per la identificazione dei centri oncologici ad alto volume di attività.

Gennaio 2012 – giugno 2012: Membro della Commissione di inchiesta dell'Assessorato alla Salute della Regione Sicilia e del Ministero della Salute sulla Unità Operativa di Oncologia Medica dell'Azienda Ospedaliera Policlinico di Palermo.

Aprile 2012: Commissario nominato dall'Assessorato alla Salute della Regione Sicilia per l' Unità Operativa di Oncologia Medica dell'Azienda Ospedaliera Policlinico di Palermo.

Marzo 2012: Membro della Commissione del Ministero della Salute per la Stesura della "Raccomandazione n° 14 per il buon uso dei chemioterapici antitumorali".

Novembre 2012 Membro della Commissione per l'analisi multidisciplinare per evento sentinella verificatosi presso il Policlinico Universitario di Palermo.

dal Febbraio 2013 al 16 settembre 2015 : Membro della Commissione Regionale per l'elaborazione, revisione ed aggiornamento del prontuario terapeutico ospedaliero/territoriale (PTORS) della Regione Siciliana con D.A. 0365/13 del 26/02/2013.

Ottobre 2013: Nominato membro del Comitato Guida e del Tavolo Tecnico del "Programma di implementazione del modello di governo clinico integrato UFA-ONCO-EMA" ai sensi del D. A. 1914 del 10/10/2013 della Regione Sicilia.

dal Giugno 2014 a tutt'oggi: Membro della Commissione Tecnico-scientifica per la ricerca sanitaria della Regione Sicilia (D.A n° 01018/2014 del 25/06/2014 GURS 01/08/2014).
Settembre 2018: Membro Commissione Tecnica per la Ricerca sanitaria L.R. 07/2014

Dal maggio 2015 a tutt'oggi Coordinatore del Clinical Trial Center del Dipartimento Oncologico dell'ARNAS Garibaldi di Catania.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

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

Dal 1981 al 1987: frequenta il Corso di Laurea in Medicina e chirurgia dell'Università degli studi di Catania.

01/07/1987: si Laurea in Medicina e chirurgia con la votazione di 110/110 e lode e proposta al premio "Muscatello"

dal 1987 al 1991: frequenta la Scuola di Specializzazione in Oncologia dell'Università degli Studi di Messina.

12/11/1991: consegue la Specializzazione in Oncologia presso la Scuola di Specializzazione in Oncologia dell'Università degli Studi di Messina, discutendo la tesi: "Contributo allo studio dei tumori retroperitoneali: il neurinosarcoma" e riportando la votazione di 50/50.

Dall' Ottobre al Novembre 1993 e nel Gennaio 1994: frequenta la Divisione di Oncologia Medica del Centro di Riferimento Oncologico (CRO) di Aviano.

14/03/1994: Vincitore di Borsa di Studio nell'ambito del Progetto di Ricerca "Innovazioni terapeutiche nelle neoplasie dell'anziano: studio degli aspetti generali e degli indirizzi particolari di alcuni comitati di patologia attraverso il coordinamento della Direzione Scientifica"- **Ricercatore Responsabile: Prof. Silvio Monfardini-finanziamento AIRC 1992.**

Il Dr. Bordonaro è autore di n°:

- 68 pubblicazioni scientifiche di argomento oncologico su riviste internazionali indexate;

- oltre 200 abstracts congressuali presentati a convegni di carattere nazionale ed internazionale;

Il Dr. Bordonaro è stato ed è attualmente Investigatore principale in 53 studi clinici controllati di fase II, III, IIIb multicentrici nazionali ed internazionali;

Il Dr. Bordonaro è Docente a contratto per la disciplina di Oncologia Medica della Scuola di Specializzazione in Endocrinologia della Università di Catania.

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

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

MADRELINGUA

ALTRE LINGUA

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

CAPACITÀ E COMPETENZE

RELAZIONALI

Vivere e lavorare con altre persone, in ambiente multiculturale, occupando posti in cui la comunicazione è importante e in situazioni in cui è essenziale lavorare in squadra (ad es. cultura e sport), ecc.

CAPACITÀ E COMPETENZE

ORGANIZZATIVE

Ad es. coordinamento e amministrazione di persone, progetti, bilanci; sul posto di lavoro, in attività di volontariato (ad es. cultura e sport), a casa, ecc.

ITALIANA.

INGLESE

ECCELLENTE]

BUONO

BUONO.

[Descrivere tali competenze e indicare dove sono state acquisite.]

DIRETTORE DI STRUTTURA COMPLESSA DI ONCOLOGIA MEDICA DAL 2001 A TUTT'OGGI.

CONSIGLIERE NAZIONALE DELL'ASSOCIAZIONE ITALIANA DI ONCOLOGIA MEDICA (AIOM) NEL BIENNIO 2009 – 2011.

COORDINATORE DELLA SEZIONE SICILIANA DELL'ASSOCIAZIONE ITALIANA DI ONCOLOGIA MEDICA (AIOM) DAL NOVEMBRE 2011 A LL'OTTOBRE 2013.

Da ottobre 2017 SEGRETARIO NAZIONALE ASSOCIAZIONE ITALIANA DI ONCOLOGIA MEDICA.

Dal settembre 2015 al luglio 2017: VICE – PRESIDENTE DELLA FONDAZIONE DELL'ORDINE DEI MEDICI DELLA PROVINCIA DI CATANIA.

Dall'11/11/2015 all'aprile 2017: MEMBRO DEL CONSIGLIO D'AMMINISTRAZIONE DELLA FONDAZIONE "INSIEME CONTRO IL CANCRO".

Dal febbraio 2016 all'ottobre 2017: MEMBRO DEL CONSIGLIO DI AMMINISTRAZIONE DELLA FONDAZIONE AIOM (ASSOCIAZIONE ITALIANA DI ONCOLOGIA MEDICA).

Settembre 2018: MEMBRO COMMISSIONE TECNICA PER LA RICERCA SANITARIA L.R. 07/2014.

Dal 30/11/2016 a tutt'oggi è Coordinatore del Progetto "Sviluppo ed implementazione di modelli di governo clinico inerenti i percorsi diagnostico-terapeutici assistenziali integrati in oncologia ed i percorsi di ricerca clinica applicata in area oncologica-medica presso l'ARNAS Garibaldi di Catania" del Piano Sanitario Nazionale 2014 della Regione Sicilia - Progetti Obiettivo ".

Dal 2016 a tutt'oggi è Coordinatore del Progetto "Sviluppo di percorsi diagnostico terapeutici per la prevenzione e la gestione delle patologie indotte da farmaci e dalle terapie antitumorali, quali quelle cardiologiche e del cavo orale" del Piano Sanitario Nazionale 2016 LINEA 6

Dal giugno 2017 a tutt'oggi è MEMBRO DEL CONSIGLIO DIRETTIVO NAZIONALE DEL GRUPPO ONCOLOGICO DELL'ITALIA MERIDIONALE (GOIM).

Il Dr. Roberto Bordonaro ha inoltre portato a certificazione ISO 9001:2015:

- il Processo di Gestione delle Terapie antitumorali "UFA-ONCO-EMA" (22/07/2013)
- il Clinical Trial Center dell'ARNAS Garibaldi di Catania (12/04/2016)
- il Processo di gestione clinica degli studi clinici controllati di fase I della Struttura Complessa di Oncologia Medica dell'ARNAS Garibaldi di Catania (28/11/2016).

MEMBRO DEL TAVOLO TECNICO DELL'ASSESSORATO ALLA SALUTE REGIONE SICILIA PER LA

Elenco studi condotti in qualità di Principal Investigator

1. Studio multicentrico no-profit GOIM 2906 - Fase II- CAPRI: Strategia terapeutica ottimale nei pazienti con tumore del colon-retto metastatico K-ras wild type: cetuximab in associazione con
2. Studio GOIM 2802. Trattamento di I linea con Bevacizumab + Folfox4 o Xelox2 nel carcinoma coloretale. Studio di Fase II randomizzato
3. Studio di fase III. Vinflunine L00070_IN_308B0. Studio di vinflunine per infusione endovenosa verso un agente alchilante in pazienti affette da carcinoma metastatico della mammella precedentemente trattate o resistenti ad antraciline, taxani, antimetaboliti ed alcaloidi della vinca.
4. Studio clinico osservazionale: "Translational study of validation of K-RAS mutational status assessed by two different sequencing approaches as predictive marker of resistance to treatment with panitumumab in metastatic colon-rectal cancer" (RASMES)
5. RAINBOW. Studio Multicentrico: "Studio di Fase III randomizzato, multicentrico, in doppio cieco e controllato con placebo su Paclitaxel settimanale con o senza Ramucirumab (IMC-1121B) in pazienti con adenocarcinoma gastrico metastatico, refrattario o in progressione dopo terapia di prima linea con platino e fluoro pirimidina
6. Studio Osservazionale RIGHT3: "Research for the Identification of the most effective and highly accepted clinical guidelines for the cancer Treatment. Adherence to AIOM 2009 lung cancer guidelines".
7. HER HEAGLE (studio epidemiologico) MO23009: valutazione dello stato di her2 in campioni di tessuto tumorale di carcinoma gastrico e della giunzione gastroesofagea.
8. The CLMO -001 Trial (Above). Phase II. Bevacizumab with Folfox-6 seguito da un anno di mantenimento con solo Bevacizumab in pzt borderline o inizialmente non reseccabili per metastasi epatiche da carcinoma coloretale.
9. RILOMET1. A phase III, multicenter, randomized, double-blind, placebo controlled study of Rilotumumab (AMG 102) WITH ePIRUBICIN, cisPLATIN AND caPECITABIN (ecx) as first-line therapy in advanced MET-positiva Gastric or Gastroesophageal Junction Adenocarcinoma.
10. Studio MILES-4. Studio multicentrico randomizzato di fase III, con disegno fattoriale, di valutazione dell'efficacia di pemetrexed vs. gemcitabina, e dell'efficacia dell'aggiunta del cisplatino nel trattamento dei pazienti anziani con carcinoma polmonare non a piccole cellule, ad istotipo non squamoso, in fase avanzata.
11. AFLIBC0697 Trial. Fase IIIb Studio multicentrico a singolo braccio, in aperto per valutare la sicurezza e la qualità della vita (relativamente allo stato di salute) correlati ad aflibercept in pazienti affetti da tumore del colon-retto metastatico (mCRC), precedentemente trattati con un regime terapeutico contenente oxaliplatino.
12. CRAD001YIC04. Fase IIIb. Studio in aperto, multicentrico, expanded access per donne in postmenopausa con carcinoma mammario localmente avanzato o metastatico ER+ in progressione dopo precedente terapia endocrina, che indaga sul trattamento di everolimus (RAD001) in associazione ad exemestane.
13. GOIM 21002. Studio di fase II di associazione di nab-paclitaxel (abraxane) e di capecitabina (xeloda) quale trattamento di prima linea nel carcinoma mammario metastatico Her-2 negativo. (studio chiuso)
14. Belle3. A phase III randomized, double blind, placebo controlled study of BKM120 with fulvestrant, in postmenopausal women with hormone receptor-positive HER2-negative AI treated, locally advanced or metastatic breast cancer who progressed on or after mTOR inhibitor based treatment.
15. RaP Study/STAR-03. Phase II. study of pre-operative treatment with external radiotherapy plus panitumumab in operable

locally advanced rectal cancer (favourable and intermediate prognostic group).

16.Safe-Her trial. MO28048. Fase III. Valutazione di safety per somministrazione assistita e autosomministrazione di trastuzumab sottocutanea come terapia adiuvante in pzt con carcinoma mammario precoce operabile Her2 positivo.

17.MITO 11. Studio randomizzato multicentrico di fase 2 con pazopanib e taxolo settimanale vs taxolo settimanale nel carcinoma ovarico resistente o refrattario al platino.

18.KAMILLA. Phase IIIb. A multicenter, single arm study of trastuzumab emtensine (T-DM1) in Her-2-positive locally advanced or metastatic breast cancer patients who have received prior anti-her2 and chemotherapy-based treatment.

19.M027775 PERTAIN Studio di fase II . Somministrazione di Pertuzumab in associazione a Trastuzumab più un Inibitore dell'Aromatasi nel trattamento di I linea di pzt affette da carcinoma mammario Her2 positivo e con recettori ormonali positivi.

20.Studio osservazionale Brio:" Burden of disease (BoD) della malattia per pazienti con carcinoma della mammella che ricevono vinorelbina orale verso intravenosa e per coloro che prestano assistenza, in Europa". (Studio Chiuso)

21.Mito 16 (Fase4): Studio multicentrico in pazienti affette da carcinoma ovarico stadio III-IV trattate con carboplatino-paclitaxel e bevacizumab in prima linea: valutazione di marcatori prognostici clinici e molecolari.

22. MILES 3. Studio randomizzato di fase III per valutare l'efficacia dell'aggiunta del cisplatino alla terapia con sola gemcitabina nel trattamento di prima linea di pazienti anziani con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio IIIB – IV.

23. Neulasta -20110146.Study to Investigate Which Clinical Risk Factors are Considered by Physicians when Conducting Overall Febrile Neutropenia Risk Assessments for Patients Receiving Chemotherapy with an Intermediate (10% – 20%) Febrile Neutropenia Risk.

24. ONC-2012-001. Studio di fase II a singolo braccio di Tivantinib (ARQ 197) in associazione a Cetuximab in pazienti affetti da neoplasia colo-rettale in fase localmente avanzata o metastatica KRAS Wild Type, resistenti ad inibitori di EGFR e con iperespressione di MET in IHC (MET High).

25.VESPRY-.Studio osservazionale in aperto, no-profit, multicentrico per valutare l'utilizzo di Eribulina in pazienti affette da cancro della mammella metastatico.

26.MAPLE. A randomized , double-blind, Phase 3 study evaluating the efficacy and safety of ABP 215 compared with bevacizumab in subjects with advanced non-small cell lung cancer.

27.Studio TRUST: Studio osservazionale sulle risposte a lungo termine in pazienti con tumore polmonare in stadio avanzato trattati in seconda linea con Erlotinib.

28.

Protocollo clinico BO28984 - ALEX: Randomized, multicenter, phase III, open-label study of Alectinib, versus Crizotinib treatment-naïve anaplastic lymphoma kinase-positive advanced Non-Small Cell Lung Cancer

29. Effectiveness and Safety of Eribulin Mesylate in Patients with locally advanced or metastatic breast cancer: an Observational study (Studio ESEMPiO).

30. Determinazioni alterazioni molecolari: Studio prospettico osservazionale multicentrico sulla determinazione delle alterazioni molecolari nei pzt con nuova diagnosi di carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio avanzato.

31.StudioMITO-16b-Phase III. STUDIO MULTICENTRICO RANDOMIZZATO DI FASE III CON CHEMIOTERAPIA DISECONDA LINEA COMBINATA O MENO CON BEVACIZUMAB IN PAZIENTI AFFETTE DACARCINOMA OVARICO STADIO III-IV CON MALATTIA PLATINO-SENSIBILE PRETRATTATA CON BEVACIZUMAB.

32.MONALEESA7Studio di Fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato vs placebo, con LEE011 o placebo in associazione a tamoxifene e goserelin o un inibitore dell'aromatasi non steroideo (NSAI) e goserelin per il trattamento delle donne in pre-menopausa con carcinoma mammario positivo per il recettore ormonale, HER2-negativo, in stadio avanzato.

33. GIM 12 TYPHER. Studio di fase II, randomizzato in aperto, multicentrico mirato a valutare l'attività della chemioterapia in associazione a trastuzumab e del lapatinib in associazione a trastuzumab in pazienti con carcinoma mammario metastatico HER2-positivo (MBC), refrattari alle terapie anti-HER2".
34. CRAD001Y24142. Uno studio multinazionale degli esiti del trattamento del carcinoma della mammella in stadio avanzato HR+/HER2- — Un'indagine retrospettiva delle cartelle cliniche.
35. Studio BRIGTHER. Studio clinico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo su BBI608 più paclitaxel QW vs. placebo più paclitaxel QW in soggetti adulti con adenocarcinoma gastrico e della giunzione gastroesofagea (GEJ) in stadio avanzato precedentemente trattato. Studio attivo
36. Studio SCOOP. Osservatorio Internazionale sull'uso di Teysuno® (S-1) nel carcinoma gastrico avanzato nella pratica quotidiana.
37. Studio RAVELLO. Studio di fase III randomizzato, in doppio cieco, sull'uso di Regorafenib rispetto a placebo come terapia di mantenimento dopo una I linea di trattamento in pazienti con cancro del colon retto (CRC) metastatico RAS wild type. (Sperimentazione RAVELLO, Regorafenib Versus placebo as maintenance therapy after 1st line treatment in RAS wild type metastatic colorectal cancer).
38. Studio TRIBE2. Studio di fase III randomizzato di prima linea con FOLFOXIRI/bevacizumab seguito da re-introduzione di FOLFOXIRI/bevacizumab alla progressione versus prima linea con FOLFOX/bevacizumab seguito da FOLFIRI/bevacizumab alla progressione in pazienti con carcinoma coloretale metastatico.
39. MONALEESA 3A randomized double-blind, placebocontrolled study of ribociclib in combination with fulvestrant for the treatment of postmenopausal women with hormone receptor positive, HER2-negative, advanced breast cancer who have received no or only one line of prior endocrine treatment.
40. Studio GIM 16 FEVEX. Fulvestrant seguito da everolimus più exemestane confrontato con exemestane più everolimus seguiti da fulvestrant in donne in postmenopausa affette da carcinoma mammario localmente avanzato o metastatico, positivo per l'espressione dei recettori ormonali (HR+) e negativo per quella del recettore del fattore di crescita epidermico tipo 2 (HER2-), precedentemente trattate con inibitori dell'aromatasi non steroidei (NSAI): uno studio multicentrico di fase II.
41. Studio GO29527. A Phase III, Open label, Randomized Study to Investigate the Efficacy and Safety of MPDL3280A Compared With Best Supportive Care Following Adjuvant Cisplatin-based Chemotherapy in PDL-1 Selected Patients with Completely Resected Stage IB-III A Non-Small Cell Lung Cancer.
42. Studio PREMISE. An European Prospective Observational Study Assessing the Effectiveness and Outcomes Associated with Enzalutamide Treatment in Patients with Metastatic Castration Resistant Prostate Cancer.
43. Studio TEMPO BREAST-1. Randomised Phase II Study comparing, as first-line chemotherapy, single-agent oral vinorelbine administered with two different schedules in patients with Advanced Breast Cancer.
44. Studio CP-MGAH22-04 Sophia. A Phase 3, Randomized Study of Margetuximab Plus Chemotherapy vs Trastuzumab Plus Chemotherapy in the Treatment of Patients with HER2+ Metastatic Breast Cancer Who Have Received Two Prior Anti-HER2 Therapies and Require Systemic Treatment.
45. Studio Maria. Non-interventional study to characterize the real world treatment patterns and outcomes of women with ER+, HER2- advanced or metastatic breast cancer in Italy.
46. Studio ABITUDE. A Prospective Observational Study Of Patients With Metastatic Castration Resistant Prostate Cancer Progressing After Standard Hormonal Therapy Suitable For Abiraterone Acetate Treatment.

47. Studio ERMES. ERbitux MEtastatic colorectal cancer Strategy Study (ERMES): A phase III randomized two arm study with FOLFIRI + Cetuximab until disease progression compared to FOLFIRI + Cetuximab for 8 cycles followed by Cetuximab alone until disease progression in first line treatment of patients with RAS and BRAF wild type metastatic colorectal cancer.
- 48- Studio CORRELATE. Safety and Effectiveness of REGORAFENIB in Routine Clinical Practice Settings.
- 49 Studio EMR100070-005. A Phase III, open-label, multicenter trial of avelumab (MSB0010718C) versus platinumbased doublet as a firstline treatment of recurrent or Stage IV PDL1+ nonsmall cell lung cancer.
50. Studio CINC280A2201. Fase II, multicentrico, open-label con tre coorti in pazienti affetti da tumore del polmone non a piccole cellule EGFR E ALK NEGATIVI con amplificazione di c-MET e, in attesa di rilascio emendamento, di mutazione di c-MET, Farmaco in studio: inibitore di c-MET, INC280.

CAPACITÀ E COMPETENZE

TECNICHE

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

UTILIZZATORE (PROGRAMMI MICROSOFT, MAC).

PATENTE O PATENTI

ALLEGATI

Si autorizza il trattamento dei dati personali ai sensi del regolamento UE 2016/679 e del precedente D.Lgs 196/03.

Catania, 15/03/2019

Dr. Roberto Bordonaro

