

 SERVIZIO SANITARIO REGIONALE EMILIA-ROMAGNA Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena Policlinico Servizio Ricerca e Innovazione	CONFLITTO DI INTERESSI NELLA UNITÀ DI FASE I (CENTRALE-OPERATIVA) E NEL CLINICAL TRIAL QUALITY TEAM	SRI PS05 Rev. 0 / 2016 Pag 7/8
---	---	--

DICHIARAZIONE PUBBLICA SUL CONFLITTO DI INTERESSI (vs 0 del 08/01/2016)

Nome PASQUACE

Cognome MIGHALI

Qualifica BIOLOGO - LIB. PROF.

Ente di appartenenza AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA POLICLINICO
DI MODENA - SERVIZIO RICERCA E INNOVAZIONE

Si prega di elencare di seguito ogni eventuale interesse nell'industria farmaceutica (se necessario utilizzare più moduli).

Impegno nell'industria farmaceutica nel corso degli ultimi cinque anni:

- Tutte le attività svolte (direttamente o indirettamente) per ditte farmaceutiche (o per loro conto, in questo caso specificare il proprio ruolo e le attività svolte e indicare il nome del prodotto e la natura del lavoro svolto), sia che tali attività abbiano comportato o meno remunerazione regolare o occasionale, in denaro oppure in natura, fra le quali:
 - Partecipazione al processo decisionale interno di una ditta farmaceutica (per es. partecipazione al consiglio di amministrazione, direzione esecutiva o non esecutiva);
- Appartenenza permanente o temporanea al personale di una ditta farmaceutica. Altre attività svolte all'interno di una ditta farmaceutica (per es. tirocinio) sono ugualmente soggette a dichiarazione;
- Lavoro di consulenza o di altro genere, appaltato da ditte farmaceutiche

NESSUNO

Interessi finanziari nel capitale di un'industria farmaceutica: NESSUNO

Nome dell'industria:.....

Tipo di azione:..... Numero di azioni:.....

Altri rapporti con l'industria farmaceutica:

- Ogni tipo di assistenza e sostegno ricevuto dall'industria durante i precedenti 5 anni, comprendente o meno i benefici pecuniari o materiali, diretti o indiretti del tipo:
 - Borse di studio o di ricerca istituite dall'Industria

 SERVIZIO SANITARIO REGIONALE EMILIA-ROMAGNA Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena Policlinico Servizio Ricerca e Innovazione	CONFLITTO DI INTERESSI NELLA UNITÀ DI FASE I (CENTRALE-OPERATIVA) E NEL CLINICAL TRIAL QUALITY TEAM	SRI PS05 Rev. 0 / 2016 Pag 8/8
--	---	--

- o Fellowship o sponsorizzazioni sovvenzionate dall'industria farmaceutica.

NESSUNO

Altri interessi o fatti che si ritiene debbano essere portati a conoscenza, ivi compresi elementi relativi ai componenti del proprio nucleo familiare (i componenti del nucleo familiare sono: il coniuge, il/la compagno/a e i figli a carico che vivono sotto lo stesso tetto dell'interessato (*non è necessario menzionare il nome di tali persone*)).

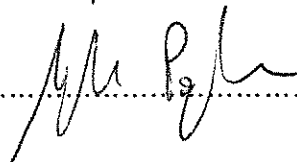
NESSUNO

Il sottoscritto dichiara di non detenere, a sua conoscenza, altri interessi diretti o indiretti nell'industria farmaceutica oltre a quelli menzionati.

Dichiara inoltre che si impegna a presentare una nuova dichiarazione pubblica di conflitto di interessi qualora dovessero risultare nuovi o ulteriori interessi, tali da dover essere portati a conoscenza.

Inoltre, il sottoscritto autorizza la pubblicazione della presente dichiarazione sul sito internet dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Modena nella sezione dedicata.

In fede



20, 09, 2016 Data

**FORMATO EUROPEO
CURRICULUM VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	MIGHALI PASQUALE
Indirizzo	VIA OLINTO CREMASCHI – VILLANOVA 283 41123 MODENA
Telefono	(+39) 3276169759
E-mail	<u>mighali.pasquale@policlinico.mo.it</u>
Codice fiscale	MGHPQL82B19F842T
Nazionalità	Italiana
Data di nascita	19-02-1982

ESPERIENZA LAVORATIVA

- | | |
|--|--|
| • Date (da – a) | 15 Maggio 2015 |
| • Titolo | 'SPERIMENTAZIONI CLINICHE IN ONCOLOGIA: SCIENZA, ETICA E LEGGE A CONFRONTO' |
| • Principali mansioni e responsabilità | Programma corso Educazione Continua in Medicina (E.C.M.)
Relatore ' L'organizzazione di un centro di Fase I' |
| • Date (da – a) | 23-24 Marzo 2010 |
| • Tipo di azienda o settore | Meeting a Parigi – GLAXO |
| • Titolo | A randomised double-blind cross-over patient preference study of pazopanib versus sunitinib in treatment naive locally advanced or metastatic renal cell carcinoma – ICH/GCP Guidelines Training |
| • Principali mansioni e responsabilità | Data manager del protocollo clinico |
| • Date (da – a) | 24 Febbraio 2010 |
| • Tipo di azienda o settore | Meeting a Verona – GLAXO |
| • Titolo | Studio di fase III in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo, per valutare l'efficacia dell'agente immunoterapeutico antigene-specifico antitumorale recMAGE-A3 + AS15 come terapia adiuvante in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule operabile MAGE-A3 positivo - ICH/GCP Guidelines Training |
| • Principali mansioni e responsabilità | Data manager del protocollo clinico |
| • Date (da – a) | 22-23 Gennaio 2010 |
| • Tipo di azienda o settore | Meeting a Londra - Medivation |
| • Titolo | AFFIRM: Studio multinazionale di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza della somministrazione per via orale di MDV3100 in pazienti affetti da carcinoma prostatico progressivo resistente alla castrazione e trattati in precedenza con chemioterapia a base di Docetaxel - ICH/GCP Guidelines Training |
| • Principali mansioni e responsabilità | Data manager del protocollo clinico |

- Date (da – a)
- Tipo di azienda o settore
 - Titolo
- Principali mansioni e responsabilità

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Responsabile
- Principali mansioni e responsabilità

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Tutor
- Principali mansioni e responsabilità

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Tutor
- Principali mansioni e responsabilità

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Tutor
- Principali mansioni e responsabilità

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Tutor
- Principali mansioni e responsabilità

15-16 Gennaio 2010

Meeting a Francoforte - Boehringer ingelheim

Multicenter, randomised, double-blind Phase III trial to investigate the efficacy and safety of BIBF 1120 in combination with carboplatin and paclitaxel compared to placebo plus carboplatin and paclitaxel in patients with advanced ovarian cancer - ICH/GCP Guidelines Training
Data manager del protocollo clinico

Gennaio 2016 a tutt'oggi

Azienda Ospedaliero-universitaria di Modena Policlinico. Centro Oncologico Modenese – Servizio Ricerca e Innovazione.

Settore Data Manager Clinico

Contratto da Libero Professionista nel Progetto: "Gestione e coordinamento attività di ricerca svolto presso l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Modena"

Dott.ssa Paola Vandelli

Gestione Sperimentazioni Cliniche

Gennaio 2010 a Dicembre 2015

Azienda Ospedaliero-universitaria di Modena Policlinico. Centro Oncologico Modenese – Ufficio Sperimentazioni Cliniche.

Settore Data Manager Clinico

Assegnista di ricerca MED/06 con integrazione aziendale non retribuita a partire dal 2014

Prof. PierFranco Conte/ Dott. Piacentini

Gestione Sperimentazioni cliniche in Oncologia

Novembre 2009

Azienda Sanitaria "V. Fazzi" di LECCE, Italia – Presidio Oncologico – Ufficio Sperimentazioni Cliniche

Settore Data Manager Clinico

Tirocinante

Dott. Vito Lorusso

Progettazione e studio di protocolli in oncologia medica

8 Gennaio 2009 - 30 Marzo 2009

SVIC, viale Rossini 73040, Lecce, Italia

Settore informatico

Tirocinante

Prof. Luciano Tarricone

Sviluppo progetto ricerca per nuove applicazioni RFID

Febbraio 2007- Gennaio 2008

Azienda Sanitaria "V. Fazzi" di LECCE, Italia – Presidio Oncologico. Laboratorio di Biologia Molecolare Sperimentale

Settore Biotecnologico

Tirocinante

Dott. Giuseppe Leo

Estrazione DNA, RNA, PCR, PCR Real Time, tipizzazione, sequenziamento, FISH, HPLC

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Tutor
- Principali mansioni e responsabilità

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o 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

- 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

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Qualifica conseguita
 - Livello nella classificazione nazionale

Novembre 2004 – Ottobre 2005

Azienda Sanitaria "V. Fazzi" di LECCE, Italia – Presidio Oncologico. Laboratorio di Biologia Molecolare Sperimentale
Settore Biotecnologico
Tirocinante
Dott. Giuseppe Leo
Estrazione DNA, RNA, PCR , PCR Real Time, tipizzazione, sequenziamento, FISH, HPLC

23-25 Ottobre 2015

Iscrizione AIOM – socio aggregato come study coordinator

2015 - 2014 -- 2013 -

ICH GCP Training

Dicembre 2013

Certificato YATA – Esperto nelle spedizioni di campioni biologici a livello internazionale

12-14 Ottobre 2010

Corso di formazione sulla Sperimentazione Clinica di Fase I (Istituto Scientifico Romagnolo per lo studio e la cura dei tumori – Meldola (Forlì))

Conoscenza della normativa degli studi sperimentali, Good Clinical Practices; documenti essenziali per lo studio clinico; ed altro.

Data manager/coordinatore in oncologia per studi di fase I

Corso di formazione (Programma corso Educazione Continua in Medicina E.C.M.)

Febbraio 2009 – Gennaio 2010

Università del Salento, "Data Manager in oncologia: esperto nella progettazione e gestione di uno studio clinico "

Fornire competenze teoriche e pratiche a coloro che intendono occuparsi di sperimentazioni cliniche, dalla progettazione alla gestione degli studi, creando così la figura professionale del DATA MANAGER/COORDINATORE di sperimentazioni cliniche, una figura professionale che coordina la sperimentazione clinica all'interno di una struttura assistenziale sia pubblica sia privata, facilitando il lavoro delle varie figure coinvolte nella sperimentazione. (sperimentatore, amministrazione, comitato etico)

Data manager/coordinatore in oncologia

Master I Livello

Giugno 2009 – Luglio 2009

Università del Salento, Esami di stato per l'abilitazione all'esercizio delle professioni

Biologo iscritto all'albo SEZIONE A n° iscrizione **AA_074067** in data 14/10/2015

Esame di Stato

- 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

- 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

- 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

2008 – 2009

Università del Salento, Facoltà di Ingegneria, corso di formazione post lauream in "Sistemi Wireless Intelligenti"

Capacità di guida ed aiuto di aziende, imprese, enti pubblici e istituzioni nell'adozione e/o nella produzione e fornitura di sistemi innovativi, 'ubiqui' e 'intelligenti'; ubiqui in quanto basati sulla armonizzazione di componenti disparate e variamente collocate sul territorio (mobili nella maggior parte dei casi) e intelligenti perché in grado di condividere e interpretare una rappresentazione strutturata della conoscenza. Trattandosi di un contesto fortemente multidisciplinare, le conoscenze acquisite coprono vari campi, quali:

- applicazioni orientate a servizi
- applicazioni distribuite e Web enabled
- reti wireless e reti ad-hoc
- gestione della sicurezza sulle reti di comunicazione
- reti di sensori e RFID

rappresentazione e processamento della conoscenza via software.

(frequentatore) Esperto in sistemi wireless intelligenti

Corso di formazione *post lauream*

2005-2007

Università del Salento, Lecce, Italia Facoltà di Scienze MM. FF. NN, Laurea Specialistica in Scienze Biotecnologie curriculum farmaco-industriale (classe 8S – Biotecnologie Industriali)

Figure professionali specializzate per la progettazione e la conduzione di processi industriali e in grado di affrontare in modo adeguato problemi di ricerca e produzione nel campo farmaceutico. Familiarità con il metodo scientifico sperimentale su sistemi biologici; avanzate conoscenze di fisica e chimica e buone competenze computazionali, informatiche, matematico-statistiche; padroneggiando piattaforme tecnologiche specifiche, come: ingegneria genetica e proteica.

Dottore Magistrale in Scienze Biotecnologiche curriculum farmaco-industriale (votazione 110\110 e lode)

Discussione della tesi sperimentale in Fisiomica:

RELAZIONE TRA LA POLIPOSIS DEL COLON E LE MUTAZIONI DEL GENE APC.

Laurea di 2° livello

2001-2005

Università degli Studi di Lecce, Facoltà di Scienze MM. FF. NN, Laurea Triennale in Biotecnologie

Conoscenza essenziale della struttura e funzione dei sistemi biologici, struttura e funzione di micro-organismi e virus, organismi animali e vegetali; inoltre conoscenze biochimico-biofisiche, biologico-molecolari e genetiche, fisio-patologiche immunologiche, endocrinologiche, farmacologiche; l'acquisizione di strumenti teorici e tecnico-pratici indispensabili per analizzare, utilizzare e modificare cellule, o loro componenti, per ottenere beni e servizi; le precedenti attività sono fondate su conoscenze di base matematica, statistica, fisica, chimica, informatica e Inglese.

Adeguate padronanza di strumenti e competenze nei diversi settori delle discipline biotecnologiche per la produzione di beni e servizi.

Adeguate conoscenze delle metodologie biotecnologiche quali l'ingegneria genetica e le tecnologie ricombinanti, l'ingegneria metabolica, le tecnologie fermentative e i processi di bioconversione finalizzati alla produzione di molecole di interesse biomedico, le colture cellulari e tissutali anche ai fini della medicina rigenerativa, gli organismi modello e gli animali transgenici utilizzati nello studio delle malattie, le moderne metodologie genomiche, la proteomica e la bioinformatica.

Dottore in Biotecnologie (votazione 101\110)

Discussione della tesi sperimentale in Diagnostica Molecolare in Fisiopatologia:

RUOLO DEL SEQUENZIAMENTO DEL DNA NELLA TIPIZZAZIONE DEL PAPILLOMA UMANO. PROSPETTIVE DIAGNOSTICHE E PROGNOSTICHE.

Laurea di 1° livello

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Oggetto dello studio

- Livello nella classificazione nazionale

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Oggetto del corso

- Livello nella classificazione nazionale

ABSTRACT

ATTIVITÀ

11/14 ottobre 2005

XXXIV Congresso Nazionale Associazione Microbiologi Clinici Italiani

“Role of sequencing DNA in the human papilloma virus typing. Diagnostic and prognostic perspectives.”

Congresso

2005/2006

Programma corso Educazione Continua in Medicina (E.C.M.)

“Role of sequencing DNA in the human papilloma virus typing. Diagnostic and prognostic perspectives.”

Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità

- Treatment of hemodialyzed patients with metastatic renal cell carcinoma with mTOR inhibitors. Cristina Masini, Alessandra Felici, Giuseppe di Lorenzo, Azzurra Onofri, Veronica Prati, , **Pasquale Mighali**, PierFranco Conte, Roberto Sabbatini. Abstract n. 42. Anticancer Research, International Journal of Cancer Research and Treatment. Volume 32, Number 5, pp1843-1966, May 2012

- Retrospective analysis on safety and efficacy of everolimus in treatment of metastatic renal cancer patients receiving dialysis. Guida A, Masini C, Milella M, Di Lorenzo G, Santoni M, Prati V, Porta C, Cosmai L, Donati D, Del Giovane C, **Mighali P**, Sabbatini R. Future Oncol. 2015 Dec;11(23):3159-66. doi: 10.2217/fo.15.256. Epub 2015 Nov 6.

- PSA decrease during enzalutamide treatment in castration-resistant prostate cancer (CRPC) patients: results from name patient program (NPP) in 4 italian institutions. Sabbatini R., Iacovelli R., Derosa L., Procopio G., Alesini D., Cortesi E., Modica D., Galli L., Clò V., Gelsomino F., Cantile F., Toss A., Dominici M., **Mighali P**, Del Giovane C., Masini C. Supplemento Tumori XV Congresso Nazionale AIOM 2013

- Long-term survival in patients with metastatic castration resistant prostate cancer (mCRPC) treated with enzalutamide in a named patient programs (NPP) . A.V. Tamma, A.Guida, C.Masini, C.Omarini, V. Clò, F. Gelsomino, **P.Mighali**, R. Sabbatini volume 26 Supplement 6 October 2015 Annals Oncology

Azienda Ospedaliero-universitaria di Modena Policlinico - Centro Oncologico Modenese – Ufficio Sperimentazioni Cliniche responsabile - Data manager dei seguenti protocolli clinici da Gennaio 2010 a Dicembre 2015:

1. Studio multicentrico, randomizzato, in aperto, di Fase II, per confrontare bevacizumab in associazione a RAD001 versus interferone alfa-2a in associazione a bevacizumab per il trattamento di prima linea di pazienti con carcinoma renale metastatico a cellule chiare – NOVARTIS;
2. Studio Randomizzato, in Aperto, di Fase 3 per Valutare Bevacizumab (Avastin®) + Temsirolimus (Torisel®) vs Bevacizumab (Avastin®) + Interferone-alfa (Roferon®) come Trattamento di Prima Linea in Soggetti con Carcinoma a Cellule Renali in Fase Avanzata – Protocollo 3066K1-3311-WYETH;
3. studio randomizzato in aperto multicentrico, studio ad accesso allargato di RAD001 in pazienti con carcinoma renale metastatico intolleranti o che hanno progredito nonostante qualsiasi terapia vascolare endoteliale fattori di crescita recettori tirosina chinasi – NOVARTIS;
4. A randomised double-blind cross-over patient preference study of pazopanib versus sunitinib in treatment naive locally advanced or metastatic renal cell carcinoma – GLAXO;
5. An open label, multicenter phase II study to compare the efficacy and safety of

- RAD001 as first line followed by second line sunitinib versus sunitinib as first line followed by second line RAD001 in the treatment of patients with metastatic renal cell carcinoma of the kidney - NOVARTIS;
6. Everolimus ad uso compassionevole - NOVARTIS;
 7. A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled Study of Abiraterone Acetate (CB7630) Plus Prednisone in Patients with Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer Who Have Failed Docetaxel-Based Chemotherapy – COUGAR BIOTECHNOLOGY;
 8. Studio multinazionale di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza della somministrazione per via orale di MDV3100 in pazienti affetti da carcinoma prostatico progressivo resistente alla castrazione e trattati in precedenza con chemioterapia a base di Docetaxel – MEDIVATION;
 9. A Phase 3, Randomized, Double-blind, Multicenter Trial Comparing TAK-700 plus Prednisone with Placebo plus Prednisone in Patients with Chemotherapy-naïve Metastatic Castration-resistant Prostate Cancer - MILLENNIUM PHARMACEUTICALS, INC;
 10. Sospensione dell'androgeno deprivazione vs mantenimento e chemioterapia intermittente vs continua nel trattamento del paziente con carcinoma prostatico resistente alla castrazione chimica – NO PROFIT AZ OSP ORBANNANO/ UNIVERSITA' DI TORINO;
 11. Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, multicentrico sulla terapia di mantenimento con Abagovomab in pazienti con carcinoma epiteliale ovarico dopo una risposta completa alla chemioterapia di prima linea – MENARINI RICERCHE;
 12. Multicenter, randomised, double-blind Phase III trial to investigate the efficacy and safety of BIBF 1120 in combination with carboplatin and paclitaxel compared to placebo plus carboplatin and paclitaxel in patients with advanced ovarian cancer - BOEHRINGER INGELHEIM;
 13. A PHASE 1/2 study evaluating intermittent and continuous OSI-906 and weekly paclitaxel in patients with recurrent epithelial ovarian cancer (and other solid tumors) – OSI;
 14. An Open-Label, Multicenter, Randomized, Phase Ib/II Study of E7080 in Combination with Carboplatin + Gemcitabine versus Carboplatin + Gemcitabine Alone as Second Line Therapy in Patients with Platinum-Sensitive Recurrent Ovarian Cancer by CA125 – EISA;
 15. A Phase II, Double-blind, Placebo-controlled, Multi-centre, Randomised Study of ZD4054 in Patients with Advanced Ovarian Cancer Sensitive to Platinum-based Chemotherapy – ASTRAZENECA;
 16. Studio clinico di fase II a braccio singolo della combinazione di carboplatino e paclitaxel a dosaggio settimanale più bevacizumab come trattamento di prima linea in pazienti con carcinoma epiteliale delle ovaie – ROCHE;
 17. Doxorubicina liposomiale stealth vs carboplatino + paclitaxel in pazienti con carcinoma ovarico tra sei e dodici mesi dal precedente trattamento con platino; studio multicentrico randomizzato – NO PROFIT ISTITUTO NAZIONALE PER LO STUDIO E LA CURA DEI TUMORI DI NAPOLI;
 18. Carboplatino + paclitaxel ogni 3 settimane vs carboplatino + paclitaxel settimanale in pazienti con carcinoma ovarico: studio multicentrico randomizzato – NO PROFIT ISTITUTO NAZIONALE PER LO STUDIO E LA CURA DEI TUMORI DI NAPOLI;
 19. Studio randomizzato di fase II con carboplatino e paclitaxel +/-cetuximab nel carcinoma della cervice avanzato e/o recidivato – NO PROFIT ISTITUTO NAZIONALE PER LO STUDIO E LA CURA DEI TUMORI DI NAPOLI;
 20. Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, di Fase III, per confrontare la sicurezza e l'efficacia di RAD001 in associazione alla miglior terapia di supporto (BSC) verso placebo e BSC in pazienti con carcinoma renale metastatico che presentano progressione dopo terapia con inibitori della tirosin-chinasi del recettore VEGF – NOVARTIS;
 21. Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in aperto, a gruppi paralleli, con controllo attivo, che prevede la somministrazione di patupilone (EPO906) versus doxorubicina liposomiale pegilato, in pazienti con recidiva di carcinoma epiteliale dell'ovaio, primario tubarico o primario peritoneale, refrattario/resistente a taxano/platino – NOVARTIS;
 22. A SU011248 treatment protocol for patients with cytokine – refractory metastatic renal cell carcinoma who are ineligible for participation in other SU011248 protocols and may derive benefit from treatment with SUO 11248 – PFIZER;

23. Studio randomizzato di fase II di pemetrexed versus pemetrexed e carboplatino come chemioterapia di seconda linea nel carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato - NO PROFIT GOIRC;
24. Studio multicentrico, in aperto, randomizzato di fase III di confronto fra la combinazione di bevacizumab e cisplatino-etoposide verso la sola chemioterapia con cisplatino-etoposide come trattamento di prima linea di carcinoma polmonare a piccole cellule (SCLC), malattia estesa (ED) - NO PROFIT GOIRC;
25. Studio multicentrico, randomizzato, di fase III, in doppio cieco, controllato versus placebo con ASA404 in associazione a paclitaxel e carboplatino come trattamento di prima linea del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio localmente avanzato o metastatico (stadio IIb/IV) - NOVARTIS;
26. Studio clinico di fase II, singolo braccio, con BIBW 2992 (TovokTM) in pazienti affetti da tumore del polmone non a piccole cellule, positivo alla valutazione EGFR attraverso il test FISH - BOEHRINGER;
27. Studio di fase III in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo, per valutare l'efficacia dell'agente immunoterapeutico antigene-specifico antitumorale recMAGE-A3 + AS15 come terapia adiuvante in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule operabile MAGE-A3 positivo - GLAXO;
28. Studio randomizzato, in aperto, multi-nazionale di Fase III che pone a confronto Amrubicina verso Topotecan in pazienti con esteso o limitato e sensibile o refrattario carcinoma del polmone a piccole cellule, dopo il fallimento della chemioterapia di prima linea - PHARMION;
29. Chemioterapia neoadiuvante a base di docetaxel, cisplatino e 5-fluorouracile (TPF) seguita da radioterapia e chemioterapia concomitante o cetuximab a confronto con radioterapia e chemioterapia concomitante o cetuximab in pazienti con carcinoma a cellule squamose della testa-collo localmente avanzato. Studio randomizzato, di fase III con disegno fattoriale - NO PROFIT "OSPEDALE MARIO NEGRI";
30. Studio di fase 3 randomizzato, in aperto, di erlotinib da solo o in combinazione con cp-751, 871 in pazienti con carcinoma avanzato NSCL con un'istologia di non adenocarcinoma - PFIZER;
31. programma ad accesso allargato difarmaco Erlotinib- Tarceva .in pazienti con tumore del polmone non a piccole cellule ad uno stadio avanzato IIb/IV - ROCHE;
32. Studio di Fase Ib/II di ricerca della dose e farmacocinetica della proteina di fusione tumore specifica citochina-anticorpo monoclonale F16IL2 in combinazione con Paclitaxel in pazienti con tumore solido avanzato.; fase Ib/II, PH-F16IL2TAXO-05/07; - PHILOGEN;
33. Studio di Fase Ib/II di ricerca della dose e farmacocinetica della proteina di fusione tumore specifica citochina-anticorpo monoclonale F16IL2 in combinazione con Doxorubicina in pazienti con tumore solido avanzato.; fase Ib/II, PH-F16IL2DOXO-04/07 - PHILOGEN.
34. Studio multicentrico, in aperto, di Fase I, con LFA102 somministrato per via endovenosa in pazienti con carcinoma prostatico ormono-refrattario positivo per il recettore della prolattina o carcinoma mammario positivo per il recettore della prolattina- NOVARTIS
35. Studio di Fase Ib con LCL161 in associazione a paclitaxel somministrato una volta alla settimana in pazienti adulti con tumori solidi in stadio avanzato- NOVARTIS
36. Studio multicentrico, in aperto, di Fase Ib/II, per valutare la sicurezza e l'efficacia di BKM120 in associazione a trastuzumab in pazienti con carcinoma mammario e sovraespressione di HER2 in recidiva che hanno presentato insuccesso alla terapia precedente con trastuzumab- NOVARTIS
37. A phase Ib, open-label study of oral BGJ398 in combination with oral BYL719 in adult patients with select advanced solid tumors - NOVARTIS
38. A phase Ib/II multi-center, open-label, dose escalation study of LGX818 and cetuximab or LGX818, BYL719, and cetuximab in patients with BRAF mutant metastatic colorectal cancer - NOVARTIS
39. A phase Ib/II, multicenter, study of the combination of LEE011 and BYL719 with letrozole in adult patients with advanced ER+ breast cancer - NOVARTIS
40. A phase Ib/II study of LEE011 in combination with fulvestrant and BYL719 or BKM120 in the treatment of postmenopausal women with estrogen receptor positive, HER2 negative locally recurrent or advanced metastatic breast cancer - NOVARTIS
41. Analisi degli outcomes clinici e dei fattori prognostici dei pazienti affetti da carcinoma della prostata resistente alla castrazione di età ≤ 60 anni e sottoposti a chemioterapia di prima linea con docetaxel.
42. A Multinational, Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Efficacy and Safety Study of Enzalutamide in Patients with Nonmetastatic Castration-Resistant

Prostate Cancer – ASTELLAS

43. studio di fase 3 multicentrico, randomizzato, in doppio cieco controllato con placebo su Rucaparib come terapia sostitutiva di mantenimento successiva alla chemioterapia a base di platino in pazienti con carcinoma ovarico epiteliale di alto grado sieroso o endometrio ide, peritoneale primario o delle tube di Falloppio sensibile al platino- CLOVIS ONCOLOGY
44. Phase III international, randomized study of Trabectedin plus Pegylated Liposomal Doxorubicin (PLD) versus Carboplatin plus PLD in patients with ovarian cancer progressing within 6-12 months of last platinum – MARIO NEGRI
45. A phase III randomized, double-blind, placebo-controlled trial of radium-223 dichloride in combination with abiraterone acetate and prednisone/prednisolone in the treatment of asymptomatic or mildly symptomatic chemotherapy-naïve subjects with bone predominant metastatic castration-resistant prostate cancer (CRPC) – BAYER
46. Fase II randomizzato di prima linea per pazienti CRPC M1 che confronta Docetaxel + prednisone vs docetaxel + prednisone + enzalutamide.
47. A phase III, open-label, multicenter, randomized study to investigate the efficacy and safety of MPDL3280A (ANTIPD-L1 antibody) compared with chemotherapy in patients with locally advanced or metastatic urothelial bladder cancer after failure with platinum-containing chemotherapy – Roche
48. a phase iii, open-label, randomized study of mpdl3280a (anti-pd-l1 antibody) in combination with bevacizumab versus sunitinib in patients with untreated advanced renal cell carcinoma – ROCHE
49. A European PRospective Observational Study Assessing the Effectiveness and Outcomes Associated with Enzalutamide Treatment in Patients with Metastatic Castration Resistant ProState CancEr (mCRPC) – ASTELLAS
50. Studio di Fase III, randomizzato, in doppio cieco e controllato verso placebo per valutare efficacia e sicurezza di pazopanib come terapia adiuvante in pazienti con carcinoma renale (RCC) localizzato o localmente avanzato in seguito a nefrectomia – NOVARTIS
51. Uno studio randomizzato, controllato, di fase III per la sperimentazione del vaccino oncologico multipeptidico IMA901 in pazienti sottoposti a terapia di prima linea con sunitinib per il carcinoma a cellule renali avanzato/metastatico – IMMATICS
52. Studio di Fase Ib, in aperto, dell'associazione di BGJ398 e BYL719 somministrati per via orale in pazienti adulti con tumori solidi selezionati in stadio avanzato – NOVARTIS
53. A Phase IB/II, open label, multicenter study of INC280 administered orally in combination with gefitinib in adult patients with EGFR mutated, c-MET-amplified non-small cell lung cancer who have progressed after EGFR inhibitor treatment – NOVARTIS
54. A phase Ib dose-finding study of BYL719 plus everolimus and BYL719 plus everolimus plus exemestane in patients with advanced solid tumors, with dose-expansion cohorts in renal cell cancer (RCC), pancreatic neuroendocrine tumors (pNETs), and advanced breast cancer (BC) patients – NOVARTIS
55. A phase Ib/II, multicenter, open-label study of EGF816 in combination with INC280 in adult patients with EGFR mutated non-small cell lung cancer- NOVARTIS
56. A multi-center, open-label study to assess the safety and efficacy of combination ceritinib (LDK378) and nivolumab in adult patients with anaplastic lymphoma kinase (ALK)- positive non-small cell lung cancer (NSCLC) – NOVARTIS

- Autore del percorso paziente nei protocolli di Fase I presso l'Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico di Modena

- Autore del percorso paziente per il RADIUM223 presso l'Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico di Modena

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI.

MADRELINGUA

Italiana

ALTRE LINGUA

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

Inglese

Buono

Buono

Buono

Francese

Ottimo

Ottimo

Ottimo

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

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI

Ottima capacità di lavorare in gruppo maturata in esperienze passate, sia ludiche, sia in esperienze di collaborazione con organizzazioni non governative.

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

Ottima capacità di organizzazione del lavoro.

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Eccellente conoscenza di programmi predisposti per la raccolta dati per studi clinici – CRF elettroniche: Inform vs 5.5, 4.6; RDC CDC; ORACLE ed altri.

Ottima conoscenza dei Sistemi Operativi: WINDOWS 2000/Xp/Vista/7 / Windows8.

Discreta Conoscenza dei Sistemi Operativi Linux (Suse, Fedora, Ubuntu).

Ottima Conoscenza Sistemi Operativi MAC (MAC OsX Tiger/Leopard/SnowLeopard/Lion/Mountain Lion.

Ottima Conoscenza ed Utilizzo dei Browser WEB: Internet Explorer, MozillaFirefox, Google Chrome, Safari, Opera.

Eccellente conoscenza di tutte le applicazioni Microsoft e del pacchetto office (EXCEL, WORD, ACCESS, POWER POINT, OUTLOOK EXPRESS, GESTIONE FILE).

Buone conoscenze di diversi linguaggi: Java, C, C++, Linux.

Eccellente capacità di navigare in internet.

PATENTE O PATENTI

Automobilistica (patente B)

ULTERIORI INFORMAZIONI

ALLEGATI

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D.lgs. 196 del 30 giugno 2003.
Tutto quanto dichiarato nel presente documento corrisponde a verità, ai sensi del DPR 445/2000.

Data

20/09/2016

Firma

Mighali Pasquale

