

 SERVIZIO SANITARIO REGIONALE EMILIA-ROMAGNA Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena Poliambulatorio 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

.....DEBORAH.....

Cognome

.....GRISOLIA.....

Qualifica

.....STUDY COORDINATOR.....

Ente di appartenenzaSTRUTTURA COMPLESSA E PATOLOGIA.....

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:

Nome dell'industria:.....NO.....

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.

.....
..... NESSUNA

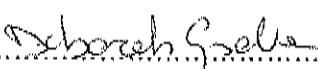
Altri interessi o fatti che si ritiene debbano essere portati a conoscenza, ivi compresi elementi relativi ai componenti del proprio nucleo familiare (i componenti del nucleo familiare sono: il coniuge, il/la compagno/a e i figli a carico che vivono sotto lo stesso tetto dell'interessato (*non è necessario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

.....
..... NESSUNA

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 

Data 26.09.2016

INFORMAZIONI PERSONALI

Immacolata Deborah Grisolia



via Rino Gasparini n°18, 41122 Modena, Italia
 059/4223308 (lavoro) 3289280264 (personale)
deborah.grisolia@unimore.it

Sesso Femmina | Data di nascita 05/10/1971 | Nazionalità Italiana

POSIZIONE RICOPERTA

Dipendente Universitario tecnico amministrativo: Coordinatrice di studi clinici

TITOLO DI STUDIO

Laurea magistrale in Biologia

ESPERIENZA
PROFESSIONALE

Da Dicembre 2008 Assunta a tempo indeterminato dall'Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia come tecnico laureato (categoria D1) e in servizio presso il Centro Oncologico Modenese del Policlinico di Modena in qualità di Clinical Research Coordinator

Maggio 2008: Docente in Sperimentazioni Cliniche al Master Universitario Biennale di I livello dal titolo *"Gestione delle Sperimentazioni dalla programmazione al coordinamento di uno studio clinico"*

da Marzo 2005 a 21 dicembre 2008:

Assegno di Ricerca presso il Dipartimento misto di Oncologia ed Ematologia dell'Università di Modena e Reggio Emilia, diretto dal Prof. Pierfranco Conte in qualità di Clinical Research Coordinator.

da Maggio 2003 a Febbraio 2005:

Contratto di collaborazione coordinata e continuativa, in qualità di Clinical Research Coordinator, presso il Dipartimento misto di Oncologia ed Ematologia dell'A.O. Policlinico di Modena, diretto dal Prof. Pierfranco Conte.

Gennaio 2002-Gennaio 2003:

Contratto a tempo determinato, della durata di un anno, come Tecnico di Laboratorio Biomedico presso l'Istituto di Anatomia Patologica dell'Ospedale Bellaria di Bologna. Reclutamento da graduatoria del Concorso di Collaboratore Tecnico categoria C.

Dicembre 1998-Gennaio 1999:

Borsista Telethon presso il Dipartimento di Ematologia dell'Università degli Studi di Chieti "G. D'Annunzio", diretto dal prof. G. Davi.

Aprile 1997-Novembre 1998:

Borsista presso il Centro di Ricerche Farmacologiche e Biomediche "Consorzio Mario Negri Sud" nel laboratorio di Biologia Molecolare e Farmacologia dei Recettori, diretto dal Dott. Antonio De Blasi, inserita in un progetto di ricerca finanziato dall'A.I.R.C.

ISTRUZIONE E
FORMAZIONE

- Ottobre 2015:** Corso PTA "Codice di Comportamento ed etica dei dipendenti di UniMORE" presso Policlinico Universitario di Modena 21/10/2015
- Maggio 2015:** Leucemia Mieloide cronica: prospettive e qualità di vita con I TKI di seconda generazione (Policlinico di Modena)
- Maggio 2014** GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici
- Marzo 2014:** Update on prophylaxis of invasive fungal infection in haematological patients (MDS Italia srl) Modena Policlinico
- Novembre 2013:** Professional Acknowledgement for continuig education (American society for clinical laboratory science) Mayo Medical laboratories
- Ottobre 2012:** Giornata di studio Goire: rilevanza della farmacovigilanza negli studi clinici e impatto della nuova normativa
- Aprile 2011:** Corso per Coordinare uno Studio Clinico, organizzato dal GIDM (gruppo italiano data manager), Castrocaro terme (Forlì)
- Ottobre 2010:** Corso di Formazione sulla Sperimentazione Clinica di Fase I, promossa dall'Istituto Tumori delle Romagna a Meldola (Forlì)
- Luglio 2010:** Corso di Base per Monitor Clinico, promosso dal Consorzio Mario Negri Sud
- Aprile 2010:** Rischi Specifici: rischio biologico (Progetto FAD securMORE dell'Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia)
- Aprile 2010:** Rischi Specifici: i gas, i laser, le radiazioni ionizzanti; rischio fisico e chimico (Progetto FAD securMORE dell'Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia)
- Aprile 2010:** Formazione Generale alla prevenzione e alla sicurezza sul lavoro (Progetto FAD securMORE dell'Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia)
- Dicembre 2009:** Seminario di Formazione Privacy (dicembre 2009 presso Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia)
- Ottobre 2009:** Corso "Oncology Global Development Monitorino Operations" organizzato da Novartis Oncology (Modena)
- 2008:** . Corso di Perfezionamento post-universitario in Statistica Applicata ai Quesiti Clinici. Organizzato dall'Università degli studi di Modena e Reggio Emilia e svoltosi da gennaio 2008 a ottobre 2008
- 2007:** Master di biennale di II livello in "Evidence Based Medicine e Metodologia della ricerca sanitaria" in collaborazione con la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia e Bologna, con il

Centro per la Valutazione della Efficacia della Assistenza Sanitaria (Ce.V.E.A.S.) di Modena e con il Centro Cochrane Italiano - Istituto Mario Negri, Milano

1998: Abilitazione all'esercizio della professione di Biologo, rilasciata dall'Università degli Studi di Bari.

1996: Laurea in Scienze Biologiche (Nuovo Ordinamento), indirizzo Biomedico, presso l'Università degli Studi di Bari.

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre Italiana

Altre lingue

Inglese

COMPRESIONE

Ascolto

B

Lettura

B

PARLATO

Interazione

B

Produzione orale

B

PRODUZIONE SCRITTA

B

Livelli: A1/A2: Utente base - B1/B2: Utente intermedio - C1/C2: Utente avanzato
Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

Competenze comunicative

- possiedo buone competenze comunicative acquisite durante la mia esperienza di coordinatrice degli studi clinici e organizzatrice di convegni per studio clinico Shortther

Competenze organizzative e gestionali

- ottime competenze organizzative acquisite durante la mia esperienza di coordinatrice degli studi clinici

Competenze professionali

- ottima padronanza dei processi di gestione delle sperimentazioni cliniche

Competenza digitale

AUTOVALUTAZIONE

Elaborazione delle informazioni

intermedio

Comunicazione

intermedio

Creazione di Contenuti

intermedio

Sicurezza

intermedio

Risoluzione di problemi

intermedio

Livelli: Utente base - Utente intermedio - Utente avanzato
Competenze digitali - Scheda per l'autovalutazione

Patente di guida tipo B

ULTERIORI INFORMAZIONI

Pubblicazioni

ShortHER: TRATTAMENTO ADIUVANTE CON HERCEPTIN PER 3 MESI VERSO 12
MESI, IN ASSOCIAZIONE CON DUE DIFFERENTI REGIMI DI CHEMIOTERAPIA,
NELLE PAZIENTI CON CARCINOMA MAMMARIO HER2 POSITIVO

Conte P.F., Grisolia D., Barbieri E., Ferrari A., Frassoldati A., Giovannelli S., Guarneri V., Piacentini F., Vicini R.

Dipartimento ad attività integrata di Oncologia, Ematologia e Patologie dell'Apparato Respiratorio, Università di Modena e Reggio Emilia

Roma, La ricerca indipendente sui farmaci promossa da AIFA- 27 ottobre 2009

ShortHER: TRATTAMENTO ADIUVANTE CON HERCEPTIN PER 3 MESI VERSO 12
MESI, IN ASSOCIAZIONE CON DUE DIFFERENTI REGIMI DI CHEMIOTERAPIA,
NELLE PAZIENTI CON CARCINOMA MAMMARIO HER2 POSITIVO

Conte P.F., Grisolia D., Barbieri E., Ferrari A., Frassoldati A., Giovannelli S., Guarneri V., Piacentini F., Vicini R.

Dipartimento ad attività integrata di Oncologia, Ematologia e Patologie dell'Apparato Respiratorio, Università di Modena e Reggio Emilia

Modena, VI Meeting di Dipartimento ad Attività integrata di oncologia, Ematologia e Patologie dell'Apparato Respiratorio, 30 ottobre 2009

Prevalence of node negative and small size tumors in a national, randomised, phase III adjuvant trial in HER2 + early breast cancer (Short-HER study).

PF Conte, B. Agostara, M. Aieta, G. Banna, E. Barbieri, M. Belfiglio, C. Boni, L. Boni, A. Brandes, S. Cascinu, L. Cavanna, G. Colucci, R. D'Amico, M. Donadio, G. Fornari, A. Frassoldati, E. Galligioni, O. Garrone, V. Gebbia, F. Grasso, D. Grisolia, V. Guarneri, G. Lelli, A. Molino, A. Musolino, O. Narni, F. Piacentini, P. Pronzato, R. Vicini, C. Zamagni. On behalf of Short-HER study Investigators

Division of Medical Oncology, Department of Oncology and Hematology, University Hospital, Modena, Italy and Short-HER Trial Centers - Convegno

Roma, Congresso AIOM novembre 2010

Internazionali:
9 weeks vs 1 year adjuvant trastuzumab in combination with chemotherapy: preliminary cardiac safety data of the phase III multicentric Italian study Short-HER

V. Guarneri, A. Frassoldati, V. Gebbia, G. Bisagni, L. Cavanna, M. Donadio, G. Lelli, A. Musolino, G. Colucci, G.L. Banna, R. Degli Esposti, A. Ferro, F. Grasso, C. Zamagni, D. Amadori, M. Aieta, A. Molino, O. Garrone, E. Aitini, G. Fornari, S. Cascinu, G. Rossi, R. D'Amico, D. Grisolia, PF Conte

From the Department of Oncology, Hematology, and Respiratory Diseases, Modena University Hospital, Modena, Italy and Short-HER study Group

San Antonio Breast Cancer Symposium 2010 December 8-12, 2010, San Antonio, Texas, USA

Presentazioni

gennaio 2014: Meeting Nazionale Shorter, Padova

novembre 2012: Meeting Nazionale Shorter , Padova

ottobre 2011: Meeting Nazionale Shorter "Implementazione Emendamento 6 aggiornamento studi correlati" Modena

settembre 2010: Meeting Nazionale Shorter "Implementazione Emendamento 5" Modena

novembre 2009: Meeting Nazionale Shorter “Implementazione Emendamento 4” Modena

maggio 2009 Congresso sulle terapie orali in Oncologia (Catania)

febbraio 2009: Meeting Nazionale Shorter “Aggiornamento arruolamento e dati di sicurezza” Modena

Progetti

Progetto finanziato da Aifa :*Studio Clinico No Profit Shorter : TRATTAMENTO ADIUVANTE CON HERCEPTIN PER 3 MESI VERSO 12 MESI, IN ASSOCIAZIONE CON DUE DIFFERENTI REGIMI DI CHEMIOTERAPIA, NELLE PAZIENTI CON CARCINOMA MAMMARIO HER2 POSITIVO*

Convegni e Seminari

- 9-10 Novembre 2015:** Celgene MM-007 Optimism European investigators' meeting
A PHASE 3, MULTICENTER, RANDOMIZED, OPENLABEL STUDY TO COMPARE THE EFFICACY AND SAFETY OF POMALIDOMIDE, BORTEZOMIB AND LOW-DOSE DEXAMETHASONE VERSUS BORTEZOMIB AND LOW-DOSE DEXAMETHASONE IN SUBJECTS WITH RELAPSED OR REFRACTORY MULTIPLE MYELOMA, Barcellona
- 22 Ottobre 2015:** La profilassi delle infezioni fungine. Modena Policlinico
- 20 Marzo 2015:** Dynamo+R study (IPI-145-08) A randomized, double blind, placebo controlled phase 3 study of IPI 145 in combination with rituximab vs rituximab in subjects with previously treated follicular lymphoma
- 21 – 22 Novembre 2014:** Managing the Future: Incontro di aggiornamento sulla Leucemia Mieloide Cronica (Trento)
- 15 -16 Giugno 2014:** Region Europe Nilotinib Investigator meeting (Milano)
- 19 – 20 Maggio 2014:** Incontro per Leucemia Mieloide Cronica. CML Accademy Spineto (SI)
- 25 marzo 2014:** Investigator meeting NILOTINIB (Roma)
- 27 gennaio 2014:** Enest-path investigator meeting, protocollo CAMN107AIC05 (Milano)
- 26 novembre 2013:** Leucemia mieloide cronica: insieme guardando al futuro (Policlinico di Modena)
- 15-16 novembre 2013:** Oncologia al femminile, dal follow-up alla ricaduta
- 13-14 ottobre 2013:** Enest-path investigator meeting, protocollo CAMN107AIC05-nilotinib.(Praga)
- 5-7 ottobre 2011:** Modena international Breast Cancer Conference (MIBCC) 7th Meet the professor
- settembre 2012:** Tumori femminili: CURARSI SENZA RINUNCIARE A VIVERE CON SERENITA' (Modena)
- dicembre 2009** “La gestione del protocollo e la qualità del dato negli studi clinici in oncologia” (Milano)
- novembre 2009** Wyeth Neratinib HKI 3004 and 3005 in breast cancer (Vienna)

Incarichi speciali	ottobre 2009	Stride Breast Cancer Study Merck Serono, Francoforte
	ottobre 2009 (Roma)	Convegno sulla ricerca indipendente sui farmaci promossa dall'AIFA
	ottobre 2009	VI meeting di Dipartimento ad attività integrata di Oncologia, Ematologia e Patologie dell'Apparato Respiratorio (Modena)
	ottobre 2009 Roma	Breast cancer Trial of Oral Everolimus, CRAD001J2301 Novartis,
	2013:	Responsabile antincendio. Responsabile anti Fumo
	Dic 2008- Dic 2012:	Coordinatrice del personale dell'Ufficio Sperimentazioni Cliniche del Dipartimento di Oncologia. (nominata dal Prof. Conte)

Dati personali

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali.

