

Curriculum vitae Laura Foghini

INFORMAZIONI PERSONALI

| | |
|------------------------|--|
| Cognome e Nome | FOGHINI LAURA |
| Indirizzo di residenza | |
| Telefono | |
| E-mail | |
| Nazionalità | Italiana |
| Data di nascita | 31/10/1987 |
| Albo professionale | Iscritta all'Albo professionale dei Biologi sez. A, n° iscrizione: AA_074478 |
| Partita iva n° | 02641850421 |

ESPERIENZE LAVORATIVE

- Nome del datore di lavoro
 - Sede di lavoro
 - Tipo di impiego
 - Impegno orario
 - Principali mansioni e responsabilità
- Dal 16 giugno 2017 ad oggi
MSD Italia S.r.l.
UOC Oncologia, Ospedale di Macerata, ASUR, Area Vasta n° 3
Contratto di collaborazione con validità annuale per attività di data entry/data management relativamente allo studio MK 3475 522 attivo presso l'UOC Di Oncologia, Ospedale di Macerata, ASUR, Area Vasta N° 3 in accordo con i principi della Good Clinical Practice.
260 ore annuali previste per l'attività
Attività di data entry/data management secondo quanto richiesto dal protocollo in accordo con i principi della Good Clinical Practice
- Nome del datore di lavoro
 - Sede di lavoro
 - Tipo di impiego
 - Impegno orario
 - Principali mansioni e responsabilità
- Dal 2 gennaio 2017 ad oggi
Associazione Oncologica Maceratese Onlus
UOC Oncologia, Ospedale di Macerata, ASUR, Area Vasta n° 3
Collaborazione per attività di coordinamento di protocolli sperimentali attivi presso l'UOC di Oncologia e data management in accordo con i principi della Good Clinical Practice.
1040 ore annuali previste per l'attività
Relazioni con il Comitato Etico, CRO e aziende Sponsor, coordinamento e gestione di protocolli di studi clinici di fase II, III e osservazionali, dalla loro attivazione alla loro chiusura secondo GCP. Coordinamento visite di apertura/chiusura centro, visite di monitoraggio, raccolta dati in ecrf, risoluzione queries e gestione del materiale documentale relativo agli studi clinici (trial master file). Uso di IVRS/IWRS, gestione della contabilità del farmaco sperimentale e

farmacovigilanza, gestione di programmi per uso compassionevole di farmaci.

Dal 22 aprile 2015 al 31 luglio 2015

- Nome del datore di lavoro
 - Sede di lavoro
 - Tipo di impiego
- Impegno orario
- Principali mansioni e responsabilità

Cromsource s.r.l. e Nerre Therapeutics Ltd

UOC Oncologia, Ospedale di Macerata, ASUR, Area Vasta N° 3

Contratto di collaborazione per attività di supporto allo studio NT2013/Orv/Prot001 (RELIEVE_1) in accordo con i principi della Good Clinical Practice

70 ore per la durata del contratto

Verifica del Data Base ospedaliero/farmacia al fine di identificare tutti i pazienti in trattamento con EGFRi presso il centro sperimentale U.O. Oncologia, Ospedale di Macerata, ASUR, Area Vasta N°3 nell'ambito dello studio RELIEVE_1 attivo presso il centro in cui è richiesta la prestazione. Attività principali previste dal contratto di collaborazione:

- contatto telefonico/verifica dello stato dei pazienti identificati rispetto ai principali criteri di inclusione ed esclusione previsti da protocollo
- compilazione del Pre-screening Log dove riportare le informazioni raccolte/discusse

Disponibilità per un meeting mensile con il Clinical Monitor per discutere i dati raccolti.

Dal 13 gennaio 2014 al 31 dicembre 2016

- Nome del datore di lavoro
 - Sede di lavoro
 - Tipo di impiego
- Impegno orario
- Principali mansioni e responsabilità

Associazione Oncologica Maceratese Onlus

UOC Oncologia, Ospedale di Macerata, ASUR, Area Vasta n° 3

Collaborazione per attività di coordinamento di protocolli sperimentali attivi presso l'UOC di Oncologia e data management in accordo con i principi della Good Clinical Practice.

1800 ore annuali

Relazioni con il Comitato Etico, CRO e aziende Sponsor, coordinamento e gestione di protocolli di studi clinici di fase II, III e osservazionali, dalla loro attivazione alla loro chiusura secondo GCP. Coordinamento visite di apertura/chiusura centro, visite di monitoraggio, raccolta dati in ecrf, risoluzione queries e gestione del materiale documentale relativo agli studi clinici (trial master file). Uso di IVRS/IWRS, gestione della contabilità del farmaco sperimentale e farmacovigilanza, gestione di programmi per uso compassionevole di farmaci.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Anno accademico
- Nome e tipo di istituto di istruzione
- Qualifica da conseguire in data 14 dicembre 2017

2016/2017

Università di Camerino, Scuola di scienze del farmaco e dei prodotti della salute

Master universitario di secondo livello in: "Ricerca clinica e sviluppo dei farmaci"

- Anno accademico
- Data conseguimento titolo
- Nome e tipo di istituto di istruzione
 - Qualifica conseguita
 - Tesi
 - Data
- Qualifica conseguita

2012/2013

06/06/2014

Università di Camerino, Scuola di Bioscienze e Biotecnologie

Master universitario di secondo livello in: "Nutrizione, nutraceutica e dietetica applicata" Fitofarmaci in agricoltura: esposizione cronica e conseguenze sulla salute.

Giugno 2013

Abilitazione all'esercizio della professione di Biologo

11/12/2017

- Anno accademico
- Data conseguimento titolo
- Nome e tipo di istituto di istruzione
- Qualifica conseguita

2011/2012

07/02/2013

Università di Camerino, Scuola di Bioscienze e Biotecnologie

Laurea magistrale in "Biological sciences"

Voto: 110/110 e lode

Nota: Corso di laurea in lingua inglese

- Anno accademico
- Data conseguimento titolo
- Nome e tipo di istituto di istruzione
- Qualifica conseguita

2008/2009

09/04/2010

Università di Camerino, Facoltà di Farmacia e Scienze e Tecnologie

Laurea in "Biotechnology"

Voto: 106/110

Nota: Corso di laurea in lingua inglese

- Anno accademico
- Nome e tipo di istituto di istruzione
- Qualifica conseguita

2005/2006

Liceo scientifico statale "Luigi Di Savoia", Ancona

Maturità scientifica

Voto : 78/100

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

Santoni M, Romagnoli E, Saladino T, Foghini L, Guarino S, Capponi M, Giannini M, Cognigni PD, Ferrara G, Battelli N. Triple negative breast cancer: Key role of Tumor-Associated Macrophages in regulating the activity of anti-PD-1/PD-L1 agents. *Biochim Biophys Acta*. 2017 Nov 7; pii: S0304-419X(17)30184-1. doi: 10.1016/j.bbcan.2017.10.007 (accepted manuscript)

Vincenzetti S¹, Foghini L, Pucciarelli S, Polzonetti V, Cammertoni N, Beghelli D, Polidori P. Hypoallergenic properties of donkey's milk: a preliminary study. *Vet Ital*. 2014 Jun 30;50(2):99-107. doi: 10.12834/VetIt.219.125.5.

ABSTRACT E POSTER

Morichetta A, Foghini L, Scoccia L, De Meo SM, Minnucci A, Antolini Broccoli C, Giglioni A, Torresi U, Giorgetti S. *Analisi dell'utilizzo del Nivolumab presso l'AV3 Macerata Asur Marche* Atti del XXXVII Congresso Nazionale SIFO Milano, 1-4 dicembre 2016

Benedetti G, Finicelli M, Squillaro T, Pistilli B, Marcellusi A, Mariani P, Santinelli A, Foghini L, Latini L, Galderisi U, Giordano A. Expression profile of stemness genes in primary breast cancer and correlation with clinicopathological features (CPFs): A possible prognostic role for SOX2 gene. *XVI AIOM National Congress, Rome, October 2014*

PARTECIPAZIONE AD INVESTIGATORS MEETING, CONVEGNI E CORSI NELL'AMBITO DELL'ONCOLOGIA E RICERCA CLINICA

Breast cancer ComplEEement-1 Investigator Meeting, Novartis Oncology, Berlino, 22 Novembre 2017

Terapie integrate e terapie convenzionali in oncologia. Ancona, 24 giugno 2017

Breast cancer investigators meeting, Novartis oncology, Roma, 21-22 Novembre 2016.

Il tumore: prevenzione e convivenza, Tolentino, 8 Ottobre 2016.

Specialisti a confronto. Congresso del dipartimento di specialità mediche dell'AREA VASTA n°3. 27 maggio 2016.

Metastatic breast cancer: quali prospettive di cura?, Macerata, 6 Maggio 2016

Atezolizuma Workshop, Genentech/Roche and PPD, Francoforte, 15 Aprile 2016.

20/12/2017

Coordinatore di Sperimentazioni Cliniche, Corso Avanzato, *fondazione GIMEMA. Roma, 26 gennaio 2016.*

Coordinatore di Sperimentazioni Cliniche, Corso Base, *fondazione GIMEMA. Roma, 25 gennaio 2016.*

Investigator's Meeting: GCP e aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici, *Roche, Bologna, 19 novembre 2015.*

La terapia medica nel NSCLC (Non Small Cell Lung Cancer): Un aggiornamento. *Macerata, 11 settembre 2015.*

Hermione study investigator Meeting, *Merrimack pharmaceuticals. Budapest, 12 giugno 2015.*

CLEEO11E2301 (MonaLEEsA 7)EU Investigator Meeting, *Novartis Oncology, Roma, 27 Marzo 2015.*

ML28879 (Trust in DCR) Investigators' meeting, *Roche. Monza, 25 Marzo 2015.*

European breast cancer trials investigator meeting, *Novartis Oncology. Roma, 21-22 Novembre 2014.*

NSABP FB-7 investigator meeting, *Puma Biotechnology. Milano, 16 Aprile 2014.*

CAPACITA' E COMPETENZE

Lingua

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

INGLESE
ECCELLENTE
ECCELLENTE
BUONO

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

In data 12/07/2017 ho condotto un training (Mayo clinic) per l'invio di materiale biologico di categoria A e B

GOOD CLINICAL PRACTICE:

In data 25/05/2017 ho condotto un training (Barnett) sulla Good Clinical Practice

Iscrizione ad associazioni

Iscritta al G.I.D.M. (Gruppo Italiano Data Manager)

PATENTE

Patente di guida (B) rilasciata dalla M.C.T.C. di Ancona il 31/01/2006

06/12/2017