



## AZIENDA OSPEDALIERA SAN CAMILLO - FORLANINI

AZIENDA CON OSPEDALI DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

Via Portuense, 332 - 00149 Roma tel. 58701 int. 4356-4580-4581-4339-4317

### Oncologia Medica

PADIGLIONE MARCHIAFAVA 3° PIANO – TEL 06 58704339 FAX 06 58704317

OGGETTO: LETTERA DI REFERENZE DOTT.SSA SVEVA MACRINI

La Dott.ssa Sveva Macrini, laureatasi nell' Anno Accademico 2009-2010 con la Tesi: "Rischio oncologico nel paziente acromegalico", specializzata in Oncologia Medica presso l'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma con 50L/50 in data 09/03/2018, ha frequentato dal giorno 01/08/2018 al giorno 28/06/2019 la U.O.C. di Oncologia dell'Ospedale San Camillo- Forlanini, nel contesto delle attività attinenti alla propria Specializzazione quale vincitrice, dopo selezione per titoli, di una Borsa di Studio erogata dalla "Fondazione Sternberg", per la realizzazione del progetto "Studio degli effetti collaterali della terapia con i nuovi agenti immunoterapici in pazienti oncologici".

Nel corso di questo periodo la Dottoressa ha dimostrato capacità professionali di ottimo livello sia per la preparazione medica di base, in ambiti lontani dalle proprie competenze specialistiche, che oncologica specifica. Ha manifestato un elevato interesse e disponibilità nell'acquisizione delle varie competenze specialistiche richieste, associato ad una spiccata propensione al lavoro di gruppo, a una facile accessibilità nei rapporti con il personale medico-infermieristico e a un buon livello di autonomia decisionale ed operativa. Ha inoltre dato prova di passione e dedizione nella cura dei pazienti favorendo dialogo e relazione con i pazienti stessi e i loro familiari.

La Dottoressa ha affiancato i medici della U.O.C. di Oncologia nell'attività assistenziale ambulatoriale, di day-hospital e di degenza, riuscendo così ad approfondire le modalità di gestione multidisciplinare del paziente oncologico, in particolare nell'ambito delle patologie uro-oncologiche, supportando il personale di ruolo anche nella complessa e delicata gestione logistica richiesta dai protocolli di ricerca attivi nell'U.O. di Oncologia Medica.

In qualità di sub-investigatore ha difatti partecipato attivamente ai seguenti trial clinici:

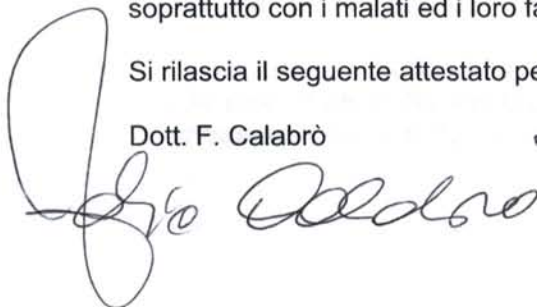
- Bayer17403 "A randomized, open label, multicenter Phase 3 study to evaluate the efficacy and safety of rogaratinib (BAY 1163877) compared to chemotherapy in patients with FGFR-positive locally advanced or metastatic urothelial carcinoma who have received prior platinum-containing chemotherapy".
- 42756493BLC2001 "Studio in aperto, multicentrico, a due bracci, di fase 2 per determinare l'efficacia e la sicurezza di due diversi regimi di dosaggio di JNJ-42756493, un pan-inibitore della tirosin-chinasi FGFR, in soggetti con carcinoma uroteliale metastatico o non asportabile chirurgicamente con alterazioni genomiche dell'FGFR".
- MDV3100-13 EMBARK "Studio di fase 3, randomizzato, per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza dell'enzalutamide in associazione con il leuprolide, dell'enzalutamide in monoterapia e del placebo in associazione con il leuprolide in uomini affetti da cancro della prostata non metastatico ad alto rischio in progressione dopo la terapia definitiva".
- MVT-601-3201 "HERO: Studio di fase 3, multinazionale, randomizzato, in aperto, a gruppi paralleli per valutare la sicurezza e l'efficacia di Relugolix in pazienti con carcinoma prostatico avanzato".
- CO-338-063 "TRITON3: Studio in aperto, randomizzato, multicentrico di fase III su rucaparib rispetto alla scelta terapeutica del medico in pazienti affetti da tumore alla prostata metastatico resistente alla castrazione associato a deficit di ricombinazione omologa".

- SAVOIR "A Phase III, Open Label, Randomised, Controlled, Multi-Centre Study To Assess the Efficacy and Safety of Savolitinib versus Sunitinib in Patients with MET-Driven, Unresectable and Locally Advanced, Or Metastatic Papillary Renal Cell Carcinoma (PRCC)".
- E7080-G000-218 "Sperimentazione di Fase 2, randomizzata in doppio cieco, per valutare la sicurezza e l'efficacia di Lenvatinib a due diverse dosi di partenza (18 mg vs 14 mg QD) in combinazione con Everolimus (5 mg QD) nel carcinoma delle cellule renali a seguito di un precedente trattamento mirato al VEGF".
- WO29636 "Studio di fase III, in aperto, multicentrico, randomizzato sull'uso di atezolizumab (anticorpo anti-PD-L1) versus la sola osservazione come terapia adiuvante in pazienti con carcinoma uroteliale muscolo-invasivo ad alto rischio, dopo resezione chirurgica"
- MO29983 SAUL "Studio in aperto, a braccio singolo, multicentrico, sulla sicurezza di atezolizumab nel carcinoma uroteliale o non uroteliale delle vie urinarie localmente avanzato o metastatico".
- CARD "Studio randomizzato, in aperto, multicentrico di cabazitaxel in confronto a un agente mirato al blocco del recettore degli androgeni (AR), quale abiraterone o enzalutamide, in pazienti con tumore della prostata metastatico resistente alla castrazione (mCRPC) precedentemente trattati con docetaxel e per i quali una precedente terapia con agente mirato al blocco del recettore degli androgeni abbia avuto un rapido insuccesso".
- B9991001 BLADDER 100 "Studio di fase 3, multicentrico, multinazionale, randomizzato, in aperto, a gruppi paralleli di avelumab\* (MSB0010718C) in aggiunta alla terapia di supporto ottimale a confronto con la sola terapia di supporto ottimale come trattamento di mantenimento in pazienti con cancro uroteliale metastatico o localmente avanzato che non abbiano avuto progressione della malattia dopo il completamento della prima linea di chemioterapia a base di platino".
- D4191C00068 "Studio multicentrico, in aperto, per valutare la sicurezza della dose a combinazione fissa Durvalumab+Tremelimumab o di Durvalumab in monoterapia nel trattamento di tumori solidi avanzati (STRONG)"
- E7080-G000-307 "Sperimentazione di fase 3 multicentrica, in aperto, randomizzata, per Confrontare l'efficacia e la sicurezza di Lenvatinib in combinazione con Everolimus o pembrolizumab rispetto a sunitinib in monoterapia nel trattamento di prima linea di soggetti con carcinoma a cellule Renali avanzato (CLEAR)".
- CO39303 "Studio di Fase III multicentrico, randomizzato in doppio cieco, per valutare l'attività di Ipatasertib/Placebo in associazione ad Abiraterone più Prednisone/Prednisolone più nel trattamento in prima linea di pazienti affetti da mCRPC asintomatico o lievemente sintomatico".
- MDV3800-06 "Studio di fase 2, in aperto, a 2 bracci sul tasso di risposta di talazoparib somministrato a uomini con difetti nel riparo del DNA e affetti da carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione, che hanno già ricevuto la chemioterapia a base di tassani e hanno proseguito il trattamento con almeno 1 nuovo agente ormonale (enzalutamide e/o abiraterone acetato/prednisone)".
- SAVOIR "A Phase III, Open Label, Randomised, Controlled, Multi-Centre Study To Assess the Efficacy and Safety of Savolitinib versus Sunitinib in Patients with MET-Driven, Unresectable and Locally Advanced, Or Metastatic Papillary Renal Cell Carcinoma (PRCC)".

Nel complesso l'attività svolta dalla Dottoressa Macrini durante il periodo trascorso presso l'U.O.C di Oncologia di questo Ospedale è stata lodevole da tutti i punti di vista, in particolare per l'impegno, la dedizione, l'interazione con i colleghi, con il personale infermieristico, e soprattutto con i malati ed i loro familiari.

Si rilascia il seguente attestato per gli usi consentiti dalla legge.

Dott. F. Calabrò



ROMA, 28 GIUGNO 2019