

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome
Luogo e Data di nascita
Telefono
E-mail

CINAUSERO MARIKA
TOLMEZZO (UD), 23/10/1987

marika.cinausero@asufc.sanita.fvg.it

ESPERIENZA LAVORATIVA

- *Date (da – a)*
- *Nome e Indirizzo datore di lavoro*
- *Tipo di azienda o settore*
- *Posizione professionale*
- *Principali mansioni e responsabilità*

Dal 16.07.2020
Azienda Sanitaria Universitaria Friuli Centrale
Dirigente Medico SOC Oncologia a tempo indeterminato

01 Marzo 2019 – 15 Luglio 2020
Azienda Sanitaria Universitaria Friuli Centrale
Dirigente Medico SOC Oncologia a tempo determinato

08 Agosto 2013 – 07 Agosto 2018
Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia (Università di Verona, sede aggregata di Udine)
Medico Specializzando in Oncologia Medica

01 Febbraio 2017 – 31 Gennaio 2018
Policlinico Sant'Orsola-Malpighi di Bologna, Dipartimento di Oncologia (Oncologia Ardizzoni)
Unità di Fase 1
Medico Specializzando in periodo di stage formativo fuori sede

Settembre 2012 - Luglio 2013
Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia
Medico Frequentatore

Maggio-Luglio 2013
Attività di sostituzione Medico di Medicina Generale

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)*

03 Settembre 2018
Università di Verona
Medico Specialista in Oncologia Medica (70/70 con lode)

Settembre 2006 - 26 Luglio 2012
Laurea specialistica a ciclo unico in Medicina e Chirurgia (LM-41), Università degli Studi di Udine
Medico Chirurgo (110/110 con lode)

Agosto 2010 - Giugno 2012
Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia
Tirocinio volontario

Agosto 2009 - Settembre 2009

LICENZE E CERTIFICAZIONI

Titolo della certificazione conseguita
Data
Nome e tipo dell'organizzazione

Ospedale Sant'Antonio Abbate di Tolmezzo (UD), Struttura di Medicina d'Urgenza e Pronto Soccorso
Tirocinio Volontario

Settembre 2001 - Luglio 2006
Liceo Scientifico Pio Paschini, Tolmezzo (UD)
Diploma di maturità scientifica (100/100)

Certificato di Good Clinical Practice Training
▪ Aprile 2018 – GCP Compliance Training for HCPs V2.0
▪ Ottobre 2013 – Roche Good Clinical Practice Course

Certificato di BLS-D (Basic Life Support and Defibrillator)
▪ Aprile 2018 - Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine
▪ Dicembre 2015 - Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine
▪ Dicembre 2013- Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine

Esame di Stato di abilitazione all'esercizio della professione di Medico
▪ 06 Marzo 2013

MADRELINGUA

ALTRE LINGUE

Capacità di lettura
Capacità di scrittura
Capacità di espressione orale

ITALIANO

INGLESE, TEDESCO

		Inglese	Tedesco
Comprensione	Ascolto	C1	B1
	Lettura	C1	B1
Espressione orale	Interazione orale	C1	A2
	Produzione orale	C1	A2
Scrittura		C1	B1

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.

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Utente base
Utente indipendente
Utente esperto

- Comunicazione e gestione di pazienti in modalità di regime di ricovero ospedaliero, regime ambulatoriale e di Day Hospital
- Esposizione orale di relazioni e/o progetti di ricerca in sede di congressi/convegni/seminari
- Capacità di lavoro e collaborazione all'interno di gruppi multidisciplinari
- Capacità di lavoro e collaborazione con gruppi di ricerca traslazionale

- Ideazione e coordinamento di progetti di ricerca clinica e traslazionale
- Buona esperienza come project manager e team manager

Elaborazione delle informazioni	Utente esperto	
Comunicazione	Utente esperto	
Risoluzione dei problemi	Utente esperto	
Sistemi Operativi	Mac OS	avanzato
	Windows OS	avanzato
	Linux/Unix CLI	base
Applicazioni	Microsoft Office	avanzato
	Adobe Acrobat DC	avanzato
	Adobe Photoshop	buono
	FileMaker Pro Advanced 14	base

STATA 14

base

SPSS 23

base

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Competenze non precedentemente indicate.

Creazione di database relazionali
Interpretazione dei risultati forniti dai principali sistemi di analisi statistica (es. STATA, SPSS)
Interpretazione e revisione critica delle analisi di sopravvivenza (es.. Cox regression, log-rank test e stimatore Kaplan–Meier)
Interpretazione e revisione critica delle analisi di associazione

CORSI E CONVEGNI COME RELATORE

Breast Journal Club, L'importanza della ricerca in Oncologia – Cremona, 14-15.03.19
Determinants of last-line treatment in metastatic breast cancer

Convegno AIOM Giovani del Friuli Venezia Giulia – Udine, 07.04.17
Ipercalcemia ed ipercalcemia nei pazienti oncologici

Skin Cancer Master Bootcamp – Udine, 03.10.16
Condivisione di esperienze cliniche sulla target therapy con gli esperti di melanoma metastatic BRAF mutate e Carcinoma Basocellulare avanzato

ASSOCIAZIONI SCIENTIFICHE E PROFESSIONALI

American Association of Clinical Oncology
Socio

European Society for Medical Oncology
Socio

Associazione Italiana di Oncologia Medica
Socio

ESPERIENZA NELLA GESTIONE DI STUDI CLINICI

Studio di fase III. Combination of LGX818 Plus MEK162 Versus Vemurafenib and LGX818 Monotherapy in BRAF Mutant Melanoma.
Protocollo: COLUMBUS
Ruolo: Sub-investigator
Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III randomizzato del Gruppo Melanoma EORTC. Adjuvant peginterferon alpha-2b for 2 years vs Observation in patients with an ulcerated primary cutaneous melanoma with T(2-4)bN0M0.
Protocollo: EORTC 18081
Ruolo: Sub-investigator
Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. Atezolizumab Plus Cobimetinib and Vemurafenib Versus Placebo Plus Cobimetinib and Vemurafenib in Previously Untreated BRAFv600 Mutation-Positive Patients With Metastatic or Unresectable Locally Advanced Melanoma.
Protocollo: CO39262
Ruolo: Sub-investigator
Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase II. Evaluating the best sequencing approach with the combo target therapy and the combo of immunomodulatory antibodies in patients with metastatic melanoma and BRAF V600 mutation
Protocollo: SECOMBIT
Ruolo: Sub-investigator
Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio osservazionale. Retrospective analysis of data about BRAF-mutant advanced melanoma patients treated with dabrafenib and trametinib in italian Expanded Access Program.
Protocollo: DESCRIBE Italy (CDRB436BIT03)
Ruolo: Sub-investigator
Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio osservazionale. Pattern of response/progression to first line treatment with Dabrafenib and Trametinib in patients with Unresectable or Metastatic BRAF Mutation-Positive Cutaneous Melanoma
Protocollo: T-WIN study (CDRB436BIT02)

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia
Studio di fase III. Atezolizumab in Locally Advanced or Metastatic Urothelial or Non Urothelial Carcinoma of the Urinary Tract

Protocollo: SAUL

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. Neo-Adjuvant Treatment With Palbociclib: Effect on Ki67 and Apoptosis Before, During and After Treatment.

Protocollo: FM-14-B01 NAPHER

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. Neoadjuvant Chemotherapy With Nab-paclitaxel in Women With HER2-negative High-risk Breast Cancer.

Protocollo: FM-14-B01 ETNA

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. Neo-Adjuvant study with the PDL1-directed antibody in Triple Negative Locally Advanced Breast Cancer undergoing treatment with nab-paclitaxel and carboplatin

Protocollo: FM-14-B02 - NeoTRIPaPDL

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase II. PERTuzumab-trastuzumab plus IETrozoLe in endocrine Sensitive breast cancer: a phase 2 neoAdjuvant study”

Protocollo: PER-ELISA

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. Fulvestrant versus exemestane in hormone receptor positive postmenopausal women with advanced breast cancer

Protocollo: EFECT

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase IV. Polymorphism And INcidence of Toxicity in ERibulin Treatment

Protocollo: PAINTER

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. Maintenance Aromatase Inhibitors (AIs)+ Everolimus vs AIs in Hormone Receptor Positive Metastatic Breast Cancer Patients

Protocollo: MAIN-A

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase IIIb. Assess the Safety and Efficacy of Ribociclib (LEE011) in Combination with Letrozole for the Treatment of Men and Pre/Postmenopausal Women with Hormone Receptor-positive (HR+) HER2-negative (HER2-) Advanced Breast Cancer (aBC) With no Prior Hormonal Therapy for Advanced Disease

Protocollo: NCT02941926 - COMPLEEMENT-1

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase II. Paclitaxel in combination with reparixin compared to paclitaxel alone as front-line therapy for Metastatic Triple- Negative Breast Cancer

Protocollo: FRIDA

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase II. Efficacy and Safety of Eribulin in Combination With Bevacizumab for 2-Line Treatment of HER 2-Negative Metastatic Breast Cancer Progressing After 1-Line Therapy With Bevacizumab and Paclitaxel

Protocollo: GIM11 - BERGI

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. Tasisib plus fulvestrant versus placebo plus fulvestrant in postmenopausal women with estrogen receptor-positive and HER2-negative locally advanced or metastatic breast cancer who have disease recurrence or progression during or after aromatase inhibitor therapy

Protocollo: GO29058 - SANDPIPER

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase II. Efficacy and Safety of Enzalutamide With Trastuzumab in Patients With Human Epidermal Growth Factor Receptor 2 Positive (HER2+), Androgen Receptor Positive (AR+) Metastatic or Locally Advanced Breast Cancer

Protocollo: Astellas 9785-CL-1121

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. Suppression of Ovarian Function With Either Tamoxifen or Exemestane Compared With Tamoxifen Alone in Treating Premenopausal Women With Hormone-Responsive Breast Cancer.

Protocollo: SOFT (IBCSG 24-02)

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. The Role of Exemestane Plus GnRH Analogue as Adjuvant Therapy for Premenopausal Women with Endocrine Responsive Breast Cancer

Protocollo: TEXT (IBCSG 25-02)

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. The role of chemotherapy as adjuvant therapy for premenopausal women with endocrine responsive breast cancer who receive endocrine therapy

Protocollo: PERCHE (IBCSG 26-02)

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. Low-dose Oral Cyclophosphamide and Methotrexate Maintenance for Hormone Receptor-negative Early Breast Cancer

Protocollo: IBCSG 22-00

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Azienda Ospedaliero Universitaria di Udine, Dipartimento di Oncologia

Studio di fase III. MEDI4736 Monotherapy and in Combination With Tremelimumab Versus Standard of Care Therapy in Patients With Head and Neck Cancer

Protocollo: EAGLE

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Policlinico Sant'Orsola-Malpighi di Bologna, Oncologia Ardizzoni

Studio di fase III. Immunotherapy study of Nivolumab, or Nivolumab Plus Ipilimumab, or Nivolumab Plus Platinum-doublet Chemotherapy, Compared to Platinum Doublet Chemotherapy in Patients With Stage IV Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC)

Protocollo: CHECKMATE 227

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Policlinico Sant'Orsola-Malpighi di Bologna, Oncologia Ardizzoni

Studio di fase III. An Investigational Immuno-therapy Study of Nivolumab, or Nivolumab in Combination With Ipilimumab, or Placebo in Patients With Extensive-Stage Disease Small Cell Lung Cancer (ED-SCLC) After Completion of Platinum-based Chemotherapy (CheckMate 451)

Protocollo: CHECKMATE 451

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Policlinico Sant'Orsola-Malpighi di Bologna, Oncologia Ardizzoni

Studio di fase II. Oral cMET Inhibitor INC280 in Adult Patients With EGFR Wild-type Advanced Non-small Cell Lung Cancer.

Protocollo: CINC280A2201

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Policlinico Sant'Orsola-Malpighi di Bologna, Oncologia Ardizzoni

Studio di fase I-II. MEDI4736 in Combination With Tremelimumab in Subjects With Advanced Non-small Cell Lung Cancer.

Protocollo: D4190C00006

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Policlinico Sant'Orsola-Malpighi di Bologna, Oncologia Ardizzoni

Studio di fase I-II. Safety and Efficacy of EGFR-TKI EGF816 in Combination With cMET Inhibitor INC280 in Non-small Cell Lung Cancer Patients With EGFR Mutation.

Protocollo: CINC280X2105C

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Policlinico Sant'Orsola-Malpighi di Bologna, Oncologia Ardizzoni

Studio di fase I-II. Nivolumab or Nivolumab Combined With Ipilimumab in Patients With Advanced or Metastatic Solid Tumors

Protocollo: CHECKMATE 032

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Policlinico Sant'Orsola-Malpighi di Bologna, Oncologia Ardizzoni

Studio di fase I. Ceritinib, 450 mg or 600 mg, Taken with a Low-Fat Meal versus 750 mg in Fasted State in Patients with Anaplastic Lymphoma Kinase (ALK)-Rearranged Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC).

Protocollo: ASCEND-8

Ruolo: Sub-investigator

Centro investigatore: Policlinico Sant'Orsola-Malpighi di Bologna, Oncologia Ardizzoni

Data management e compilazione di CRFs da agosto 2013 ad Agosto 2018