

		Programma M-FOR 23 UOC Sviluppo Organizzativo e del Capitale Umano	N. 115 M-FOR. 23 Rev.7 01.06.22 PAG 1 DI 3
---	---	---	---

Istituti Fisioterapici Ospitalieri – Provider n. 1270

Titolo evento, Edizione	Il Clinical Trial Center passato e futuro. Le potenzialità del CTQT
Sede di svolgimento dell'evento	Aula A Sala congressi Bastianelli
Data di svolgimento	25/02/2026
Destinatari dell'attività formativa	Personale coinvolto a vario titolo nelle Sperimentazioni Cliniche
Obiettivi Formativi	Divulgare l'attività condotta dal CTC e dal CTQT
Numero crediti previsti	6
Responsabile Scientifico	Massimo Zeuli

Referenti organizzativi:

Dott.ssa Sabatini Francesca Tel/Fax 06 52665054 email: francesca.sabbatini@ifo.it; Dott.ssa Marianna Introna 0652666779 email: marianna.introna@ifo.it; Dott.ssa Katia Maria Messina email: katia.messana@ifo.it

Mercoledì 25.02.2026

h. 14.00-14.15	Introduzione: • Stato dell'arte delle attività del Clinical Trials Center (Massimo Zeuli)
h. 14.15-14.30	Sezione Bioinformatica Relazione sulle attività del 2025 organizzazione attuale e prospettive future (G.Bon)
h. 14.30-15.00	Sezione Biostatistica Relazione sulle attività del 2025 (I.Terrenato)
h. 15.00-15.30	Segreteria tecnico-scientifica CET Lazio Area 5 Relazione attività 2025 (A.D'Ambrosio, C. Ciacchella, V.Rubino)
H 15.30-16.00	Sezione Data management Uno sguardo sul Molecular Tumor Board (MTB) (E.Mele) Organizzazione Data Management 2025 (R.Tofani) Studi e pazienti IRE (R.Tofani) Studi e pazienti ISG (C.Polidoro) Studi e pazienti Ematologia (E.Papa)
h. 16.00-16.15	CTQT: sguardo al passato e programma per il futuro
h. 16.15-16.30	Discussione Finale

Profili Professionali

MASSIMO ZEULI: è un dirigente medico dell'IFO. Dal 1992 lavora come oncologo presso l'Istituto Nazionale Tumori Regina Elena di Roma dove ha ricoperto l'incarico di Alta Specializzazione in qualità di Esperto delle Neoplasie Gastrointestinali presso l' Oncologia Medica 1, della quale è stato anche Direttore facente funzione da Novembre 2021 a Giugno 2023. Attualmente è responsabile del Clinical Trials Center dove coordina e monitora le attività funzionali alla gestione delle sperimentazioni cliniche all'interno degli IFO, ponendosi come punto di riferimento qualificato per garantire alle Direzioni Scientifiche degli IRCCS Regina Elena e San Gallicano ed alla Direzione Sanitaria IFO un maggiore controllo dei processi che riguardano le sperimentazioni. In tale ambito coordina le attività di 37 risorse tra biostatistici, study coordinator, infermieri di ricerca, un tecnico di laboratorio e bioinformatici. Afferisce alla UOSD anche la segreteria del Comitato Etico Territoriale Area 5 che consta di n. 6 collaboratori di ricerca. **ZLEMSM63A19F839M**

		Programma M-FOR 23 UOC Sviluppo Organizzativo e del Capitale Umano	N. 115 M-FOR. 23 Rev.7 01.06.22 PAG 2 DI 3
---	---	---	---

GIULIA BON: Laureata in Scienze Biologiche con specializzazione in Biotecnologiche; Università “La Sapienza” di Roma. Ha conseguito il Dottorato di ricerca in Biologia Cellulare e Molecolare presso Università di Roma “Tor Vergata” e Master di II livello in Management della Filiera della Salute – Major in Sperimentazione Clinica; LUISS “Guido Carli”, Roma Attualmente è una ricercatrice sanitaria presso l'IRCCS Regina Elena di Roma si occupa di studi su evoluzione proteomica, risposta a terapie mirate e meccanismi di resistenza nei tumori mammario, gastrico e polmonare. Vanta esperienza pluriennale nella biologia dei recettori ErbB e nella progressione tumorale. Partecipa come revisore per riviste internazionali e come Principal Investigator in progetti di ricerca istituzionali. **BNOGLI78D63L049U**

IRENE TERRENATO: Laureata in Scienze Statistiche Demografiche e Sociali presso L'Università degli Studi di Roma “La Sapienza” nel 2005. Master di II livello in Sperimentazione Clinica presso la LUISS Business School nel 2021. Ricercatore Sanitario- Biostatistico presso l'UOSD CTC e Biostatistica e Bioinformatica-Direzione Scientifica IRE da Ottobre 2005. Docente di Statistica nell'ambito del corso integrato di “Infermieristica basata sulle prove di efficacia” presso L'Università degli Studi di Roma “La Sapienza”, facoltà di Medicina e Odontoiatria da Marzo 2016. **TRRRNI80R58H501Z**

ELISABETTA MELE : Laurea magistrale a ciclo unico in Farmacia, conseguita presso Università degli Studi di Cagliari. Master Universitario di II livello in “Monitoraggio, assicurazione e controllo della qualità nei clinical trials”, conseguito presso Università La Sapienza di Roma. Svolge attività di data management nell'ambito del Molecular Tumor Board e Study Coordinator nella gestione di numerosi studi clinici presso il CTC e supporto a diversi progetti della Direzione Scientifica IRE. **MLELBT96H64H856R**

TOFANI RACHELE: laureata in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche presso l' Università di Roma La Sapienza a Ottobre 2023, ho ottenuto l'abilitazione al ruolo di farmacista a Novembre dello stesso anno. A dicembre 2025 ho conseguito il Diploma di Master di secondo livello in Ricerca Preclinica e Clinica presso l'Università degli studi di Parma e attualmente ricopro il ruolo di Clinical Research Coordinator presso l'IFO-Regina Elena. **TFNRHL99L51H501N**

ANNA D'AMBROSIO: Collaboratore Amministrativo di Ricerca presso gli IFO dal 1987. Coordina le attività della Segreteria Tecnico Scientifica del Comitato Etico Territoriale Lazio Area 5 della Activation & Accounting Unit presso il Clinical Trials Center. Fa parte del “Coordinamento dei Comitati Etici Territoriali Regione Lazio” per il coordinamento delle attività dei Comitati Etici operanti sul Territorio Lazio. Fa parte del Tavolo di Lavoro per la Sperimentazione Clinica organizzato dalla Direzione Generale della Ricerca e dell'Innovazione in Sanità per il Ministro della Salute. Dal 2013 coadiuva il Consiglio di Indirizzo e Verifica degli IFO i cui componenti sono nominati dal Ministro della Salute e del Presidente della Regione Lazio collaborando particolarmente nelle attività di organizzazione delle riunioni e nella stesura dei relativi verbali. Fa parte del Comitato Unico di Garanzia (CUG) dal 2015 e da Gennaio 2018 del Gruppo di Coordinamento Aziendale per la Salute di Genere. **DMBNNA61M71H501J**

CHIARA POLIDORO:Laurea in Scienze Biologiche presso Università di Roma “Tor Vergata”, ha conseguito il Dottorato di Ricerca PhD in Biotecnologie Applicate e Medicina Traslazionale; Università di Roma “Tor Vergata”. Attualmente, Study Coordinator presso Istituto Dermatologico S. Gallicano, IRCCS - IFO, Roma con mansione di Coordinamento e gestione degli studi clinici in essere presso il Dipartimento di Clinica e Ricerca Dermatologica, Supporto alle attività della Direzione Scientifica ed ai PI nella sottomissione di studi clinici no profit al Comitato Etico, Gestione delle piattaforme Registro Studi Osservazionali e Clinical Trials Information System. **PLDCHR88S49A345P**

		Programma M-FOR 23 <i>UOC Sviluppo Organizzativo e del Capitale Umano</i>	N. 115 M-FOR. 23 Rev.7 01.06.22 PAG 3 DI 3
---	---	---	--

MARIA CECILIA CIACCHELLA: Collaboratore Amministrativo di Ricerca presso gli IFO. Presta servizio presso la Segreteria Tecnico Scientifica del Comitato Etico Territoriale Lazio Area 5 e si occupa della documentazione e dei verbali relativi ai pareri delle sedute del Comitato Etico. Gestisce la documentazione delle richieste dei Farmaci ad uso compassionevole. **CCCMCC60H53H501R**

VALERIA RUBINO: Laureata in Lingue e Letteratura Moderna. È collaboratore professionale di Ricerca. Presta servizio presso la Segreteria Tecnico Scientifica del Comitato Etico Territoriale Lazio Area 5 occupandosi della rendicontazione economica degli studi clinici. Si occupa inoltre della documentazione e dei verbali relativi ai pareri delle sedute del Comitato Etico. **RBNVLR93R43H501E**