



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **RIVA, ELISABETTA**
Indirizzo
Telefono
E-mail
Nazionalità **Italiana**

Dal 14 settembre 2022 ad oggi

Vicepresidente del Comitato Etico (CE) dell'IRCCS Ospedale San Raffaele. Collabora con il Presidente nella gestione delle sedute del CE e nell'attività di istruttoria pre-Comitato degli studi clinici, emendamenti ed eventi avversi.

Dal febbraio 2020 al 13 settembre 2022

Presidente del Comitato Etico (CE) dell'IRCCS Ospedale San Raffaele, la cui attività è declinata dalla normativa e il cui scopo è garantire la tutela dei diritti, della sicurezza e del benessere dei soggetti in sperimentazione, svolgere funzione consultiva in ambito etico per proteggere e promuovere i valori della persona umana e proporre iniziative di formazione di operatori sanitari relativamente a temi in materia di bioetica. Presiede le sedute del CE e valuta i protocolli clinici provenienti da sette diverse istituzioni.

Dall'ottobre 2021 ad oggi

È membro del Gruppo di coordinamento regionale sulla sperimentazione clinica (Decreto n.12840 del 18/10/2021), con la finalità di: effettuare una mappatura del numero, attività e composizione dei Comitati Etici della Regione Lombardia; formulare le proposte organizzative e operative da sottoporre ai vertici della Regione Lombardia di razionalizzazione, che tengano conto della prossima entrata in vigore del Regolamento Europeo sulla sperimentazione clinica; promuovere aspetti inerenti la semplificazione burocratica mantenendo alti principi qualitativi ed etici, al fine di creare un contesto favorevole in regione per l'attività di ricerca clinica; armonizzare i percorsi valutativi dei CE lombardi, evidenziandone le aree disomogenee e critiche (disegno osservazionale, pazienti non competenti, aspetti assicurativi, ecc.) ed interagendo col centro di coordinamento nazionale dei CE.

ESPERIENZA LAVORATIVA

Dall'ottobre 2013 al gennaio 2020

Responsabile della Segreteria Tecnico Scientifica del CE IRCCS Ospedale San Raffaele. Secondo normativa ha svolto le funzioni di responsabile della segreteria del CE, quali:
coordinare e supervisionare l'attività del personale di segreteria per la validazione, ed iniziale valutazione, degli studi/emendamenti/comunicazioni/eventi avversi da portare all'attenzione del CE per circa 600/anno;
mantenere i contatti con il Ministero della Salute ed AIFA circa le attività di sperimentazione clinica compreso l'aggiornamento dell'Osservatorio del Ministero della Salute;
fornire direttive sulla ricerca clinica degli enti afferenti alla segreteria e accertarsi che le attività intraprese siano conformi alla normativa vigente;
organizzare corsi di aggiornamento sulla metodologia della ricerca clinica attraverso corsi specifici agli sperimentatori coinvolti in studi clinici spontanei e promuovere corsi di bioetica;
partecipare attivamente alle sedute del Comitato Etico Ospedale San Raffaele;

insieme allo staff ha collaborato all'ottenimento dei risultati qualitativi e quantitativi del Comitato Etico OSR.

- Da Marzo 2001 al settembre 2013
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Responsabile dell'Ufficio Ricerche Cliniche
 Ospedale San Raffaele
 Via Olgettina, 60 – 20132 Milano
 Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

Revisionare i protocolli di ricerca clinica e la relativa documentazione per accertare la loro adeguatezza alle normative e alle linee guida di riferimento e preparare i testi finali da sottoporre all'approvazione del CE dell'Istituzione.

Valutare il budget dello studio e partecipare alla finalizzazione dei contratti delle sperimentazioni cliniche.

Mantenere i contatti con le Aziende Farmaceutiche ed i Promotori Istituzionali per tutte le problematiche inerenti l'approvazione dei protocolli di ricerca da parte del CE e la successiva autorizzazione dell'Istituzione (comprensivi della valorizzazione dei costi e della finalizzazione dei contratti).

Mantenere i contatti con il Ministero della Salute circa le attività di sperimentazione clinica compreso l'aggiornamento dell'Osservatorio del Ministero della Salute.

Fornire direttive sulla ricerca clinica spontanea dell'Istituzione e accertarsi che le attività intraprese siano conformi ai regolamenti in vigore e garantire un adeguato standard attraverso un'attività di monitoraggio on-site.

Organizzare corsi di aggiornamento sulla metodologia della ricerca clinica attraverso corsi specifici agli sperimentatori coinvolti in studi clinici spontanei.

- Dal 1985 a Marzo 2001
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Direttore Clinico R&D
 Smith Kline & French, SK Beecham, poi GSK Italia.
 Milano
 Azienda farmaceutica

Nel periodo della sua attività lavorativa sono stati seguiti in sviluppo e poi portati alla registrazione: alcune nuove molecole, fra cui i composti più rilevanti sono stati: Ropinirole, Paroxerina, Fenoldopam, Topotecan.

Pianificare e dirigere gli studi clinici con composti in sviluppo e con farmaci in commercio sia internazionali che locali, mantenere contatti con le autorità locali e i principali investigators.

Responsabile per la farmacovigilanza in Italia.

Direzione dello staff di R&D (16 persone) comprese: (9) project leaders, un Regulatory Manager, un Responsabile della Farmacovigilanza e personale segretariale.

Responsabile dei budget per gli studi clinici.

ATTIVITÀ DI DOCENZA

- Attualmente
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità
- Dal 2008 circa a oggi
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Professore a Contratto
 Università Vita-Salute San Raffaele, Facoltà di Medicina e Chirurgia

Docenze per il Master I livello in Metodologia della Ricerca Clinica in Oncologia (A.A. 2022-2023) e per il Master II livello in Osteoporosi e Malattie del Metabolismo Osseo

Professore a Contratto
 Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma, Facoltà di Medicina e Chirurgia

Docenze per il Master II livello in Sviluppo pre-clinico e clinico del farmaco: aspetti tecnico-scientifici, regolatori ed etici, A.A. 2022-2023, Direttore: Prof. Pierluigi Navarra

- Dal 2008 ad oggi
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Professore a Contratto
Università Bicocca, Milano

Docente e membro del Comitato Scientifico del Master in Sviluppo Clinico e preclinico dei farmaci, direttore prof G Torsello.
- Dal 2008 ad oggi
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Responsabile del Corso di Insegnamento in Biotecnologie – Studi Preclinici e Clinici del Farmaco (oggi corso tenuto in inglese con denominazione Pharmacological Trials), quale Professore a contratto.
Università Vita-Salute San Raffaele
Milano
- Dal 2002 al 2011
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Docente e coordinatore del Corso di formazione sulla Sperimentazione Clinica
Fondazione Centro San Raffaele del Monte Tabor, poi IRCCS Ospedale San Raffaele.
Milano
- Dal Nov. 2006 all'aprile 2007
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Relatore al Corso per la Promozione delle GCP e per il miglioramento della qualità nelle sperimentazioni cliniche dei medicinali non a fini industriali
Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) – Roma (Prof. V. Filibeck)
- Dal 2003 al 2006
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Docente
Società Scienze Farmacologiche Applicate (SSFA) - Milano

Docenza nel Corso Metodologia della Ricerca Clinica e Norme di Buona Pratica Clinica – Corso di base per CRA (2003-5)
Docenza al Corso avanzato sullo sviluppo clinico dei farmaci (2003-2006)
- Nel 2005
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Docente al Corso Residenziale su “La Sperimentazione Clinica”
Accademia Nazionale di Medicina
Roma
- Nel 2005
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Docente al Corso di Specializzazione in Management in R&S nel Farmaceutico
Università Carlo Cattaneo – LIUC
Castellana
- Dal 1991 al 2005
- Nome e indirizzo del datore di lavoro

Docente presso l'Università degli Studi di Milano
Università degli Studi di Milano

lavoro

- Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Principali mansioni e responsabilità
-
- Dal 1995 al 2003
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Principali mansioni e responsabilità

Docenza presso la Scuola di Specializzazione in Farmacologia Clinica (1991-4) (Prof. A. Pecile)
Docenza nel Corso di perfezionamento in sperimentazione clinica: Aspetti tecnico-scientifici (2000-2001) (Prof. E. Marubini)
Docenza al corso di Formazione per Assistenti alla Ricerca Clinica (2001) (Prof. A. E. Panerai)
Docenza al Corso di Perfezionamento in sperimentazione clinica dei farmaci per il medico di medicina generale ed il pediatra di famiglia (2002-5) (Prof. M. Cortellaro)

Docente al corso post-laurea per Assistente in Ricerca Clinica
Università degli Studi di Ferrara (Prof. Geppetti)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Dal 1986 al 1990
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita
 - Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Corso post-laurea in Farmacologia Clinica (specializzazione)
Università degli Studi di Milano

30/30 cum laude

Dal 1979 al settembre 1985

Attività medica, Day Hospital e di ricerca clinica in qualità di specializzanda presso il reparto di Endocrinologia e Patologia Costituzionale del Policlinico di Milano. Direttore Prof Faglia, Università degli Studi di Milano, occupandosi in particolare delle patologie ipotalamo-ipofisarie e tiroidee.
Circa nello stesso periodo veniva svolto il servizio di guardia medica presso la sede dell'ospedale di Lecco e Mandello a seguito del periodo di 6 mesi post-laurea presso il reparto di medicina d'urgenza del Policlinico di Milano, direttore Prof. Randazzo.

- Dal 1979 al 1982
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita
 - Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Corso post-laurea in Endocrinologia (specializzazione)
Università degli Studi di Genova

50/50 cum laude

- Dal 1974 al 1979
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita
 - Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia
Università degli Studi di Milano

Laurea
110/110 cum laude

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.

PRIMA LINGUA

Italiano

ALTRE LINGUE

Inglese

Buono

Buono

Buono

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

Francese

Elementare

Elementare

Elementare

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

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.

Il lavoro svolto sia nell'ambito farmaceutico che presso il Comitato Etico OSR, richiede competenze specifiche, metodologiche, normative e una particolare capacità di relazionarsi sia con le Aziende Farmaceutiche, sia con gli sperimentatori, sia con tutte le altre figure coinvolte, ciascuna per le proprie competenze nel processo di revisione, approvazione ed autorizzazione dei protocolli clinici (segreteria del CE, Grant Office, Ufficio Legale, Direzione Farmacia, Direzione Sanitaria, Direzione Amministrativa, Agenzie Assicurative).

Nell'aprile 2023, ha ricevuto il Premio : Award of Global Fellow in Medicines Development, in riconoscimento di quelle persone selezionate da IFAP (International Federation of Associations of Pharmaceutical Physicians and Pharmaceutical Medicine) Academy, che hanno dato un contributo significativo al progresso dello sviluppo dei farmaci/della medicina farmaceutica, lavorando nell'industria biofarmaceutica, nel governo, nelle agenzie regolatorie, nei siti di ricerca clinica o nelle istituzioni accademiche.

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

- Ottima conoscenza delle metodologie della ricerca clinica.
- Buona conoscenza delle relative normative italiane ed europee.
Membro, da più di 15 anni e rinominato a maggio 2023, del Consiglio Direttivo della Società Scientifica SSFA ora SIMeF.

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

-

CAPACITÀ E COMPETENZE ARTISTICHE

Musica, scrittura, disegno ecc.

-

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Utilizzo di Office

PATENTE O PATENTI

Patente B

ALLEGATI

Elenco pubblicazioni.

Pubblicazioni:

1. Comportamento della risposta anormale del GH a TRH, Gn-RH, Dopamina-sulpiride pre e post trattamento chirurgico dell'acromegalia.
M. Arosio, E. Riva, C. Nava, B. Ambrosi.
[] J. Endocrinol. Invest., 1981, 4: 2-16.
2. Residual adrenocortical function after bilateral adrenalectomy.
B. Ambrosi, E. Riva, G. Faglia.
- The Lancet, January, 1982, 23: 219-220.
3. ACTH response to TRH and somatostatin in Nelson's syndrome.
B. Ambrosi, D. Bochicchio, A. Sartorio, M. Rodena, E. Riva.
* Horm Metabol. Res., 1982, 14: 164.
4. Pituitary function before and after transphenoidal adenomectomy in patients with Cushing's disease.
B. Ambrosi, M. Giovanelli, S.M. Gaini, D. Bochicchio, E. Riva, G. Tomei, M. Zavanone, G. Faglia.
* Acta Neurochirurgica, 1982, 65: 29-40
5. Effects of sodium-valproate administration on plasma ACTH levels in patients with ACTH hypersecretion.
B. Ambrosi, D. Bochicchio, E. Riva, G. Faglia.
* J. Endocrinol. Invest., 1983, 6: (4) 305-6.
6. Clinical use of pre- and post-surgical evaluation of abnormal GH responses in acromegaly.
M. Arosio, M. Giovanelli, E. Riva, C. Nava, B. Ambrosi, G. Faglia.
* J. of Neurosurg., 1983, 59: 402.
7. Effetto inibitorio della loperamide sulla secrezione di ACTH nella malattia di Addison.
B. Bochicchio, E. Riva, C. Nava, B. Ambrosi.
[] J. Endocrinol. Invest., 1983, 6: (Suppl. 1), 26.
8. Effects of calcitonin on GH and Prl secretion in Acromegalic patients.
M. Arosio, E. Riva, C. Nava, G. Faglia.
[] J. Endocrinol. Invest., 1983, 6: (Suppl. 1), 16.
9. Influence of loperamide on ACTH, GH, PRL levels in patients with ACTH hypersecretion.
B. Ambrosi, D. Bochicchio, E. Riva, G. Faglia.
[] "Acta Endocrinologica" Congress, Stockholm, June 1983.
10. Aspects of hypothalamic-pituitary function in patients with Cushing's disease: results of transphenoidal microadenomectomy.
B. Ambrosi, E. Riva, D. Bochicchio, S.M. Gaini, M. Giovanelli, G. Faglia.
[] 3rd European Workshop on Pituitary Adenomas. Amsterdam, Sept, 7-10, 1983, 33.
11. Hypothalamic-pituitary function in Cushing's disease. Effect of selective adenomectomy
B. Ambrosi, E. Riva, M. Giovanelli, C. Giovine, D. Bochicchio, G. Faglia.
[] International Meeting on Cushing's syndrome, Padoa, November 1983, 18.
12. Farmacocinetica dell'oximetidina (SK&F 92994) in caso di cirrosi epatica.
F. Miglio, S. Serra, B. Pratico, M. Baraldini, A. Facchini, M.C. Cedrini, E. Riva, G. Gasbarrini.
[] SIGE National Meeting, Catania, 8-10 November 1984.
13. Influenza dei VIP sui livelli plasmatici di ACTH in pazienti con malattia di Cushing.
B. Ambrosi, E. Riva, D. Bochicchio, G. Giovine.
[] J. Endocrinol. Invest, 1984, 7: 1, 25.
14. Hypothalamic-pituitary function in Cushing's disease. Effect of selective adenomectomy.
B. Ambrosi, E. Riva, M. Giovanelli, D. Bochicchio, G. Faglia.
* Riv. It. Biol. Med. 1984, 4: 119-123.
15. Persistence of a circadian rhythmicity of glucocorticoid secretion in a patient with Cushing's syndrome: study before and after unilateral adrenalectomy.
B. Ambrosi, E. Riva, G. Faglia.
* J. Endocrinol. Invest. 1985, 8: 363.

16. Evaluation of a single 1 gram administration of cefonicid (Monocid SK&F) in treatment of gonorrhoea infections.
F. Ippolito, G. Gentili, F. Caprilli, G. Palamara, G. Zina, M. Goitre, A. Delpiano, E. Riva, E. Paternò, L. Tarchini.
[] International Congress for Infectious Diseases. Il Cairo, April 20-24, 1985.
17. Humoral and hemodynamic effects of fenoldopam (SK&F 82526) in essential hypertension.
B. Abdel-Haq, G.P. Bernini, M.S. Vivaldi, C. Del Corso, E. Riva, A. Salvetti.
[] 11th Scientific Meeting of the International Society of Hypertension. Heidelberg, August 31-September 6, 1986.
18. Effects of ibopamine on chronic congestive heart failure in long term treatment.
E. Riva, M. Schleman, G. Abbondati, C. Cedrini, L.M. Fuccella, J. Hosutt, B. Nagle and Italian Ibopamine Working Group.
[] 5th Joint Meeting of the Working Groups of the European Society for Cardiology and Symposium on ten years Balloon Dilatation in Cardiovascular Disease.
Santiago de Compostela, September 5-10, 1987.
19. Double blind study of ibopamine and digoxin in patients with congestive heart failure (CHF).
E. Riva, A. Cavalli, M. Schleman, G. Abbondati, M.C. Cedrini, L.M. Fuccella and the SK&F Ibopamine Study Group.
[] 2nd Cardiovascular Pharmacotherapy International Symposium. S. Francisco, October 18-22, 1987.
20. Safety and efficacy of Ibopamine in congestive heart failure during two years of follow-up treatment.
C. Fonseca, R. Gouveia, E. Mota, E. Macieira, F. Ceia, F. Seabra Gomes, V. Gil, A. Sales Luis, E. Riva, M.A. Astorga.
[] X Congress of the European Society of Cardiology, Vienna, 28 August-1 September 1988.
21. Addison's disease and Empty Sella: a case report.
B. Ambrosi, E. Riva, R. Ferrario and G. Faglia.
* J. Endocrinol. Invest., 1988, 11: n. 3.
22. Interazione Fenoldopam-Digossina.
E. Strocchi, F. Tartagni, P.L. Malini, G. Valtancoli, E. Ambrosioni, F. Pasinelli, E. Riva.
[] XLIX Congresso Nazionale della Società Italiana di Cardiologia, Rome, 13-16 December 1988.
23. Ibopamine: long-term safety study in patients with congestive heart failure.
E. Riva, A. Cavalli, G. Abbondati, M.C. Cedrini, M. Schleman, L.M. Fuccella and the SK&F Ibopamine Study Group.
* Int. J. Clin. Pharmacol. Res., 1989, IX: (1), 21-28.
24. Pharmacokinetics of cefonicid in children.
M. Furlanut, R. D'Elia, E. Riva, F. Pasinelli.
* Eur. J. Clin. Pharmacol., 1989, 36: 79-82
25. Ibopamine as a substitute for digitalis in patients with congestive heart failure on chronic digoxin therapy.
A. Cavalli, E. Riva, M. Schleman, G. Abbondati, L.M. Fuccella and the SK&F Ibopamine Working Group.
* Int. J. Cardiol., 1989, 22: 381-387.
26. Interaction study of Fenoldopam-digoxin in congestive heart failure.
E. Strocchi, F. Tartagni, P.L. Malini, G. Valtanchi, E. Ambrosioni, F. Pasinelli, E. Riva, L.M. Fuccella.
* Eur. J. Clin. Pharmacol., 1989, 37: 395-397.
27. Ibopamine versus hydrochlorothiazide/amiloride in patients with mild congestive heart failure.
SK&F Ibopamine Working Group.
* Cardiovasc. Drugs and Ther., 1989, 3: 897-902.
28. Efficacia e tollerabilità del Fenoldopam (SK&F 82526-J) E.V. nel trattamento dell'ipertensione arteriosa grave.
Multicentre SK&F Study Group.
[] "Congresso Nazionale della Società Italiana dell'ipertensione Arteriosa", Trieste, 29-30 September 1989.
29. Fenoldopam I.V. vs Sodium Nitroprusside in patients with severe hypertension.
G. Villa, F. Albergati, E. Vida, E. Riva, A. Famularo, A. Salvadeo, G. Lotti, L.M. Fuccella.
[] "XI World Congress of Cardiology", Manila - Philippines, 11-16 February 1990.
30. La conduzione dello studio.
E. Riva, L.M. Fuccella.
Metodologia nella ricerca clinica.

- * Atti del Seminario propedeutico per una migliore assistenza sanitaria, Ancona, 5-7 April 1990. Monduzzi Editore, 1991, 97-107.
31. Discussant to Seminario propedeutico per una migliore assistenza sanitaria.
 [] Ancona, 5-7 April 1990
32. Fenoldopam (F) E.V. nell'ipertensione arteriosa grave: confronto con Nitroprussiato di Sodio (NP).
 [] XXXI Congresso Nazionale della Società italiana di Nefrologia, Siena, 9-12 May 1990.
33. 5-ASA suppositoires: topical treatment in distal ulcerative colitis.
 A. Bertone, M. Spandre, M. Pennazio, M. Cavallero, L. Loverci, C. Gemme, M. Risio, S. Coverlizza, E. Riva, N. Grassivaro, F.P. Rossini.
 [] The World Congresses of Gastroenterology, Sydney, 26-31 August 1990.
34. Auditing of a Clinical Trial: personal experience.
 E. Riva, L.M. Fuccella.
 [] 7th International Conference on Pharmaceutical Medicine, Madrid, 23-26 September 1990.
35. L'Audit.
 E. Riva
 [] Atti del Seminario: "Norme di buona pratica clinica", Rome, 10-11 October 1990.
36. 5-Aminosalicylic (ASA).
 R. Civardi, M. Cambielli, E. Riva, M. Campieri.
 * Drugs in Gastroenterology, Raven Press, 1991, 449-466.
37. The effect of Fenoldopam (SK&F 82526-J) on blood pressure in severe hypertension.
 SK&F Fenoldopam Working Group.
 – Cardiovasc. Drugs and Ther., 1992.
38. Prevention of exercise-induced bronchoconstriction by a leukotriene antagonist (SK&F 104353): a double blind study vs disodium cromoglycate (DSG) and placebo.
 M. Robuschi, E. Riva, L.M. Fuccella, E. Vida, R. Barnabe', M. Rossi, G. Gambaro, S. Spagnotto, S. Bianco.
 * Am. Rev. Resp. Dis., 1992, 145: (6), 1285-8.
39. [] Metodologia della Ricerca Clinica - Perugia 26-29 October 1993.
40. Cefonicid (SK&F 75073-Z₂). A new long acting cephalosporin in urinary tract infections an Italian study.
 D. Angeli, T. Ballatore, G. Barsotti, G. Burtone, E. Morelli, E. Riva, G. Rotiroti, G. Santagati, L. Tarchini.
 [] 6th International Symposium on Future Trends in Chemotherapy.
 Tirrenia (Pisa), May, 1994.
41. Dexamethasone, Granisetron, or both for the prevention of nausea and vomiting during chemotherapy for cancer.
 The Italian Group for Antiemetic Research.
 * New Engl. J. Med., 1995, 332: n. 1, Jan. 5.
42. Persistence of efficacy of three antiemetic regimens and prognostic factors in patients submitted to moderately emetogenic chemotherapy.
 The Italian Group for Antiemetic Research.
 * J. Clin. Oncol., 1995, 13: (9), 2417-26.
43. A comparison of the antiemetic efficacy and safety of intramuscular and intravenous formulations of granisetron in patients receiving moderately emetogenic chemotherapy.
 A. Contu, N. Olmeo, S. Piro, R. Sabbatini, R. Depenni, V. Silingardi, A. Zaniboni, F. Meriggi, D. Donati, A. Maestri, S. Tateo, A. Carpi, E. Campora, B. Coria, E. Riva, P. Barbieri.
 * Anticancer Drugs, 1995, 6: (5), 652-6.
44. [] Metodologia della Ricerca Clinica - Perugia 23-25 October 1996.
45. Delayed emesis induced by moderately emetogenic chemotherapy: do we need to treat all patients?
 The Italian Group for Antiemetic Research
 * Annals of oncology, 1997 Jun, Vol. 8 (6), 561-567
46. Local queries resolution process of SB Medical Department - Italy

- [] 11th International conference on Pharmaceutical Medicine (ICPM)
Berlin 4-7 giugno 2000.
- 47. Prevalence of antimicrobial resistance in respiratory *S. pneumoniae* circulating in Italy: results of a three-year (1997-1999) surveillance study: Italian Epidemiological Observatory (IEO).
[] Marchese A., Riva E. and Schito G.C. on behalf of the IEO, Institute of Microbiology, University of Genoa, Genoa Italy. ICACC, September 2000.
- 48. Tollerabilità e sicurezza di paroxetina in alcune tipologie di pazienti critici
[] F. Ponzio, G. Marini, E. Riva, SmithKline Beecham Italia, Direzione Medica, Milano SOPSI, febbraio 2001
- 49. Risultati di un'indagine S.S.F.A. sulle problematiche relative al giudizio di Notorietà
[] E. Riva, SmithKline Beecham Italia, Direzione Medica, Milano Congresso Nazionale SSFA, Roma, April 2001.
- 50. The efficacy of Paroxetine in critical patients
[] F. Ponzio, G. Marini E.Riva, SmithKline Beecham Italia, Direzione Medica, Milano ECNP, Napoli, May 2001
- 51. The new IND process in Italy: a 1998-2000 survey.
* D. Criscuolo, G. Pisoni, A. Bellucci and E. Riva
International Journal of pharmaceutical medicine, 2001, 15:241-243.
- 52. "Sorveglianza epidemiologica sulle sperimentazioni cliniche"
* abstract pubblicato sul GIFC: XXIV Congresso Nazionale SIFO – percorsi diagnostico – terapeutici in sanità: obiettivi e responsabilità del farmacista al pubblico. Venezia 28 settembre 2003.
- 53. "L'auditing in farmacia e la garanzia di qualità del farmaco in sperimentazione clinica",
* abstract pubblicato sul GIFC: XXV Congresso Nazionale SIFO – strategie ed azioni per migliorare la qualità delle cure. Roma, 3-6 novembre 2004.
- 54. "Novità ed opportunità nella ricerca farmaceutica in Italia".
[] 10° Congresso Nazionale SSFA - I primi riscontri dai Comitati Etici. Milano, 3-4 febbraio 2005.
- 55. "La sperimentazione clinica". Relatore al corso residenziale su: "Normativa e documentazione della sperimentazione clinica"
[] promosso dall'Accademia Nazionale di Medicina (Sezione di Sanità Pubblica e Management Sanitario). Roma, 6-7 luglio 2005.
- 56. "Il monitoraggio delle Sperimentazioni cliniche no profit: esempio di esperienza organizzativa"
* abstract pubblicato sul GIFC: XXVII Congresso Nazionale SIFO – La Prevenzione e la Cura del paziente nelle Politiche Sanitarie Regionali. Genova, 27-30 settembre 2006.
- 57. "Il contratto nella ricerca clinica. Valutazione critica, profili legali e implicazioni pratiche".
[] Chairman del Seminario Intensivo promosso da TEMAS e FORUM. Milano, 8 novembre 2006.
- 58. *"La gestione dei farmaci nelle sperimentazioni cliniche 'spontanee': esperienza organizzativa". Milano

ULTIME PUBBLICAZIONI:

- 59.* Informed consent as an ethical requirement in clinical trials: an old, but still unresolved issue. An observational study to evaluate patient's informed consent comprehension (2014), *The Journal of Medical Ethics*, 40:269-275. Autori: Sanchini V., Reni M., Calori G., Riva E., Reichlin M.
60. § I Comitati Etici. Aspetti normativi ed etici (2017, III edizione). Testo di Farmacologia 3D, Minerva Medica. Autori: Riva E., Sanchini V.
61. § I Comitati Etici. Aspetti normativi ed etici (2020, IV edizione). Testo di Farmacologia 3D, Minerva Medica. § Autori: Riva E., Sanchini V.
62. * Studi clinici IRCCS e prospettive: strumenti, modelli e procedure. Testo Ministero della Salute, Le Bussole IRCCS, Maggio 2021, volume n. 3. Co.- Autrice: Riva E.
63. § I Comitati Etici. Aspetti normativi ed etici (2023, V edizione). Testo di Farmacologia 3D, Minerva Medica. § Autori: Riva E., Sanchini V.
64. § Decentralized Clinical Trials: the case FOR, the case AGAINST - What Ethics Committees think. Elisabetta Riva, Romano Danesi, Roberto Labianca, Alessandro Mugelli, Massimo Reichlin
Special Issue 2/febbraio 2022
Implementing Decentralized Clinical Trials in Italy: why and how?
Multistakeholder expert opinion on priorities for methodology, regulatory affairs, ethics and training
Project promoted by Fondazione Smith Kline and FADOI *Editor* Gualberto Gussoni -Nuove tendenze –

Attività presso SIMeF (ex SSFA)

Come consigliera, ha organizzato numerosi seminari, tavole rotonde, corsi, legati alla metodologia della ricerca clinica e alle novità normative.

Come ultimi eventi, sono stati organizzati:

- il 1° Congresso Nazionale della SIMeF "La salute che verrà. Evoluzione e rivoluzione", 4-6 ottobre 2022, a Sesto San Giovanni (MI). Ha partecipato, come moderatore, alla seconda sessione "Sperimentazioni cliniche: regola nuova e nuove questioni etiche" e, come relatore, alla terza sessione "Studi clinici decentralizzati (DCT): dalla teoria alla pratica".
- Durante la pandemia di SARS-CoV-2, il 10 giugno 2021, il webinar "Il conflitto di interessi nella sperimentazione clinica". Ha partecipato come moderatore alla prima sessione "Aspetti legali/regolatori".
- Il 12 giugno 2020, è stato organizzato il webinar "L'esperienza del CE Spallanzani con l'emergenza Covid-19". Ha partecipato sia come moderatore sia come relatore, con un intervento dal titolo "L'esperienza di un CE locale e della propria segreteria".

Attività presso Gruppo di coordinamento regionale sulla sperimentazione clinica per Regione Lombardia

Sono stati stilati i seguenti due documenti per Regione Lombardia:

- Aspetti Terminologici e Metodologici relativi alla Ricerca Osservazionale: una Guida per i Promotori e i Valutatori. Regione Lombardia – DG Welfare. Gruppo di Lavoro Sperimentazioni Cliniche – Sottogruppo Studi Osservazionali (Giovanni Corrao, Andrea De Gasperi, Cristina Fiocchi, Bianca Francucci, Rosaria Iardino, Renato Mantovani, Federica Massaccesi, Ilaria Riel, **Elisabetta Riva**, Martina Sacchi, Sergio Scaccabarozzi, Ida Fortino, Matteo Avantaggiato, Emanuele Tinazzo). 7 settembre 2021.
- Coperture assicurative per le sperimentazioni cliniche. Regione Lombardia- DG Welfare. Gruppo di Lavoro sperimentazioni cliniche - Sottogruppo Aspetti Assicurativi (Renato Mantovani, Andrea De Gasperi, Cristina Fiocchi, Bianca Francucci, Rosaria Iardino, Giovanni Corrao, Federica Massaccesi, Ilaria Riel, **Elisabetta Riva**, Martina Sacchi, Sergio Scaccabarozzi, Ida Fortino, Matteo Avantaggiato, Emanuele Tinazzo). 12 ottobre 2021.

* Paper

- Letter

§ Chapter

[] Abstract, poster or oral presentation to congresses.

DICHIARAZIONE DI VERIDICITA'

Il sottoscritto, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci, dichiara, sotto la propria responsabilità, che quanto riportato nel presente curriculum formativo e professionale corrisponde a verità.

Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 GDPR 679/16 – "Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali".

Data : Milano 23 ottobre 2023 _____

Firma _____