

PATENTE O PATENTI

Patente B,

ULTERIORI INFORMAZIONI

Socio di GOIRC e di SIMeF

il sottoscritto è consapevole che in caso di dichiarazioni non veritiere, di formazione o uso di atti falsi verrà punito ai sensi del Codice Penale e delle Leggi speciali in materia così come previsto dall'art. 76 del D.P.R. n. 445/2000 e che, inoltre, qualora dal controllo effettuato emerga la non veridicità del contenuto delle dichiarazioni rese, decadrà dai benefici eventualmente conseguenti al provvedimento emanato sulla base della dichiarazione non veritiera – art. 75 del D.P.R. n. 445/2000.

E' inoltre informato ed autorizza, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 13 del D. Lgs. 30.06.2003 n. 196, per quanto compatibili con il GDPR 679/2016, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa

Bologna, li 13 Giugno 2023

Dott. Michele Tognetto

FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome TOGNETTO MICHELE

Data di nascita

Indirizzo

Telefono

E-mail

Nazionalità Italiana

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) Settembre 2018- ad oggi
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Attività Libero Professionale
- Tipo di azienda o settore Attività di Ricerca Clinica - Clinical Research Associate
  
- Date (da – a) 01 Giugno 2023- 31 Maggio 2024
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Fondazione Policlinico Sant'Orsola Onlus– Via Pietro Albertoni 15, 40138 Bologna
- Tipo di azienda o settore Fondazione Policlinico Sant'Orsola Onlus
- Tipo di impiego Contratto Libero Professionale
- Principali mansioni e responsabilità Incarico Consulenza per progetto "Consulenza per la realizzazione di una struttura tecnica-amministrativa per la promozione di studi clinici"
  
- Date (da – a) 15 Giugno 2022- 14 Giugno 2023
- Nome e indirizzo del datore di lavoro DIMES- UOC Oncologia Medica Azienda Ospedaliero – Universitaria di Bologna Sant'Orsola-Malpighi, Via Albertoni 15
- Tipo di azienda o settore DIMES- Alma Mater Studiorum Università di Bologna
- Tipo di impiego Contratto Libero Professionale
- Principali mansioni e responsabilità Incarico Progetto "Protocollo di Real Life italiana per la descrizione degli outcome in pazienti affetti da carcinoma polmonare a piccole cellule (SCLC) trattati con Chemio ImmunoTerapia con inibitori di checkpoint immunitario- PROSIT

|  |   |
|--|---|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>01 Marzo 2022 – 28 Febbraio 2023<br/> DataRiver SRL, con sede Legale in Modena, Via Emilia Est n.985</p> <p>Servizio Consulenza Gestione Dati<br/> Contratto Libero Professionale<br/> Project Management/Consulenza Studi Clinici.</p>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>01 Febbraio 2022- 31 Gennaio 2023<br/> ULSS 9 Scaligera, con sede in Verona, Via Valverde n.42<br/> ULSS 9 Scaligera, con sede in Verona, Via Valverde n.42<br/> Contratto Libero Professionale<br/> Attività di Project Manager per l'ufficio Sperimentazioni cliniche dell'UOC Oncologia</p>   |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>01 Dicembre 2020- 31 Marzo 2021<br/> DIMES- UOC Oncologia Medica Azienda Ospedaliero –<br/> Universitaria di Bologna Sant'Orsola-Malpighi, Via Albertoni 15<br/> DIMES- Alma Mater Studiorum Università di Bologna<br/> Contratto Libero Professionale<br/> Attività di Project Management nell'ambito dello studio per la valutazione di PD-L1 e di altri marcatori predittivi di efficacia per l'immunoterapia di cellule tumorali circolanti in pazienti con Carcinoma del Polmone Non a piccole Cellule”</p> |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>15 Giugno 2020- 14 Luglio 2020<br/> DIMES- UOC Oncologia Medica Azienda Ospedaliero –<br/> Universitaria di Bologna Sant'Orsola-Malpighi, Via Albertoni 15<br/> DIMES- Alma Mater Studiorum Università di Bologna<br/> Contratto Libero Professionale<br/> Attività di supporto del Progetto “Phase II study to evaluate the activity and safety of Cabozantinib in pretreated, advanced RET-reArranged nonsmall cell lung cancer patients: CRETA trial”</p>   |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>20 Aprile 2020- 19 Aprile 2022<br/> UOC Oncologia Medica Azienda Ospedaliero – Universitaria di Bologna Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, Via Albertoni 15<br/> Azienda Ospedaliera di Bologna, Policlinico S.Orsola-Malpighi<br/> Contratto Libero Professionale<br/> Percorso per la gestione di progetti di ricerca clinica in Oncologia Medica- Project Management di studi clinici oncologici e coordinamento attività dell'unità di fase 1”</p>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>01 Giugno 2019 - 30 Settembre 2019<br/> DIMES- UOC Oncologia Medica Azienda Ospedaliero –<br/> Universitaria di Bologna Sant'Orsola-Malpighi, Via Albertoni 15<br/> DIMES- Alma Mater Studiorum Università di Bologna<br/> Contratto Libero Professionale</p>  |

|  |  |
|--|--|
|  | Attività di supporto all'ufficio trial clinici universitario, preparazione procedure per la gestione studi clinici (SOP), supporto attività di coordinamento dello studio CRETA"   |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>01 Aprile 2019- 31 Marzo 2020</p> <p>UOC Oncologia Medica Azienda Ospedaliero – Universitaria di Bologna Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, Via Albertoni 15</p> <p>Azienda Ospedaliera di Bologna, Policlinico S.Orsola-Malpighi</p> <p>Contratto Libero Professionale</p> <p>Data management per la registrazione di pazienti, raccolta dati e compilazione CRF- Coordinamento e responsabilità dell'ufficio operativo"</p>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>05 Marzo 2018 – 31 Agosto 2018</p> <p>(CROS NT S.r.l., Via Germania, 2 – 37136 - Verona)</p> <p>CRO (Clinical Research Organization)</p> <p>Contratto a Tempo Indeterminato per la Gestione e Sviluppo Studi Clinici</p> <p>Clinical Scientist e Project Management di Studi Clinici</p>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>01 Luglio 2016 – 04 Marzo 2018</p> <p>GOIRC (Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica) via Gramsci, 14, 43126 Parma</p> <p>Gruppo di Ricerca Clinica - No profit</p> <p>Contratto a tempo determinato per la Gestione e Sviluppo Studi Clinici</p> <p>Project Manager Studi Clinici</p>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>20 Aprile 2015 – 04 Marzo 2018</p> <p>UOC Oncologia Medica Azienda Ospedaliero – Universitaria di Bologna Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, con sede in Via Albertoni 15</p> <p>Azienda Ospedaliera di Bologna, Policlinico S.Orsola-Malpighi</p> <p>Contratto di collaborazione coordinata continuativa</p> <p>"Strutturazione, Sviluppo e coordinamento di un Ufficio Operativo per gli studi clinici Oncologici"</p>   |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li> <li>• Tipo di azienda o settore <ul style="list-style-type: none"> <li>• Tipo di impiego</li> </ul> </li> <li>• Principali mansioni e responsabilità</li> </ul> | <p>17 Giugno 2014 – 16 Giugno 2016</p> <p>UOC di Oncologia Medica di Az. Ospedaliera Universitaria di Parma, Via Gramsci 14, 43126 Parma.</p> <p>Az. Ospedaliera Universitaria di Parma</p> <p>Contratto di collaborazione coordinata continuativa</p> <p>Project Management per la realizzazione dello studio clinico "Studio Randomizzato multicentrico di confronto tra Erlotinib e monochemioterapia nel trattamento di terza linea del tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) con EGFR non-mutato o</p> |

sconosciuto (Progetto Regione Emilia Romagna finanziato nell'ambito del bando Governo clinico 2013"

|   |   |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Date (da – a)</li></ul>                         | 12 Maggio 2014 – 30 novembre 2014   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li></ul> | GOIRC (Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica) via Gramsci, 14, 43126 Parma  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Tipo di azienda o settore</li></ul>             | Gruppo di Ricerca Clinica - No profit   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Tipo di impiego</li></ul>                       | Incarico di Lavoro a Progetto   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Principali mansioni e responsabilità</li></ul>  | Attività di gestione degli studi clinici e osservazionali GOIRC partecipati e svolti presso l'UOC di Oncologia Medica dell'Azienda ULSS n.21 di Legnago (VR)  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Date (da – a)</li></ul>                         | 17 Febbraio 2014 – 16 Giugno 2014   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li></ul> | UOC di Oncologia Medica di Az. Ospedaliera Universitaria di Parma, Via Gramsci 14, 43126 Parma.   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Tipo di azienda o settore</li></ul>             | Az. Ospedaliera Universitaria di Parma  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Tipo di impiego</li></ul>                       | Contratto di collaborazione coordinata continuativa   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Principali mansioni e responsabilità</li></ul>  | Attività preliminari dello studio "Studio Randomizzato multicentrico di confronto tra Erlotinib e monochemioterapia nel trattamento di terza linea del tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) con EGFR non-mutato o sconosciuto (Progetto Regione Emilia Romagna finanziato nell'ambito del bando Governo clinico 2013" |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Date (da – a)</li></ul>                         | 01 Dicembre 2009 – 31 Gennaio 2014  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li></ul> | UOC di Oncologia Medica Azienda ULSS21 di Legnago, via Gianella 1, 37045 – Legnago (VR).  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Tipo di azienda o settore</li></ul>             | Azienda ULSS21 di Legnago, via Gianella 1, 37045 – Legnago (VR).  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Tipo di impiego</li></ul>                       | Contratto di collaborazione coordinata continuativa e Borsa di Studio   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Principali mansioni e responsabilità</li></ul>  | Attività di istruttoria relativa alla sperimentazione clinica dei farmaci e di supporto al nucleo per la ricerca clinica  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Date (da – a)</li></ul>                         | Ottobre 2002 – Luglio 2008  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Nome e indirizzo del datore di lavoro</li></ul> | GlaxoSmithKline S.p.A. -Affari Regolatori, Via A. Fleming 4, 37135-Verona<br>Quintiles S.p.A. - Centro Direzionale Summit, Palazzo D/2, via Brescia 28, 20063-Cernusco sul Naviglio (MI)<br>Farmastudio FAST S.r.l., via Machiavelli 10, 45100 Rovigo   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Tipo di azienda o settore</li></ul>             | Settore Farmaceutico  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Tipo di impiego</li></ul>                       | Contratto a Tempo Determinato e Indeterminato – Settore Farmaceutico  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• Principali mansioni e responsabilità</li></ul>  | Assistente di Ricerca Clinica/(CRA), Tecnico di Documentazione Tecnica e Registrativa   |

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

• Data (da – a) 1999 -2002

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

• Qualifica conseguita  
• Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI CATANIA  
FACOLTA' DI MEDICINA

Dottorato di ricerca in Medicina Neurovegetativa "XV Ciclo" (durata triennale)

Dottorato Medicina Neurovegetativa con massimo dei voti conseguito il 20 Giugno 2003

• Data (da – a) 1993 -1998

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

• Qualifica conseguita  
• Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI FERRARA  
FACOLTA' FARMACIA- CTF

Chimica e Tecnologia Farmaceutiche

Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche con 105/110 conseguita il 10 Novembre 1998

## 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 ]

• Capacità di lettura  
• Capacità di scrittura  
• Capacità di espressione orale

[Indicare il livello: buono]

[Indicare il livello: buono]

[Indicare il livello: buono]

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*

Ho acquisito la capacità di **lavorare in gruppo** lavorando in diverse realtà aziendali sia nel settore pubblico che nel settore privato, svolgendo diverse mansioni nella gestione dei progetti di ricerca clinica, dalla creazione del Protocollo di ricerca, alle attività amministrative e alle attività di monitoraggio. In quest'ottica ho sviluppato una notevole capacità relazionale con medici, personale amministrativo e collaboratori.

*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

*Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.*

Ho maturato la capacità di **gestire uffici di ricerca**, e di affrontare tematiche di natura regolatoria nel campo della ricerca clinica. Ho organizzato corsi di approfondimento della ricerca clinica sia in ambito pubblico che privato. Ho sviluppato una notevole competenza nella tematica del *problem solving*.

Esperienza significativa nel coordinare l'attività di 8 Datamanager impegnati nella gestione di 65 studi.

Capacità di negoziare i contratti di studi clinici sponsorizzati dall'industria per garantire completezza e accuratezza, nonché apportare le modifiche necessarie per quanto riguarda la negoziazione e la preparazione di contratti, budget e documenti correlati.

Esperienza significativa nell'attività di Project Manager di studi clinici oncologici sponsorizzati da gruppi collaborativi accademici (Investigator Initiated Studies - IIS).

Esperienza significativa nell'attività di Project Manager di studi sponsorizzati da Case Farmaceutiche.

Capacità di sviluppare, rivedere e modificare la documentazione relativa alla sperimentazione clinica incluso ma non limitato a; Case Report Forms, Informed Consent Forms, manuali studio specifici, linee guida e checklist.

Capacità di completare e compilare tutte le ricerche, la documentazione e le informazioni necessarie per ottenere l'approvazione del comitato etico e autorità regolatorie.

Capacità di redazione del budget, finalizzazione del protocollo, accordi con CRO e fornitori, gestione dei contratti, coordinamento dei monitor clinici, revisione delle relazioni di monitoraggio, gestione dei farmaci.

Buona conoscenza delle Norme di Pratica Clinica (GCP).