



Anna Maria Stagno

Medico specialista in oncologia medica

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (Dal 22/12/2020 a oggi)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Oncologo medico
UOS Melanomi-Oncologia Medica
Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano
Collaborazione professionale finalizzata ad attività di clinica e ricerca nell'ambito dei melanomi
- Date (da gennaio 2020 a ottobre 2020)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Medico in formazione specialistica in oncologia medica

Oncologia Medica (Direttore: F. Cognetti)
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena di Roma
Attività ambulatoriale incentrata sui melanomi e reparto di degenza
- Date (da settembre 2018 a dicembre 2019)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Medico in formazione specialistica in oncologia medica

Oncologia Medica (Direttore: S. Gori)
IRCCS Ospedale Sacro Cuore-Don Calabria, Negrar di Valpolicella (VR)
Attività clinica ambulatoriale e reparto di degenza
- Date (da novembre 2015 a novembre 2020)

<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Oncologia Medica (Direttore: A. Russo) Azienda Ospedaliero-Universitaria di Palermo, v. del Vespro 129 90127, Palermo</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 	<p>Attività ambulatoriale, DH incentrata sui tumori cutanei maligni, tumori testa-collo</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da marzo 2015 a settembre 2015) 	<p>Medico c/o Centro prelievi distretto di San Lazzaro (Bo) e Pianoro (Bo)</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro 	<p>Azienda USL di Bologna, Bologna</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Tipo di impiego 	<p>Prelievi ematici</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Principali mansioni e responsabilità 	<p>Acquisizione di competenze tecnico-pratiche infermieristiche</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da giugno 2014 a dicembre 2014) 	<p>Medico di continuità assistenziale c/o Clinica privata 'Villa Bellombra', Bologna</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e indirizzo del datore di lavoro 	<p>Presidio Ospedaliero Accreditato 'Villa Bellombra', v. Bellombra 24 40136, Bologna</p>
ISTRUZIONE E FORMAZIONE	
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da novembre 2015 a novembre 2020) 	<p>Medico in formazione specialistica in oncologia medica</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Oncologia Medica (Direttore: A. Russo) Azienda Ospedaliero-Universitaria di Palermo, v. del Vespro 129 90127, Palermo</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 	<p>Attività ambulatoriale, DH incentrata sui tumori cutanei maligni, tumori testa-collo</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Qualifica professionale 	<p>17/11/2020: specialista in Oncologia Medica presso l'università degli studi di Palermo. Tesi: <i>"LiqBreasTrack: studio osservazionale, prospettico, monocentrico con T-DM1 e biopsia liquida nel tumore mammario avanzato HER-2+: il 'movie' personale della paziente"</i>. Relatori: prof.ssa A. Fabi, prof. F. Cognetti</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Risultato conseguito 	<p>50/50 e Lode</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da ottobre 2006 a ottobre 2012) 	<p>Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia c/o Università degli studi di Modena e Reggio Emilia</p>

<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione <ul style="list-style-type: none"> • Qualità conseguita 	Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia Dottore in Medicina e Chirurgia. Tesi: <i>“Il ruolo della PET nella gestione del paziente con Linfoma Follicolare. Risultati di uno studio retrospettivo”</i> Relatore Prof. S. Luminari 109/110
<ul style="list-style-type: none"> • Risultato conseguito • Date (da settembre 2000 a giugno 2005) • Qualità conseguita 	Liceo Scientifico “S. Cannizzaro”- Palermo Diploma di Scuola Superiore con votazione di 100/100
MADRELINGUA ALTRE LINGUA	ITALIANO Inglese BUONO BUONO BUONO
<ul style="list-style-type: none"> • Capacità di lettura • Capacità di scrittura • Capacità di espressione orale 	
CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE	BUON USO DEI PACCHETTI OFFICE PER WINDOWS 18/01/2021 CONDUZIONE DEI TRIALS CLINICI IN QUALITÀ DI SUB-INVESTIGATOR/DATA ENTRY SECONDO le GCP
PATENTE	Patente B
PARTECIPAZIONE A STUDI CLINICI IN QUALITÀ DI SUB-INVESTIGATOR	<ol style="list-style-type: none"> 1- Efficacy Study of Nivolumab Compared to Placebo in Prevention of Recurrence of Melanoma after Complete Resection of Stage IIB/C Melanoma (CheckMate 76K) 2- A Phase 3, Randomized, Open-label Study of NKTR-214 Combined with Nivolumab Versus Nivolumab in Participants with Previously Untreated Unresectable or Metastatic Melanoma (PIVOTIO 001) 3- Spartalizumab (PDR001), LAG525, capmatinib (INC280), canakinumab (ACZ885), ribociclib (LEE011). A randomized, open-label, phase II open platform study evaluating the efficacy and safety of novel spartalizumab (PDR001) combinations in

previously treated unresectable or metastatic melanoma.

- 4- A Phase 3 Randomized, Placebo-controlled Trial to Evaluate the Safety and Efficacy of Pembrolizumab (MK-3475) and Lenvatinib (E7080/MK-7902) Versus Pembrolizumab Alone as First-line Intervention in Participants with Advanced Melanoma (LEAP-003)
- 5- An evaluation of the efficacy beyond progression of vemurafenib combined with cobimetinib associated with local treatment compared to second-line treatment in patients with BRAFV600 mutation-positive metastatic melanoma in focal progression with first-line combined vemurafenib and cobimetinib (BeyPro2)
- 6- A Phase 3, Randomized, Double-blind Study of Adjuvant Immunotherapy with Nivolumab versus Ipilimumab after Complete Resection of Stage IIIb/c or Stage IV Melanoma in Subjects who are at High Risk for Recurrence (CheckMate 238: CHECKpoint pathway and nivoluMab clinical Trial Evaluation 238)
- 7- Oncology Clinical Trial Protocol CPDR001F2301: A randomized, double-blind, placebo-controlled, phase III study comparing the combination of PDR001, dabrafenib and trametinib versus placebo, dabrafenib and trametinib in previously untreated patients with unresectable or metastatic BRAF V600 mutant melanoma
- 8- A Randomized, Double-Blind Phase 2/3 Study of Relatlimab Combined with Nivolumab versus Nivolumab in Participants with Previously Untreated Metastatic or Unresectable Melanoma
- 9- COMBI-A Plus: Open-label, phase IIIb study of dabrafenib in COMBInation with trametinib in the Adjuvant treatment of stage III BRAF V600

mutation-positive melanoma after complete resection to evaluate the impact on pyrexia related outcomes of an adapted pyrexia AE-management algorithm

- 10- A Phase I/II Study to Assess the Safety and Efficacy of MK-3475 in Combination with Trametinib and Dabrafenib in Subjects with Advanced Melanoma
- 11- Adjuvant Therapy with Pembrolizumab versus Placebo in Resected High risk Stage II Melanoma: A Randomized, Double-blind Phase 3 Study (KEYNOTE 716)
- 12- A phase III, double-blinded, randomized, placebo-controlled study of atezolizumab plus cobimetinib and vemurafenib versus placebo plus cobimetinib and vemurafenib in previously untreated *BRAF*V600 mutation-positive patients with unresectable locally advanced or metastatic melanoma
- 13- A Phase 3, Randomized Study of Adjuvant Immunotherapy with Nivolumab Combined with Ipilimumab Versus Nivolumab Monotherapy after Complete Resection of Stage IIIb/c/d or Stage IV Melanoma (CheckMate 915: CHECKpoint pathway and nivoluMAb clinical Trial Evaluation 915)
- 14- "Sequential Combo Immuno and Target therapy (SECOMBIT) study "A three arms prospective, randomized phase II study to evaluate the best sequential approach with combo immunotherapy (ipilimumab/nivolumab) and combo target therapy (LGX818/MEK162) in patients with metastatic melanoma and BRAF mutation"
- 15- A Phase 1/2 First-in-Human Study of BMS-986249 Alone and in Combination with Nivolumab in Advanced Solid Tumors

**PARTECIPAZIONI A CONVEGNI,
INVESTIGATOR MEETINGS**

- 16- A Phase 1/2 Open-Label Rolling-Arm Umbrella Platform Design Of Investigational Agents With or Without Pembrolizumab or Pembrolizumab Alone in Participants with Melanoma (KEYNOTE-U02): Substudy 02A **(DATA ENTRY)**
- 17- A Phase 1/2 Open-Label Rolling-Arm Umbrella Platform Design of Investigational Agents With or Without Pembrolizumab or Pembrolizumab Alone in Participants with Melanoma (KEYNOTE-U02): Substudy 02B **(DATA ENTRY)**
- 18- T-WIN: pattern of response/progression to first line treatment with Dabrafenib and Trametinib in patients with unresectable or metastatic BRAF mutation-positive cutaneous melanoma
- 19- NIVACTOR: a single-arm, open-label, multicenter, phase IIIb clinical trial with Nivolumab in subjects with recurrent or metastatic platinum-refractory squamous cell carcinoma of the head and neck (SCCHN)
- 20- DESCRIBE: a retrospective chart review study of dabrafenib and trametinib combination therapy in patients with advanced or metastatic BRAF V600E mutated melanoma treated in Italy within the Individual Patient Program

Partecipazione a numerosi convegni e investigator meeting nazionali

PUBBLICAZIONI

Stagno A, Vari S, Annovazzi A, Anelli V, Russillo M, Cognetti F, Ferraresi V.

Rechallenge with BRAF and MEK inhibitors in metastatic melanoma: a further therapeutic option in salvage setting? Front. Oncol., 31 May 2021 <https://doi.org/10.3389/fonc.2021.645008>

Inno A, Stagno A, Gori S. *Schlafen-11 (SLFN11): a step forward towards personalized medicine in smallcell lung cancer?* Transl Lung Cancer Res 2018; 7(Suppl 4): S341-S345

G. Rinaldi, L. Terruso, A. Stagno

Assenza di tossicità e risposta completa prolungata al trattamento con dabrafenib e trametinib in paziente affetto da melanoma metastatico BRAF mutato. La targeted therapy nel melanoma metastatico. Le nuove evidenze scientifiche nella pratica clinica, Marzo 2018

La sottoscritta, consapevole delle responsabilità penali cui può andare incontro in caso di dichiarazioni mendaci, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 76 del DPR 445/2000 e sotto la propria responsabilità DICHIARA IL PROPRIO SEGUENTE CURRICULUM VITAE ai sensi dell'art. 46 e 47 del DPR 445/2000.

Milano, 12/07/2021

In fede

Anna Maria Stagno

