



Europass curriculum vitae

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome Federica Albicini
Telefono 0382 501078
e-mail f.albicini@smatteo.pv.it
DENOMINAZIONE INCARICO **Study coordinator clinical trials malattie ostruttive respiratorie - Livello A - Complessità Media**
AFFERENZA **SC Pneumologia**
AZIENDA **Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia**

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date 1 Dicembre 2009 - oggi
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **S.C. Pneumologia, S.S. Fisiopatologia Respiratoria - Clinica Malattie Apparato Respiratorio, Fondazione IRCCS Policlinico "San Matteo" di Pavia**
- Tipo di azienda o settore IRCCS
- Tipo di impiego Incarico di lavoro subordinato a tempo indeterminato come Collaboratore professionale di ricerca sanitaria

Principali mansioni e responsabilità

Gestione e coordinamento di Trials Clinici internazionali (fase II, III e IV) e studi clinici no profit (su BPCO e asma) nell'ambito di patologie respiratorie quali asma, BPCO, rinite allergica, bronchiectasie, ipertensione polmonare, fibrosi e tumore del polmone; gestione e coordinamento di studi di ricerca epidemiologica no-profit (relativi soprattutto ad asma, rinite, BPCO e bronchiectasie) e di studi clinici osservazionali;

Nello specifico:

- ✓ Predisporre la documentazione necessaria all'approvazione, da parte del Comitato Etico locale, della sperimentazione clinica o del progetto di ricerca a cui l'Unità Operativa vuole partecipare;
- ✓ Comunicare al CE l'avvenuta apertura del centro, l'arruolamento del primo paziente in studio, lo stato di avanzamento dello studio col report di fine anno e l'avvenuta chiusura del centro;
- ✓ Raccogliere la documentazione delle Cliniche che collaborano allo studio sperimentale (es. CV direttori, range di normalità dei parametri utilizzati dal laboratorio locale, certificazione degli strumenti utilizzati);
- ✓ Organizzare le visite in cui avviene la selezione, l'apertura e la chiusura del centro;
- ✓ Organizzare e partecipare alle visite di controllo eseguite dal Promotore all'interno dell'Unità Operativa; Partecipare ai monitoraggi telefonici con il promotore e alle conferenze telefoniche sulle eventuali problematiche dello studio;
- ✓ Fungere da intermediario fra le Case Farmaceutiche o i Promotori delle varie sperimentazioni cliniche e i Medici dell'Unità Operativa per i rispettivi bisogni/richieste;
- ✓ Aiutare il personale Medico ad ottemperare tutte le richieste studio-specifiche raccolte nei protocolli di sperimentazione;
- ✓ Garantire la corretta conservazione del farmaco sperimentale, tenerne la contabilità, gestire l'assegnazione al paziente (IVRS, IRT, IXRS, IWRS, Almac);
- ✓ Raccogliere i dati anamnestici relativi al paziente, verificarne la correttezza tramite "source documents" e provvedere all'inserimento in CRF (InForm, Medidata Rave, Viedoc, RDC, CRF Health); rispondere alle eventuali discrepanze emerse durante la raccolta dei dati;
- ✓ Raccogliere, stoccare e Inviare al Promotore o a Laboratori centralizzati (Covance, Quintiles, Icon, Quest) i campioni biologici come richiesto dal protocollo sperimentale;
- ✓ Allestire la strumentazione necessaria allo svolgimento dello studio, provvedere alla sua calibrazione e garantirne il corretto utilizzo (Vitalograph, iCardiac, Mortara Instrument, Cosmed, TrailMax, EcoMedics, nSpire, ERT);
- ✓ Ottenere la certificazione IATA per il maneggiamento e il trasporto di sostanze pericolose;
- ✓ Ottenere la certificazione GCP per le norme di buona pratica clinica;
- ✓ Eseguire i training per ottenere le certificazioni all'utilizzo della CRF elettronica, alla lettura dei report sui SUSAR (Suspected Unexpected Serious Adverse Reaction) relativi al farmaco sperimentale, alla visione degli esami referatati dai laboratori centralizzati (esami ematochimici, ECG);
- ✓ Raccolta, gestione ed elaborazione di dati relativi a studi osservazionali per l'analisi statistica, come

- ✓ responsabile della qualità dei dati raccolti;
Stesura di articoli a carattere scientifico.

- Date
• Nome e indirizzo del datore di lavoro
• Tipo di azienda o settore
• Tipo di impiego
• Principali mansioni e responsabilità
22 Settembre 2016 – 23 giugno 2017
Centro Servizi Formazione Milano-Pavia presso Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico “S. Matteo” di Pavia
Coop. Soc. a.r.l di Pavia
Incarico di collaboratore occasionale per attività di Tutoraggio (gestione delle sperimentazioni cliniche)
Attività di docenza nell'ambito del progetto n. 159959 denominato “Specialistica in Ricerca Biomedica”
- Date
• Nome e indirizzo del datore di lavoro
• Tipo di azienda o settore
• Tipo di impiego
• Principali mansioni e responsabilità
Dicembre 2016
Med Stage S.r.l, via Rossini 10, Cassano d’Adda, Milano
Società editrice e provider ECM, impegnato nell'informazione e nella formazione per la salute attraverso pubblicazioni, corsi, eventi scientifici e servizi innovativi.
Incarico di collaboratore occasionale per la partecipazione al progetto di ricerca “GULP-16” in qualità di Data Manager
Selezione della casistica, raccolta delle informazioni richieste, conseguente inserimento nel Data base e verifica di eventuali anomalie nel rispetto delle esigenze della ricerca assegnata.
- Date
• Nome e indirizzo del datore di lavoro
• Tipo di azienda o settore
• Tipo di impiego
• Principali mansioni e responsabilità
Giugno – Dicembre 2016
Simer Service, viale Fulvio Testi 121, Milano
Società unipersonale soggetta all'attività di direzione e coordinamento della Società Italiana di Medicina Respiratoria
Incarico di collaboratore occasionale per l'elaborazione statistica dello Studio Osservazionale “EDUCA – Elderly and Device Use in Chronic Asthma” in qualità di Data Manager
Costituzione di un Data base per l'inserimento dei dati raccolti nella CRF cartacea dello studio, verifica di eventuali anomalie nel rispetto delle esigenze della ricerca assegnata, elaborazione statistica dei dati raccolti
- Date
• Nome e indirizzo del datore di lavoro
• Tipo di azienda o settore
• Tipo di impiego
• Principali mansioni e responsabilità
24 settembre 2015 – 15 luglio 2016
Centro Servizi Formazione Milano-Pavia presso Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico “S. Matteo” di Pavia
Coop. Soc. a.r.l di Pavia
Incarico di collaboratore occasionale per attività di Study management (gestione delle sperimentazioni cliniche)
Attività di docenza nell'ambito del progetto n. 133223 denominato “Specialistica in Ricerca Biomedica”
- Date
• Nome e indirizzo del datore di lavoro
• Tipo di azienda o settore
• Tipo di impiego
• Principali mansioni e responsabilità
29-30 Novembre 2013
SIC Sanità in Cifre Srl in collaborazione con FederAnziani
Centro Studi di Senior Italia coinvolto in Studi, ricerche, sondaggi su salute ed economia sanitaria.
Prestazione occasionale in qualità di collaboratore per il “Progetto Spirometrie” c/o Congresso “Corte Giustizia Popolare”.
Esecuzione e interpretazione dei principali test di funzionalità respiratoria in accordo con le linee guida e raccomandazione ATS/ERS.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
28 Aprile - 28 ottobre 2017
European Respiratory Society (ERS) e Società Italiana di Pneumologia (SIP) presso Ospedale San Martino di Genova
Percorso formativo costituito da due moduli: il primo di carattere prevalentemente teorico mentre il secondo di carattere pratico, intervallati da momenti di approfondimento individuale ed esercitazioni. Stesura di un elaborato (workbook) contenente le informazioni di base del proprio laboratorio, una serie di calibrizioni, verifiche di linearità ed esami spirometrici conformi alle indicazioni del documento ERS/ATS. Esame finale, collegiale della faculty del

- corso.
- Qualifica conseguita European Spirometry Driving Licence (ESDL) conseguita il 28 Ottobre 2017
-
- Date 06 Giugno 2014 – 23 Dicembre 2014
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Centro Servizi Formazione Milano-Pavia presso Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico “S. Matteo” di Pavia**
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 40 ore di formazione teorica (metodologia e normativa della sperimentazione clinica, GCP, norme di Buona Pratica di Fabbricazione, farmacovigilanza, sistemi di qualità e assicurazione di qualità, compiti del monitor); 20 giorni di attività di monitoraggio in affiancamento a monitor esperti; corso di perfezionamento in sperimentazioni cliniche.
 - Qualifica conseguita Clinical Research Associate (CRA) secondo Decreto Ministeriale 15.11.2011 conseguito il 23/12/2014
-
- Date 1 Giugno 2014 – 31 Dicembre 2014
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Centro Servizi Formazione Milano-Pavia presso Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico “S. Matteo” di Pavia**
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Percorso formativo di Specialista in Ricerca Biomedica. Definizione del disegno statistico nella ricerca clinica; messa a punto degli strumenti statistici per la ricerca clinica; messa a punto di progetti di ricerca in campo biomedico; redazione e presentazione di rapporti e articoli scientifici.
 - Qualifica conseguita Specialista in Ricerca Biomedica conseguito il 19/12/2014
-
- Date 1 Novembre 2009 – 31 Ottobre 2012
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Scuola di Dottorato in Scienze della Vita - Università degli Studi di Pavia**
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Attività di ricerca atta a definire, con tecniche immunoistochimiche in campo chiaro, l'effetto nefrotossico dei composti del platino.
Partecipazione a sedute di Laurea nel ruolo di correlatore di tesi, per la Laurea di primo livello in Scienze
 - Qualifica conseguita **Dottorato di Ricerca in Biologia Cellulare** (Ciclo XXV) conseguito il 4 marzo 2013
PhD
-
- Date 1 Ottobre 2007 – 31 Settembre 2009
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Facoltà di Scienze Matematiche Fisiche e Naturali - Università degli Studi di Pavia**
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Corso di Laurea Specialistica in Biologia Sperimentale e Applicata con indirizzo Biologia Umana e Scienze Biomediche
Titolo tesi: “Caratterizzazione immunoistochimica di marcatori coinvolti nel processo di transizione epitelio-mesenchimale nel parenchima polmonare di pazienti affetti da Fibrosi Polmonare Idiopatica (IPF)”, relatrice Prof.ssa Carla Fenoglio.
 - Qualifica conseguita **Laurea Specialistica in Biologia Sperimentale e Applicata** conseguita settembre 2009.
Voto riportato 110/110
-
- Date 1 Ottobre 2004 – 31 Settembre 2007
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Facoltà di Scienze Matematiche Fisiche e Naturali - Università degli Studi di Pavia**
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Corso di Laurea Triennale in Scienze Biologiche con indirizzo Biologia Umana e Scienze Biomediche.
Titolo tesi: “Valutazione della tossicità della molecola (1E,3E)-1,4-bis(2-naftil)-2,3- dinitro-1,3-butadiene, un isomero del composto 1,4-bis(1-naftil)-2,3-dinitro-1,3-butadiene, in un modello sperimentale animale”, relatrice Prof.ssa Carla Fenoglio
 - Qualifica conseguita **Laurea di Primo Livello in Scienze Biologiche** conseguita a settembre 2007.
Voto riportato 106/110
-
- Date Settembre 1999 – Giugno 2004
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Liceo scientifico ad indirizzo Linguistico G.Galilei di Voghera**
 - Qualifica conseguita Diploma di maturità Linguistica conseguito nel 2004.
Voto riportato 80/100.

CAPACITA' E COMPETENZE PERSONALI

Lingue straniere

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

Inglese	Francese	Tedesco
Ottimo	Buono	Scolastico
Buono	Buono	Scolastico
Buono	Buono	Scolastico

CAPACITA' E COMPETENZE RELAZIONALI

Capacità di gestione dei rapporti interpersonali e dell'attività in team acquisite durante tutto il percorso formativo e le esperienze lavorative attraverso collaborazioni con gruppi di ricerca ospedalieri e universitari, partecipazione a congressi nazionali e internazionali. Collaborazione a studi clinici sperimentali, osservazionali e progetti di ricerca no-profit; partecipazione a Investigators' meeting internazionali e riunioni di progetti di ricerca.

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

Esperienza in gestione di protocolli di ricerca sponsorizzati da promotori commerciali o da enti no profit nazionali ed internazionali. Coordinamento di tutte le figure coinvolte nella partecipazione di studi di ricerca clinica. Buona capacità di organizzare autonomamente il lavoro definendo priorità e assumendo responsabilità nelle diverse attività, nel rispetto delle scadenze e degli obiettivi prefissati

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Buona esperienza e conoscenza in tema di ICH/GCP, dichiarazione di Helsinki, normativa italiana di regolamentazione degli studi clinici, metodologia della ricerca clinica, farmacovigilanza. Pianificazione attività di ricerca, verifica dell'adeguatezza delle risorse del Centro, controllo degli aspetti economici della sperimentazione, negoziazioni con i Promotori e relativi accordi finanziari, gestione delle procedure autorizzative per l'avvio della sperimentazione e per le successive modifiche apportate alla stessa, predisposizione della documentazione per la sottomissione al Comitato Etico (CE), verifica di eleggibilità pazienti candidati, assistenza nella programmazione e organizzazione delle procedure previste per i pazienti arruolati, comunicazione e gestione degli Eventi Avversi Seri, verifica della corretta gestione della sperimentazione, raccolta dati e compilazione CRF (Case Report Form), gestione del farmaco sperimentale, processazione dei campioni biologici per l'invio ai laboratori centralizzati, aggiornamenti al CE sullo stato di avanzamento dello studio, conservazione della documentazione raccolta e archiviazione al termine dello studio. Stesura dei Consensi informati alla partecipazione di progetti di ricerca spontanei e traduzione di quelli internazionali. Esecuzione di test per l'identificazione di patologie polmonari quali prove di funzionalità respiratoria, test dell'ossido nitrico esalato, test di broncostimolazione con metacolina.

Buona esperienza e conoscenza delle procedure per l'allestimento di preparati per la microscopia ottica (fissazione, disidratazione, inclusione, taglio mediante microtomo e criostato, colorazione). Ottima conoscenza delle tecniche istologiche (analisi morfologica in microscopia ottica e in fluorescenza), enzimoistochimiche ed immunoistochimiche.

CAPACITÀ E COMPETENZE INFORMATICHE

Ottima capacità di utilizzo del PC, in particolare della rete Internet, dei programmi contenuti nel pacchetto Microsoft Office (Word, Excel, Power Point), di quelli per l'elaborazione di foto digitali (Adobe Photoshop, Paint Shop Pro) e per l'analisi statistica (medCalc).

CONTRIBUTO A CONVEGNI E PUBBLICAZIONI SU RIVISTE REFERENZIATE

- 9 pubblicazioni su riviste referenziate nazionali e internazionali
- 15 abstracts a congressi nazionali e internazionali
- 22 partecipazioni a congressi nazionali e internazionali
- 19 partecipazioni a seminari e corsi di formazione
- 11 partecipazioni a progetti di ricerca non finalizzata
- 31 partecipazioni a clinical trials in qualità di study coordinator e data manager

PARTECIPAZIONI A CLINICAL TRIALS

1. Clinical Trial Protocol P05575 (Schering-Plough): "A Dose-Ranging Study of the Effects of SCH 527123 in Subjects with Moderate to Severe COPD", 2009.
2. Clinical Trial Protocol CQAB149B2350 (Novartis): "A 12-week Treatment, Multicenter, Randomized, Parallel-group, Blinded, Double-dummy Study to Compare the Efficacy and Safety of Indacaterol (150 µg Once Daily [od]) Delivered Via a Single Dose Dry Powder Inhaler (SDDPI) With Tiotropium (18 µg od) Delivered Via a HandiHaler®, in Patients With Moderate-to-severe COPD", 2009.
3. Clinical Trial Protocol CQAB149BIT01 (Novartis): "Multicenter, Randomized, Blinded, Placebo-controlled, Crossover, Single-dose Study to Assess the Effect of Indacaterol (150 µg) Versus Tiotropium (18 µg) on Inspiratory Capacity in Moderate Chronic Obstructive Pulmonary Disease (COPD) Patients", 2009.
4. Clinical Trial Protocol QVA149A2304 (Novartis): "A 52-week treatment, multi-center, randomized, double-blind, parallel-group, active controlled study to evaluate the effect of QVA149 (110/50 µg o.d.) vs NVA237 (50 µg o.d.) and open-label tiotropium (18 µg o.d.) on COPD exacerbations in patients with severe to very severe chronic obstructive pulmonary disease (COPD)", 2010.
5. Studio Zephyr DB2113360 (GlaxoSmithKline): "A multicenter trial comparing the efficacy and safety of GSK573719/GW642444 with GW642444 and with tiotropium over 24 weeks in subjects with COPD", 2011.
6. Studio MORACTO BI1237.13 (Boehringer Ingelheim): "A randomised, double-blind, 5 treatment arms, 4-period, incomplete cross-over study to determine the effect of 6 weeks treatment of orally inhaled tiotropium + olodaterol fixed dose combination (2.5/5 µg and 5/5 µg) (delivered by the Respimat Inhaler) compared with tiotropium (5µg), olodaterol (5µg) and placebo (delivered by the Respimat Inhaler) on lung hyperinflation and exercise endurance time during constant work rate cycle ergometry in patients with Chronic Obstructive Pulmonary Disease", 2011.
7. Studio TORRACTO BI1237.15 (Boehringer Ingelheim): "A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel group study to determine the effect of 12 weeks treatment of orally inhaled tiotropium + olodaterol fixed dose combination (2.5/5 µg, 5/5 µg) delivered by the Respimat® Inhaler, on exercise endurance time during constant work rate cycle ergometry in patients with Chronic Obstructive Pulmonary Disease (COPD)", 2011.
8. Studio CQAB149B2401 (Novartis): "A randomized, double-blind, parallel-group, 26-week study comparing the efficacy and safety of indacaterol (Onbrez® Breezhaler® 150 µg o.d.) with salmeterol/fluticasone propionate (Seretide® Accuhaler® 50 µg/500 µg b.i.d.) in patients with moderate chronic obstructive pulmonary disease", 2012.
9. Studio MK 1029 (Merck Sharp & Dohme Corp): "A Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled, Multicenter, Parallel-Group, Adaptive-Design, Dose-Ranging Study of MK-1029 in Adult Subjects with Persistent Asthma", 2012.
10. Studio AIACE/PIRRY/CT001 (Lallemand Pharma International): "Bacterial Lysate (PMBL) in patients with Moderate or Severe and very Severe Chronic Obstructive Pulmonary Disease (COPD) according to GOLD classification: a multicenter, international, double blind, randomized, controlled, phase IV study".
11. Studio CQVA149A2318 (Novartis): "A 52-week treatment, multi-center, randomized, doubleblind, double dummy, parallel-group, active controlled study to compare the effect of QVA149 (indacaterolmaleate/glycopyrroniumbromide) with salmeterol/fluticasone on the rate of exacerbations in subjects with moderate to very severe COPD", 2013.
12. Studio AMGEN 20110142 (Dompè): "A randomized, double blind, placebo-controlled study to evaluate the safety and efficacy of Brodalumab in subjects with inadequately controlled asthma and bronchodilator reversibility", 2013.
13. Studio SAS115359 (GlaxoSmithKline): "A safety and efficacy study of inhaled Fluticane Propionate/Salmeterol combination versus inhaled Fluticasone Propionate in the treatment of adolescent and adult subjects with asthma" 2013.
14. Studio JNJ-38518168 (Janssen): "A phase 2a, randomized, double blind, placebo controlled, multicenter, parallel group study of JNJ-38518168 in symptomatic adult subjects with uncontrolled persistent asthma", 2013.
15. Studio PROXIMA (Novartis): "Studio osservazionale, multicentrico, in due fasi, su pazienti con asma allergico grave per la determinazione, nella fase trasversale, della prevalenza di asma perenne vs asma stagionale e per la valutazione, nella fase longitudinale, del controllo dell'asma e dell'aderenza al trattamento dopo 12 mesi, in pazienti trattati con Xolair", 2013.
16. Studio GALATHEA (AstraZeneca): "Studio clinico di fase III, multicentrico, randomizzato, a gruppi paralleli, in doppio cieco, a somministrazione cronica (56 settimane) controllato verso placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di 2 dosi di benralizumab (MEDI-563) in pazienti con Broncopneumopatia Cronica Ostruttiva (BPCO) da moderata a molto grave con una storia di riacutizzazioni", 2013.
17. Studio LAVOLTA GB28689 (Roche): "A phase III, randomized, double blind, placebo-controlled study to asses the efficacy and safety of Lebrikizumab in patients with uncontrolled asthma who are on inhaled corticosteroids and a second controller medication". Investigators meeting: Madrid, 10-11 ottobre 2013.
18. Studio SIROCCO (AstraZeneca): "Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, a gruppi paralleli, in doppio cieco, controllato verso placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di Benralizumab (MEDI-563) in aggiunta ad una combinazione di corticosteroidi inalatori ad alto dosaggio e un β2-agonista a lunga durata d'azione in pazienti con asma non controllato", 2013.
19. Studio Apex (portola): "Studio multicentrico, randomizzato, controllato con farmaco attivo, sull'efficacia e la sicurezza dell'assunzione prolungata di Betrixaban a confronto con la terapia standard con Enoxaparina nella prevenzione del tromboembolismo venoso in pazienti affetti da patologia medica acuta", 2014.
20. Studio ALTO (Stallergen): "ALTO, un registro internazionale non interventistico sulla qualità della vita dei pazienti con rinite allergica indotta da pollini di graminacee trattata con ORALAIR®", 2014.
21. Studio ORBIT3 (Aradigm Corporation): "Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare la sicurezza e l'efficacia di Pulmaquin® nella gestione delle infezioni polmonari croniche in presenza di Pseudomonas aeruginosa nei soggetti con bronchiectasia non da fibrosi cistica, con estensione in aperto di 28 giorni e sottostudio farmacocinetico", 2015.

22. Studio DYNAGITO 1237.19 (Boehringer Ingelheim): "Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con farmaco attivo, a gruppi paralleli, volto a valutare l'efficacia di 52 settimane di trattamento una volta al giorno con l'associazione a dose fissa inalatoria per via orale di tiotropio + olodaterolo in confronto a tiotropio sulle riacutizzazioni della broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO), in pazienti con BPCO da grave a molto grave", 2015.
23. Studio INS-212 (Insmid Incorporated): Studio multicentrico, randomizzato, in aperto, di amikacina liposomiale per via inalatoria (LAI) in pazienti adulti con infezioni polmonari da micobatteri non tubercolari (MNT) causate da *Mycobacterium avium* complex (MAC), refrattarie al trattamento, 2016.
24. Studio SPRINT (Teva): "A 52-Week Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Efficacy and Safety Study of Fixed, Subcutaneous Dosing of Reslizumab in Patients with Moderate to Severe Asthma and Elevated Blood Eosinophils", 2016.
25. Studio SAT 1237.51 (Boehringer Ingelheim): "SATisfaction and adherence to COPD treatment", 2016.
26. Studio TRIGGER CCD-05993AB2-02 (Chiesi Farmaceutici): "Studio della durata di 52 settimane, randomizzato in doppio cieco, internazionale, multicentrico, controllato con farmaco attivo, a 3 bracci, a gruppi paralleli, volto a confrontare chf 5993 200/6/12,5 µg pmd (combinazione fissa di beclometasone dipropionato extrafine più formoterolo fumarato più glicopirronio bromuro) a chf 1535 200/6 µg pmd (combinazione fissa di beclometasone dipropionato extrafine più formoterolo fumarato) in monoterapia o in aggiunta a tiotropium 2,5 µg respimat® in aperto in pazienti con asma non controllata in trattamento con dosi elevate di corticosteroidi per inalazione, in combinazione con β2-agonisti ad azione prolungata", 2016.
27. Studio TRIMARAN CCD-05993AB1-03 (Chiesi Farmaceutici): "studio della durata di 52 settimane, in doppio cieco, internazionale, multicentrico, controllato con farmaco attivo, a 2 bracci a gruppi paralleli volto a confrontare chf 5993 100/6/12,5 µg pmd (combinazione fissa di beclometasone dipropionato extrafine più formoterolo fumarato più glicopirronio bromuro) a chf 1535 100/6 µg pmd (combinazione fissa di beclometasone dipropionato extrafine più formoterolo fumarato) in pazienti con asma non controllata con dosi medie di corticosteroidi per inalazione in combinazione con β2-agonisti ad azione prolungata", 2016.
28. Studio "Valutazione dell'impatto della qualità del sonno nei pazienti con asma persistente" (Menarini), 2016.
29. Studio SOPHOS PT009003 (Pearl Therapeutics - Astra Zeneca): "Studio di fase III, randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, a gruppi paralleli, per valutare l'efficacia e la sicurezza di PT009 rispetto a PT005 sulle riacutizzazioni di BPCO per un periodo di 52 settimane, in soggetti affetti da BPCO da moderata a molto grave", 2017.
30. Studio iBEST CTBM100G2202 (Novartis): "A randomized, blinded, parallel group, multi-center dose-finding study, to assess the efficacy, safety and tolerability of different dose of tobramycin inhalation powder in patients with Non-Cystic Fibrosis Bronchiectasis and pulmonary *Pseudomonas aeruginosa* infection", 2017.
31. Studio SANI (SIP/IRS): "Pazienti con asma grave epotenziali candidate al trattamento con farmaci biologici", 2017

PARTECIPAZIONE A PROGETTI DI RICERCA NON FINALIZZATA

1. AIFA ASMA BF001: "Studio nazionale multicentrico randomizzato controllato in doppio cieco volto a valutare la non inferiorità dell'associazione Budesonide/Formoterolo al bisogno rispetto all'associazione Budesonide/Formoterolo assunta regolarmente 2 volte al giorno per terbutalina al bisogno nei pazienti con asma persistente lieve-moderato", 2010.
2. ECRHSIII: "The European Community Respiratory Health Survey III: studio delle variazioni della prevalenza di asma bronchiale nella popolazione adulta nell'ultimo ventennio", 2011-2015.
3. GEIRD PROJECT: "Interazione geni e ambiente nelle malattie respiratorie croniche – progetto GEIRD", 2010 - in corso.
4. ITApred: "Progetto per la derivazione di equazioni di riferimento italiane per i test di funzione respiratoria", 2010-2012.
5. Studio Osservazionale Multicentrico Retrospektivo dal titolo "Patients adherence and long term control".
6. "Valutazione dello stress ossidativo per esposizione ad inquinanti nei lavoratori della Polizia Municipale", 2013.
7. Studio VIBRO: "Ruolo della colonizzazione ed infezione virale sulle riacutizzazioni ed ospedalizzazioni in pazienti affetti da bronchiectasie", 2015 - in corso.
8. Studio OSACO: "Studio Osservazionale sulla Sindrome da Overlap ASMA – BPCO", 2015 - in corso.
9. Progetto EMBARC (European Multicentre Bronchiectasis Audit and Research Collaboration): "Registro italiano delle Bronchiectasie", registro europeo multicentrico delle bronchiectasie non-FC coordinato dall'Università di Dundee, Scozia, Regno Unito (Prof. M. Crichton); coordinatore nazionale: Prof. S. Aliberti. 2015- in corso
10. Progetto educativo "Awareness alpha -1", 2017
11. EURONANOMED II "Airspace Dimension Test (ADT) una nuova tecnica per il miglioramento diagnostico della Broncopneumopatia Cronica Ostruttiva (BPCO) con nanoparticelle", in fase di avvio.

PARTECIPAZIONI A CONGRESSI NAZIONALI ED INTERNAZIONALI

1. 20 Novembre 2010: "Diagnosi precoce e corretto inquadramento clinico del paziente con disturbi respiratori", Cava Manara, Pavia, Italia
2. 30 Marzo-1 Aprile 2011: III Congresso Internazionale Progressi in Medicina Respiratoria, tenutosi presso IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia.
3. 19-20 Maggio 2011: Investigator meeting Studio DB2113360 "A multicenter trial comparing the efficacy and safety of GSK573719/GW642444 with GW642444 and with tiotropium over 24 weeks in subjects with COPD" tenutosi presso sede GlaxoSmithKline.
4. 5-8 Giugno 2011: "LVII Convegno - Gruppo Embriologico Italiano (GEI)", Convento dei Salesiani di Monteortone, Padova, Italia.
5. 24-28 Settembre 2011: *European Respiratory Society (ERS) 2011 Annual Congress*, tenutosi presso RAI Center di Amsterdam, Netherlands.
6. 24-25 novembre 2011: Investigator meeting Studio MORACTO BI1237.13 "A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel group study to determine the effect of 12 weeks treatment of orally inhaled tiotropium + olodaterol fixed dose combination (2.5/5 µg, 5/5 µg) delivered by the Respimat® Inhaler, on exercise endurance time during constant work rate cycle ergometry in patients with Chronic Obstructive Pulmonary Disease (COPD)" tenutosi a Vienna.
7. 24-25 novembre 2011: Investigator meeting Studio TORRACTO BI1237.15 "A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel group study to determine the effect of 12 weeks treatment of orally inhaled tiotropium + olodaterol fixed dose combination (2.5/5 µg, 5/5 µg) delivered by the

RespiMat® Inhaler, on exercise endurance time during constant work rate cycle ergometry in patients with Chronic Obstructive Pulmonary Disease (COPD)" tenutosi a Vienna.

8. 16-17 Febbraio 2012: Investigator Meeting Studio CQAB149B2401 "A randomized, double-blind, parallel-group, 26-week study comparing the efficacy and safety of indacaterol (Onbrez® Breezhaler® 150 µg o.d.) with salmeterol/fluticasone propionate (Seretide® Accuhaler® 50 µg/500 µg b.i.d.) in patients with moderate chronic obstructive pulmonary disease" tenutosi presso Sheraton Malpensa Airport, Milano
9. 12-13 marzo 2012: Brodalumab Asthma 20120141 investigator meeting, tenutosi presso Heathrow/Windsor Marriott Hotel, Regno Unito.
10. 1-5 Settembre 2012: *European Respiratory Society (ERS) 2012 Annual Congress*, tenutosi presso il RAI Center di Vienna, Austria.
11. 4-5 ottobre 2012: Investigator Meeting Studio MK 1029 "A Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled, Multicenter, Parallel-Group, Adaptive-Design, Dose-Ranging Study of MK-1029 in Adult Subjects with Persistent Asthma" tenutosi a Roma.
12. 11-12 febbraio 2013: Investigator Meeting Studio CQVA149A2318 "A 52-week treatment, multi-center, randomized, doubleblind, double dummy, parallel-group, active controlled study to compare the effect of QVA149 (indacaterolmaleate/glycopyrroniumbromide) with salmeterol/fluticasone on the rate of exacerbations in subjects with moderate to very severe COPD" tenutosi presso Madrid.
13. 7-11 Settembre 2013: *European Respiratory Society (ERS) 2013 Annual Congress*, tenutosi presso il Barcelona Fira di Barcellona, Spagna.
14. 10-11 Ottobre 2013: Investigator Meeting GB28689 (LA VOLTA II) "Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di lebrikizumab in pazienti con asma non controllata in trattamento con corticosteroidi per inalazione e un secondo farmaco di controllo" tenutosi presso Melia Castilla Hotel, Madrid, Spagna.
15. 29 Novembre-1 Dicembre 2013: *Il Congresso Nazionale Corte di Giustizia Popolare per il Diritto alla Salute. (Progetto "Spirometrie")*, tenutosi presso il Palacongressi di Rimini.
16. 18 settembre 2014: Investigator Meeting "Studio osservazionale, multicentrico, in due fasi, su pazienti con asma allergico grave per la determinazione, nella fase trasversale, della prevalenza di asma perenne vs asma stagionale e per la valutazione, nella fase longitudinale, del controllo dell'asma e dell'aderenza al trattamento dopo 12 mesi, in pazienti trattati con Xolair: lo studio PROXIMA", tenutosi presso Hotel Sheraton Golf, Roma.
17. 23-24 Ottobre 2014: 1st International Workshop on "Large scale population-based surveys on respiratory health in Italy and Europe" tenutosi a Verona
18. 14-15 Novembre 2014: *Congresso Internazionale Progressi in Medicina Respiratoria 2014*, tenutosi presso il Collegio Cardinal Riboldi di Pavia.
19. 26-30 Settembre 2015: *European Respiratory Society (ERS) 2015 Annual Congress*, tenutosi presso RAI Center di Amsterdam, Netherlands.
20. 5-6 Maggio 2016: Polipneumo 2016 – Le interzioni della Pneumologia, tenutosi al Collegio Ghisleri di Pavia
21. 4-5 Maggio 2017: Polipneumo 2017 – Le interzioni della Pneumologia, tenutosi al Collegio Ghisleri di Pavia
22. 09-13 Settembre 2017: *European Respiratory Society (ERS) 2015 Annual Congress*, tenutosi presso MiCo Center, piazzale Carlo Magno 1, Milano.

CORSI E SEMINARI SEGUITI

1. 5-12-19 Maggio 2010: corso "Cellular radiobiology" tenutosi presso l'Università degli Studi di Pavia.
2. 22-23 Novembre 2011: corso "Ricerca clinica no profit: procedure operative standard e buona pratica", tenutosi presso IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia.
3. 5 Marzo 2012: corso "Sperimentazione Clinica in Lombardia: punto e a capo?", tenutosi presso il Palazzo della Regione Lombardia di Milano.
4. 20-21 Settembre 2012: corso "Phase I Clinical Trial Training Course: Corso di formazione sulla sperimentazione clinica dei medicinali" tenutosi presso IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia.
5. 11 Giugno 2013: corso "I rischi lavorativi e le misure di prevenzione e protezione in ambiente ospedalieri" tenutosi presso IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia.
6. 11 Luglio 2013: corso on line "Good Clinical Practice (GCP) and best practices when managing clinical trials" (Janssen Pharmaceutical Companies)".
7. 11 Luglio 2013: corso on line "Investigator safety training" (Janssen Pharmaceutical Companies)".
8. 5 Giugno 2014: corso on line "Minimum criteria for ICH E6 GCP Investigator site personnel training (TransCelerate BioPharma, Inc.)"
9. 5 Giugno 2014: corso on line "Rave EDC Essentials for Clinical Research Coordinators (medidata University)".
10. 10 Dicembre 2014: Giornata di Studio "La sperimentazione clinica no-profit in Italia: criticità, opportunità, prospettive", tenutosi presso Palazzo Lombardia, Milano
11. 17 Aprile 2015: corso on line "Transporting Dangerous Goods" (Mayo Clinic).
12. 17 Aprile 2015: corso online "Record of Training For the Shipping of Category A, Infectious Substance Affecting Humans Category B, Biological Substance" (Mayo Clinic).
13. 19 Maggio 2015: corso on line "RDC Training for Investigators and Site Users" (Boehringer Ingelheim).
14. 23 Marzo 2016: corso on line "ICH GCP: Investigator Responsibilities (inVentiv Health clinical)".
15. 28 Aprile 2016: corso on line "Rave EDC Essentials for Clinical Research Coordinators (Medidata Academy)".
16. 3 Novembre 2016: corso on line "Minimum criteria for ICH E6 GCP Investigator site personnel training (TransCelerate BioPharma, Inc.)".
17. 29 Novembre 2016: corso "Completed a one day training programme entitle Multiple Breath Washout using the Exhalyzer D (Eco Medics)"
18. 28-29 Aprile 2017: corso "European Spirometry Driving Licence- Modulo 1" tenutosi presso l'Ospedale San Martino di Genova
19. 28 Ottobre 2017: corso "European Spirometry Driving Licence- Modulo 2" tenutosi presso l'Ospedale San Martino di Genova

ABSTRACTS A CONGRESSI

1. R. Niniano, V. Ronzoni, R. Cavalli, A. Grosso, F. Imberti, **F. Albicini**, T. Galasso, F. Santagostino, H. Cena, A.G. Corsico, I. Cerveri. *Associazione tra fumo di sigaretta, ostruzione bronchiale e syndrome metabolic*. XI Congresso Nazionale della Pneumologia – UIP 2010, Milano, 20-23 ottobre 2010.
2. T. Galasso, R. Niniano, V. Ronzoni, R. Cavalli, A. Grosso, A. Foresi, F. Imberti, **F. Albicini**, A.G. Corsico, I. Cerveri. *Il fenotipo del rapid decliner nella COPD*. XI Congresso Nazionale della Pneumologia – UIP 2010, Milano, 20-23 ottobre 2010.

3. **F. Albicini**, FP. Fanizzi, G. Bernocchi, G. Milanese, C. Fenoglio. *Nephrotoxic effects of a new platinum compound [Pt(O,O'-acac)(γ-acac)(DMS)] in neonatal rats*. Gruppo Embriologico Italiano (GEI)- LVII Convegno, Monteotone, 5-8 Giugno 2011.
4. Cerveri, L. Cazzoletti, AG. Corsico, A. Grosso, E. Ansaldo, R. Niniano, V. Ronzoni, **F. Albicini**, P. Pirina and R. de Marco. *Adequacy of anti-asthmatic treatment according to the GINA guidelines in a cohort of young adults of the Italian general population*. European Respiratory Society (ERS) Annual Congress, Barcellona, 18-22 settembre 2010.
5. Cerveri I., Corsico AG., Grosso A., Ronzoni V., Tripon B., **Albicini F.**, Gini E., Foresi A., Klersy C. and Luisetti M., *The "rapid decliner" as a copd phenotype associated with predominant emphysema*. European Respiratory Society (ERS) Annual Congress, Amsterdam, 24-28 Settembre 2011.
6. Corsico A., Carrozzi L., Pistelli F., Gini E., **Albicini F.**, Grosso A., Aquilini F., Niniano R., Imberti F., Tsana Tegomo E., Agnesi M., Foresi A., and Cerveri I., *Patterns of lung function abnormalities in smokers as possible manifestation of "early" copd phenotypes*. European Respiratory Society (ERS) Annual Congress, Vienna, 1-5 Settembre 2012.
7. Cerveri I., Corsico A., Tripon B., **Albicini F.**, Grosso A., Gini E., Mazzetta A., Di Vincenzo EMG., Dore R., Arbustini E., and Luisetti M.. *Pulmonary involvement in patients with marfan syndrome*. European Respiratory Society (ERS) Annual Congress, Vienna, 1-5 Settembre 2012.
8. Grosso A., Cazzoletti L., Corsico A., **Albicini F.**, Gini E., Ronzoni V., Di Vincenzo EMG., de Marco R., and Cerveri I., *Asthma remission and longitudinal changes in control in the italian study on asthma in the young adults (ISAYA)*. European Respiratory Society (ERS) Annual Congress, Vienna, 1-5 Settembre 2012.
9. Ronzoni V., **Albicini F.**, Gini E., Grosso A., Conio V., Di Domenica R., Di Vincenzo EMG., Viscardi A., Mennitti MC and Cazzoletti L. *Studio longitudinale nella popolazione generale sulla remissione e sul controllo dell'asma*. XIV Congresso Nazionale AIPO, Verona, 27-30 Novembre 2013.
10. Grosso A., **Albicini F.**, Gini E., *La valutazione della qualità della vita: uno strumento utile nella pratica clinica dei pazienti con BPCO*. TWA (Think & Write About COPD), Torino, 10 luglio 2014.
11. A.G. Corsico, F. Locatelli, L. Cazzoletti, A. Grosso, **F. Albicini**, V. Ronzoni, E.M.G. Di Vincenzo, D. Piloni, I. Cerveri, R. de Marco. *The change of asthma course during pregnancy*. European Respiratory Society (ERS) Annual Congress, Amsterdam, 26-30 Settembre 2015.
12. A.G. Corsico, F. Locatelli, L. Cazzoletti, A. Grosso, **F. Albicini**, E. Gini, V. Ronzoni, E.M.G. Di Vincenzo, D. Piloni, I. Cerveri. *Asthma control during pregnancy and associated factors*. European Respiratory Society (ERS) Annual Congress, 2016.
13. V. Conio, D. Piloni, A. Cascina, T. Galasso, B. Fusar Poli, F. Cemmi, , A. Grosso, , E. Gini, **F. Albicini**, F. Meloni, A.G. Corsico. *Epidemiological and clinic features of non tuberculous mycobacteria infection (NTM) in a five year single centre experience*. European Respiratory Society (ERS) Annual Congress, 2016.
14. Corsico A., Grosso A., Cazzoletti L., Mattioli V., **Albicini F.**, Gini E., Zanolin E. and Cerveri I. *The effects of inhaled corticosteroids on risk of self-reported osteoporosis and fractures in adult subjects with asthma*. European Respiratory Society (ERS) Annual Congress, Milano, 9-13 Settembre 2017.
15. A. Corsico, N. Scichilone, C. Allegrini, M. Basile, A. Benfante, G. Camiciottoli, **F. Albicini**, A. Grosso, M. Pistolesi. *OSACO: an observational study in asthma-COPD overlap syndrome (ACOS)*. European Respiratory Society (ERS) Annual Congress, Milano, 9-13 Settembre 2017.

PUBBLICAZIONI SU RIVISTE REFERENZIATE

1. Fenoglio C, **Albicini F.**, Milanese G, Barni S. *Response of renal parenchyma and interstitium of Rana snk. esculenta to environmental pollution*. Ecotoxicol Environ Saf. 2011 Jul;74(5):1381-90. Epub 2011 Apr 16. **IF 2.294**
2. de Marco R1, Cappa V, Accordini S, Rava M, Antonicelli L, Bortolami O, Braggion M, Bugiani M, Casali L, Cazzoletti L, Cerveri I, Fois AG, Girardi P, Locatelli F, Marcon A, Marinoni A, Panico MG, Pirina P, Villani S, Zanolin ME, Verlato G; GEIRD Study Group (de Marco R, Verlato G, Zanolin ME, Accordini S, Bortolami O, Braggion M, Cappa V, Cazzoletti L, Girardi P, Locatelli F, Marcon A, Montoli E, Rava M, Vesentini R, Ferrari M, Donatelli L, Posenato C, Cascio V, Perbellini L, Olivieri M, D'Amato J, Donatini E, Martinelli M, Pignatti PF, Bombieri C, Bettin MD, Trabetti E, Poli A, Nicolis M, Sembeni S, Antonicelli L, Bonifazi F, Attena F, Galdo V, Bellia V, Battaglia S, Cerveri I, Corsico AG, **Albicini F.**, Grosso A, Marinoni A, Villani S, Ferretti V, Casali L, Miniucchi A, Briziarelli L, Marcarelli M, Panico MG, Pirina P, Fois AG, Becciu F, Deledda A, Spada V, Bugiani M, Carosso A, Piccioni P, Castiglioni G, Bono R, Tassinari R, Romanazzi V, Rolla G, Heffler E, Migliore E.). *Trends in the prevalence of asthma and allergic rhinitis in Italy between 1991 and 2010*. Eur Respir J. 2012 Apr;39(4):883-92. **IF 6.355**
3. Isa Cerveri, Angelo G. Corsico, Amelia Grosso, **Federica Albicini**, Vanessa Ronzoni, Bianca Tripon, Federica Imberti, Thomas Galasso, Catherine Klersy, Maurizio Luisetti, and Massimo Pistolesi. *The Rapid FEV1 Decline in Chronic Obstructive Pulmonary Disease Is Associated with Predominant Emphysema: A Longitudinal Study*. COPD, 10:1–7, 2012. **IF 2.310**
4. Viale M., Anzaldi M., Aiello C., Fenoglio C., **Albicini F.**, Emionite L., Gangemi R. and Balbi A. *Evaluation on the antiproliferative activity of three new Pyrazole compounds in sensitive and resistant tumor cell lines*. Pharmacol Rep. 2013; 65(3):117-23. **IF 2.165**
5. Corsico AG., Grosso A., Tripon B., **Albicini F.**, Gini E., Mazzetta A., Di Vincenzo EMG., Agnesi ME., Tsana Tegomo E., Ronzoni V., Arbustini E., and Cerveri I., *Pulmonary involvement in patients with Marfan syndrome*. Panminerva Med. 2014 Jun;56(2):177-82. **IF 1.671**
6. Cazzoletti L., Corsico AG., **Albicini F.**, Di Vincenzo EMG., Gini E., Grosso A., Ronzoni V., Bugiani M., Pirina P. and Cerveri I., *The course of asthma in young adults: a population-based nine-year follow-up on asthma remission and control*. PLOS ONE 9: e86956, 2014. **IF 3.234**
7. Fenoglio C, **Albicini F.**, De Pascali SA, Milanese G, Fumagalli M, Migoni D, Fanizzi FP, Bernocchi G. *Renal fibrogenesis and platinum compounds in a rat model: a novel Pt (II) complex vs. cisplatin*. Anticancer Res. 2015 Feb;35(2):739-51. **IF 1.895**
8. Braido F, Melioli G, Cazzola M, Fabbri L, Blasi F, Moretta L, Canonica GW; AIACE Study Group (Garelli V1, Bagnasco D1, Colombo B1, Lagasio C1, Segreti A2, Basili MC1, Dodaj M1, Alessandrini A3, Maggi S1, Rossi M1, Bighiani M1, Rocca S1, Cardaci V4, Pedicelli I1, Mattei F1, Censori M1, Dall'Armi V1, Appodia M1, Lapenna LM1, Bisceglia M1, Centanni S5, Barlassina R1, Verga M1, Corsico A6, Grosso A1, Gini E1, **Albicini F1**, Di Vincenzo EM1, Agnesi ME1, D'Amato G7, Salzillo A1, Piccolo A1, Damonte C8, Miragoli B1, Passera A1, Roveda P1, La Vecchia G1, Mercuri M1, Scala A1, Ferliga M9, Gardenghi GG1, Taranto L1, Meriggi A10, Gatto E1, Noschese P11, Magro G1, Pesci A12, Tana F1, Paolini V1, Stefani I13, Trigiani M1, Maffini M1, Contini P1). *Sub-lingual administration of a polyvalent mechanical bacterial lysate (PMBL) in patients with moderate, severe, or very severe chronic obstructive pulmonary disease (COPD) according to the GOLD spirometric classification: A multicentre, double-blind, randomised, controlled, phase IV study (AIACE study: Advanced Immunological Approach in COPD Exacerbation)*. Pulm Pharmacol Ther. 2015 Aug;33:75-80. **IF 2.930**

9. A. Grosso, F. Locatelli, E. Gini, **F. Albicini**, I. Cerveri, A. G. Corsico. The course of asthma during pregnancy in a recent, multicase-control study on respiratory health. Allergy, Asthma & Clinical Immunology, in press

*La sottoscritta **ERICA GINI**, ai sensi e per gli effetti degli articoli 46 e 47 e consapevole delle sanzioni penali previste dall'articolo 76 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 nelle ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci, dichiara che le informazioni riportate nel presente curriculum vitae, redatto in formato europeo, corrispondono a verità.*

La sottoscritta, dichiara di aver preso visione dell'informativa sul trattamento dei dati personali ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 e autorizza il trattamento dei dati contenuti nel presente curriculum vitae esclusivamente per le finalità di pubblicazione e trasparenza previste dalla normativa vigente.

Pavia, 27/08/2026

*f.to **FEDERICA ALBICINI***