

CURRICULUM FORMATIVO – PROFESSIONALE
CON ATTIVITA'
SCIENTIFICHE E DIDATTICHE
ED
ELENCO PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

Dr. Eros Di Bona

CURRICULUM FORMATIVO - PROFESSIONALE CON ATTIVITA' SCIENTIFICHE E DIDATTICHE del Dr Eros Di Bona

Nascita
Cittadinanza
Istituto

Residenza

A) Educazione

1/8/1978	Diploma di Maturità Classica, Liceo Antonio Pigafetta di Vicenza.	54/60
11/3/1985	Laurea in Medicina - Università di Verona	108/110
12/07/1988	Specializzazione in Ematologia (clinica e di laboratorio) - Università di Padova	58/70
27-28/1; 24-25/2; 24-25/3/2011	Partecipazione al: "Percorso di formazione manageriale per medici specialisti in oncoematologia", presso SDA Bocconi, Milano	

B) Esperienza professionale

15/5/1985-29/6/1985	Medico frequentatore presso il Pronto Soccorso di Vicenza.
26/11/1985-9/10/1988	Medico frequentatore presso la Divisione di Ematologia Ospedale S. Bortolo Vicenza, con incarico clinico verso i malati di emofilia.
10/10/1988-17/10/1989	Medico borsista (30 ore/settimanali) presso la Divisione di Ematologia Ospedale S. Bortolo Vicenza
1986-1987	Servizio Civile presso l'Istituto Salvi di Vicenza con incarico sanitario
18/10/1989- 29/12/1993	Assistente medico ematologo di ruolo presso il la Divisione di Ematologia di Vicenza a tempo pieno
30/12/1993-30/12/1994	Primo livello dirigenziale, fascia sub B, ematologo di ruolo a tempo pieno
31/12/1994-5/12/1996	Primo livello dirigenziale, fascia sub A, ematologo di ruolo a tempo pieno
6/12/1996-30/7/1999	Dirigente medico I livello, disciplina ematologia

	ruolo, con rapporto di lavoro tempo unico	
31/7/1999-30/12/2005	Dirigente medico a rapporto esclusivo, disciplina ematologia ruolo, con rapporto di lavoro tempo unico	
31/12/2005 – 14/12/2015	Dirigente medico a rapporto esclusivo, incarico di natura professionale, studio/ricerca, disciplina ematologia ruolo, con rapporto di lavoro tempo unico	
15/12/2015 a tutt'oggi	Dirigente medico a rapporto esclusivo, incarico di responsabile di Unità Operativa Semplice, Gestione attività ambulatoriale e di Day Hospital”, disciplina ematologia ruolo, con rapporto di lavoro tempo unico	
9/3/2009-7/4/2009	Partecipa al progetto regionale “Realizzazione di una unità materno-infantile presso l’ospedale civile di Iringa – Tanzania” con incarico di organizzazione del laboratorio analisi e formazione (cod. progetto CS2008S02, DDR 392).	
Dal 2009	Responsabile delle attività organizzative nella collaborazione con altre ULSS	
Nel 2015	Vicario responsabile REVI, rete ematologica vicentina (DRV 2167 del 18/11/2014)	
Dal 2015 a tutt'oggi	Vicario del Direttore della U.O.C. di Ematologia Membro del Comitato del buon uso del sangue della ULSS6 Vicenza Referente schede dimissione ospedaliera (SDO) per UOC Ematologia Responsabile dei piani formativi dell’UOC di Ematologia nell’ambito della ULSS 6 Referente della Rete prescrittiva prevista da DGRV n 48 del 17/5/2016	
2010	<u>Collaborazioni editoriali</u> Membro dell’ Editorial Board di ISRN Hematology	
	<ul style="list-style-type: none"> • Partecipazione all’avviso pubblico per incarico quinquennale di Dirigente Medico Direttore di struttura complessa di Ematologia - ULSS12 Veneziana • Partecipazione all’avviso pubblico per incarico quinquennale di Dirigente 	<p>Idoneo</p> <p>Idoneo</p>

	<p>Medico Direttore di struttura complessa di Ematologia – ASP Messina</p> <ul style="list-style-type: none"> • Partecipazione all'avviso pubblico per incarico quinquennale di Dirigente Medico Direttore di struttura complessa di Ematologia – AULSS8 "Berica" 	Idoneo
1994-2010	Referente dell'U.O. di Ematologia per la collaborazione con l'Ematologia di Bergamo sulle leucemie acute (ora NILG – Northern Italian Leukemia Group)	
1994 a tutt'oggi	Referente dell'U.O. di Ematologia per la collaborazione con il Gruppo Italiano per le malattie ematologiche maligne dell'adulto (GIMEMA)	
1998-2001	Corresponsabile del progetto della Regione Veneto n°826/02/98 dal titolo: "Protocollo cooperativo per la terapia della leucemia acuta mieloide (LAM), l'anemia refrattaria con eccesso di blasti (AREB) e la crisi blastica di leucemia mieloide cronica (CBLMC) nel paziente anziano (>60 anni)	
Dal 2005 a tutt'oggi	Membro del Comitato scientifico per la leucemia acuta promielocitica nell'ambito del "working party" sulle leucemie acute del GIMEMA	
Dal 26/11/2016	Membro del Comitato Scientifico dell'Associazione Italiana per l'Emoglobinuria Notturna (AIEPN)	

C) Attività di ricerca clinica

"Principal Investigator" o "co-Investigatore" nei seguenti trial o studi clinici:

Leucemia acuta mieloblastica

1. Corresponsabile del progetto della Regione Veneto n° 826/02/98 dal titolo: "Protocollo cooperativo per la terapia della leucemia acuta mieloide (LAM), l'anemia refrattaria con eccesso di blasti (AREB) e la crisi blastica di leucemia mieloide cronica (CBLMC) nel paziente anziano (>60 anni)
2. A Phase 1/1b, Multicenter, Open-label, Dose-Escalation Study of FT-2102 as a Single Agent and in Combination with Azacitidine in Patients with Acute Myeloid Leukemia or Myelodysplastic Syndrome with an IDH1 Mutation
3. Infusion of alloreactive nk cells as consolidation. Strategy for elderly acute myeloid leukemia Patients: a multicenter clinical study

4. **A phase III, randomized, double-blind study of chemotherapy with daunorubicin or idarubicin and cytarabine for induction and intermediate dose cytarabine for consolidation plus midostaurin (PKC412) or chemotherapy plus placebo in newly diagnosed patients with FLT-3 mutation negative acute myeloid leukemia (AML)**
Document type Oncology Clinical Trial Protocol -EUDRACT number 2017-003540-21
5. **ARO-013 -Studio randomizzato di fase III, in doppio cieco, controllato con placebo, sull'efficacia dell'aggiunta di crenolanib alla chemioterapia di salvataggio in confronto alla chemioterapia di salvataggio da sola in soggetti ≤ 75 anni di età affetti da leucemia mieloide acuta recidivante/refrattaria con FLT3 mutato - Eudract 2017-001600-29**

Leucemia acuta promielocitica

6. **Protocolli GIMEMA sulla leucemia acuta promielocitica (LAP 0389; LAP 0493; AIDA 2000)**
7. **0903X-101128 study, MyAIDA protocol (randomized study on standard maintenance versus Mylotarg after AIDA protocol)**
8. **Safety and efficacy of CMA-676 in APL in molecular relapse.**
9. **A randomised phase III study to compare ATO combined to ATRA versus standard ATRA and AIDA regimen for newly diagnosed, non high-risk acute promyelocytic leukaemia. Protocol APL0406 GIMEMA - EudraCt number 2006-006188-22**
10. **A Phase II Study of Oral Tamibarotene in APL Patients Who Have Received Prior Therapy with ATRA and Arsenic Trioxide (STAR-1) INNO-507-P2-A1 n.75,530**
11. **QoL-APL0512 – GIMEMA: qualità di vita in ex-pazienti con LAP arruolati negli studi GIMEMA AIDA 0493 e AIDA 2000**
12. **Studio randomizzato di fase III che compara triossido di arsenico (ATO) in combinazione con Acido All-trans retinoico (ATRA) e Idarubicina contro la terapia standard con ATRA e chemioterapia basata su antracicline (regime AIDA) in pazienti con nuova diagnosi di leucemia acuta promielocitica ad alto rischio (APOLLO-TRIAL) - EudraCT2015-001151-68**

Leucemia acuta linfoblastica

13. **NILG-ALL09/00- NILG: Northern Italy Leukemia Group**
14. **NILG-ALL10/07**
15. **GMALL-B-ALL / NHL 2002**
16. **Dasatinib in Ph+ > 55 years. LAL1811 – GIMEMA: trattamento di prima linea della leucemia acuta linfoblastica (LLA) Philadelphia positiva (Ph+)/BCR/ABL+ con AP24534 (Ponatinib). Studio di fase II in pazienti di età >60 anni o non idonei a programma intensivo di chemioterapia e trapianto delle cellule staminali.**

17. **Trattamento di prima linea della Leucemia Linfoblastica Acuta (LLA) Philadelphia positiva (Ph+)/BCR/ABL+ con un nuovo potente inibitore delle Tirosin-chinasi (TKI), AP24534 (Ponatinib). Studio multicentrico, esplorativo, di fase II in pazienti di età superiore ai 60 anni o non rispondenti al programma intensivo di chemioterapia e trapianto delle cellule staminali Studio GIMEMA: LAL1811 (EudraCT: 2012-002761-35)**
18. **Programma terapeutico nazionale con chemioterapia e blinatumomab in sequenza per il miglioramento della risposta in termini di malattia minima residua e della sopravvivenza nei pazienti adulti affetti da Leucemia Acuta Linfoblastica da precursori delle cellule B Philadelphia negativa EudraCT number 2017-004251-23**

Sindrome ipereosinofila

19. **STI571 in HES, chronic eosinophilic leukemia (CEL) and chronic idiopathic hypereosinophilia (CIH): a study from the Northern Italy Leukemia Group (NILG) study number: NILG-HES 1-03**

Leucemia mieloide cronica

20. **CML/002/STI571 – Imatinib in LMC in fase cronica**
21. **CML/003/STI571 – Imatinib in LMC in fase accelerata**
22. **ICSG/CML/023 – osservazionale**
23. **ILTE study/01 – eventi secondari all’assunzione di Imatinib**
24. **INTERIM 0407 – somministrazione pulsata di Imatinib in pazienti con LMC >65 anni**
25. **CML 0408 – Nilotinib LMC in fase cronica precoce**
26. **CAMN107EIC01 Nilotinib in LMC di nuova diagnosi**
27. **BMS-CML FORTE (CA 180211) Studio osservazionale del dasatinib in pazienti resistenti ad imatinib**
28. **CML1012 – GIMEMA: studio osservazionale su concepimento e gravidanza in pazienti adulti affetti da LMC in terapia con inibitori delle tirosin-chinasi**
29. **ISAV – Univ. Bicocca Milano: validazione dell’analisi digital PCR (dPCR) mediante interruzione programmata di Imatinib nei pazienti con LMC con PCR negativa**
30. **CAMN107EIC05 – Novartis: studio di fase III, prospettico, randomizzato, in aperto, con due gruppi di trattamento per valutare il tasso di remissione libera da trattamento in pazienti con LMC Ph positiva, dopo due periodi di trattamento di consolidamento con Nilotinib 300 mg BID di diversa durata**

31. Registro Triveneto della Leucemia Mieloide Cronica – AOU Verona
32. Next-generation sequencing for bcr-abl kd mutation screening in philadelphia chromosome-positive leukemias” (“NEXT-in-CML”)
33. Optimizing Ponatinib Use (OPUS). A GIMEMA phase 2 study of the activity and risk profile of ponatinib, 30 mg once daily, in Chronic Myeloid Leukemia (CML) Chronic Phase (CP) patients resistant to imatinib EudraCT number 2015-001102-34
34. Bosutinib efficacy safety tolerability (BEST) study in elderly chronic myeloid leukemia patients failing front-line treatment with other tyrosine kinase inhibitors
35. Studio SUSTRENIM – GIMEMA CML1415
Remissione sostenuta senza trattamento nella leucemia mieloide cronica BCR-ABL+: uno studio prospettico che confronta Nilotinib versus Imatinib con passaggio a Nilotinib in assenza di risposta ottimale EudraCT number 2015-005248-33 - Clinical Trial number 02602314

Mielodisplasia

36. EPO2006-AISSM04. A phase II randomised study of erythropoietin (EPO) at dosage of 40.000 units per week in myelodysplastic syndromes (MDS), with an increment to 80.000 units in non responding patients and a comparison between EPO alone and EPO associated to cis-retinoic acid and dihydroxylated vitamin D3.
37. Phase II multicenter study of association of arsenic trioxide (ATO) and ascorbic acid in myelodysplastic syndromes” sponsored by AISSM ONLUS (Associazione Italiana per lo Studio delle Sindromi Mielodisplastiche).
38. SAKK - SWISS GROUP FOR CLINICAL CANCER RESEARCH Antithymocyte Globulin (ATG) and Cyclosporine (CSA) to Treat Patients with Myelodysplastic Syndrome (MDS) A randomized trial comparing ATG + CSA with best supportive care Protocol SAKK 33/99
39. Rete italiana dei registri regionali delle sindromi mielodisplastiche (MDS) – FISM-MDS

Anemia aplastica

40. A PHASE I STUDY OF rhGH IN SEVERE APLASTIC ANEMIA PATIENTS RECEIVING RE-TREATMENT ANTITHYMOCYTE GLOBULIN (ATG), CYCLOSPORIN A. A Study from the European Group for Blood and Marrow Transplantation (EBMT), Severe Aplastic Anaemia Working Party

Emoglobinuria parossistica notturna

41. C04-001 TRIUMPH study

- 42. C04-02 SHEPHERD study
- 43. E05-001 extension study
- 44. Registro Nazionale EPN

Porpora Trombotica Trombocitopenica

- 45. Studio di Fase III Multicentrico, in Doppio Cieco, Randomizzato a Gruppi Paralleli con Placebo, per Studiare l'Efficacia e la Sicurezza di Caplacizumab in Pazienti con Porpora Trombotica Trombocitopenica Acquisita (ALX0681-C301)

Linfomi e patologia linfoproliferativa

- 46. CAD0111 – GIMEMA: ciclo breve di bortezomib in pazienti anemici con crioagglutinemia refrattaria
- 47. BO22334 SABRINA – ROCHE: studio di fase III a due stadi, internazionale, multicentrico, randomizzato, controllato, in aperto, per l'analisi farmacocinetica, l'efficacia e la sicurezza di rituximab s.c. in associazione con CHOP o CVP rispetto a rituximab e.v. in associazione con CHOP o CVP in pazienti affetti da linfoma follicolare non trattato in precedenza, seguito da terapia di mantenimento con rituximab s.c. o rituximab e.v

Anemie emolitiche

- 48. Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di BIVV009 in pazienti affetti da malattia da agglutinine a freddo primaria che non hanno un'anamnesi recente di trasfusioni di sangue Protocollo BIVV009-04 n. Eudract 2017-003539-12
- 49. Efficacy and Safety of M281 in Adults with Warm Autoimmune Hemolytic Anemia: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study
MOM-M281-006 – EudraCT 2019-000720-17

50. Studio di Fase 3, Multicentrico, Randomizzato, Doppio-Cieco, Controllato con Placebo nel Trattamento dell'Anemia Emolitica Autoimmune da Anticorpi Caldi con Fostamatinib Disodico
EudraCT: 2018-004774-97

D) Relazioni/Attività di insegnamento-formazione

Organizzazione e attività di docenza nei: CORSI RESIDENZIALE IN EMATOLOGIA (accreditati ECM)

**Rivolti a Medici Ematologi operanti in strutture di
Medicina Interna, Centri Trasfusionale, Oncologia**

1° corso: "Il mieloma" 5-8 marzo 2002;

2° corso: "le sindromi mieloproliferative
croniche philadelphia negative" 19-21
novembre 2003;

3° corso: "Le emopatie autoimmuni" 24-26
novembre 2004;

4° corso: "Leucemie acute: algoritmo
diagnostico-terapeutico" 14-15 novembre 2005;

5° corso: "Diagnosi e terapia delle malattie
linfoproliferative" 23-24 novembre 2006;

6° corso: "La consulenza ematologica" 11-12
dicembre 2008.

20 aprile 2004

I Linfociti atipici e attivati al microscopio ottico
(ECM Nazionale 694-22480)

2006-2016

Organizzazione e attività di docenza nei corsi di

formazione continua in Ematologia (accreditata ECM Veneto VEN-FOR23412), a durata annuale, periodicità mensile, dal 2006, rivolta al personale medico della U.O. di Ematologia dell'ULSS 6 e agli specialisti delle ULSS convenzionate.

	Organizzazione e attività di docenza in corsi di aggiornamento rivolti ad infermieri (accreditati ECM):
28/10/2004 22/4/2005	Infezioni catetere correlate L'approccio assistenziale, organizzativo e riabilitativo al paziente sottoposto a trapianto di midollo osseo
1/12/2005 novembre-dicembre 2007	La chemioterapia in Ematologia La gestione della chemioterapia antitumorale
nov-dic 2009	Le patologie ematologiche e i farmaci innovativi Attività di docenza nei corsi annuali di educazione sanitaria sulle malattie del sangue, rivolti a volontari AViLL-AiL
	Aggiornamento scientifico rivolto a medici di base e pazienti
12 giugno 2009	Emoglobinuria parossistica notturna: dalla conoscenza all'esperienza – Come si cura l'EPN. Vicenza,
Milano, 27 marzo 2010	Emoglobinuria parossistica notturna: 2° patient day – 2008-2010: che cos'è successo nel mondo EPN? Novità in tema di terapia.
Vicenza 11 maggio 2012	Emoglobinuria parossistica notturna: più conoscenza più esperienza
Vicenza, 19 novembre 2014	Terza giornata pazienti-medici per EPN

E) Relazioni a convegni o corsi di aggiornamento

Vicenza 23-25 settembre 1993	Corresponsabile scientifico del "VIII convegno triennale sui problemi clinici e sociali dell'emofilia – 1993-2003: gli anni della speranza.
Vicenza, 12 dicembre 1997	Attualità in tema di oncoematologia – La terapia della leucemia mieloide acuta dell'anziano.

Bologna, 17-21 aprile 2000	Stage in Ematologia – Aplasie midollari primitive e secondarie- Terapia immunosoppressiva di seconda linea.
Treviso, 20 maggio 2000	Progressi in Ematologia – Presente e futuro della terapia delle leucemie mieloblastiche dell’adulto.
Arzignano, 15 giugno 2001	Interazione tra reparti di ematologia, medicina e oncologia: un modello sperimentale interaziendale – Linee guida sulle leucemie acute.
Cremona, 14 giugno 2001	Dalla ricerca alla diagnostica ematologica – Il software Sysmex in ematologia.
Verona, 7 maggio 2003	Seminari di Ematologia presso la Cattedra di Ematologia dell’Università di Verona – La terapia della leucemia mieloide acuta dell’adulto e dell’anziano: esperienza clinica dell’Ematologia di Vicenza.
Treviso, 15-16 dicembre 2006	Il punto sulle Leucemie acute linfoblastiche – La terapia sequenziale ad alte dosi.
Milano, 10 novembre 2006	Terapia della leucemia acuta mieloide: certezze e controversie – Caso clinico e discussione interattiva
Genova, 4 giugno 2007	Triossido d’arsenico nella pratica clinica – triossido d’arsenico nella leucemia acuta promielocitica: complicanze emostatiche.
Padova, 15 settembre 2007	Management del paziente onco-ematologico: interattività tra lo specialista e il Medico di medicina generale – Management del paziente oncoematologico in Day Hospital
Vicenza, 23 ottobre 2008	Giornate ematologiche vicentine (IV ed) – La terapia dell’EPN.

Bolzano, 28 marzo 2008	PLUS – 5 anni di Imatinib, un “commento al Druker”.
Vicenza, 17 aprile 2009	Master PLUS – Dosaggio e compliance degli inibitori delle tirosin-kinasi.
Treviso, 26-27 novembre 2010	Il punto sulle aplasie midollari – La terapia immunosoppressiva.
Vicenza, 21 maggio 2011	Il buon uso del sangue; la trasfusione nei pazienti ematologici.
Padova, 20 novembre 2011	Somministrazione, schema giornaliero e organizzazione ambulatoriale della terapia con azacitidina. MDS DOC.
Ferrara 15 Novembre 2012	La gestione del paziente anziano nelle principali neoplasie ematologiche
Cittadella, 13-14 dicembre 2013	Anemia e trombosi nella emoglobinuria parossistica notturna. Anemie emergenti e disturbi emorragici ereditari ed acquisiti: incontro con gli esperti
Padova, 13 dicembre 2013	Interruzione del trattamento con TKI di prima generazione per pazienti in remissione citogenetica e molecolare maggiore. CML focus triveneto
Milano, 16-17 gennaio 2014	TKI di seconda generazione in frontline nella CML in fase cronica profilo paziente, comorbidità, eventi avversi e loro differenziazione nel 2014
Verona, 30 settembre 2014	LIFE- Programmi di terapia per pazienti colonizzati/infetti con leucemia acuta. La terapia di induzione, consolidamento e della recidiva della Leucemia Acuta Promielocitica.
Firenze, 19-20	Approccio multidisciplinare alle sindromi

novembre 2015	mielodisplastiche e leucemia acute mieloide 20-30% di blasti: caso clinico.
Padova, 13 settembre 2016	Corso educazionale: from bench to bedside nelle sindromi mielodisplastiche",
Vicenza, 10-12 ottobre 2016	Le sindromi ipereosinofile. Giornate Ematologiche Vicentine.
Padova, 16 Maggio 2017	La Leucemia Acuta Promielocitica: Recenti acquisizioni sulla patogenesi, diagnosi e terapia: la terapia di prima linea
Roma, 19 maggio 2017	Expert Meeting Il monitoraggio del paziente con Emoglobinuria Parossistica Notturna
Udine, 30 giugno 2017	Microangiopatie trombotiche: un'urgenza clinica multidisciplinare Le microangiopatie e le condizioni che amplificano il complemento: Gravidanza, Malattie reumatologiche, Farmaci, Trapianto di midollo
Vicenza, 3 febbraio 2018	Le parole che abbiamo in comune Leucemia Mieloide Cronica Incontro medici pazienti
Padova, 19 giugno 2018.	CML real life update
Vicenza, 23 maggio 2018 Vittorio Veneto, 21 novembre 2018	Meet the expert in Ph positive ALL Azienda Ulss n. 2 Marca Trevigiana Aggiornamenti in Medicina Interna: l'emoglobinuria parossistica notturna
Verona, 2 aprile 2019	Primo incontro triveneto sul rischio infettivo in Ematologia: strategie di profilassi e terapia delle infezioni nell'era della target therapy

QUADRO RIASSUNTIVO DELL'ATTIVITA' SCIENTIFICA :

- **Articoli originali su riviste** **97**
- **Comunicazioni o Poster in Convegni internazionali e nazionali** **133**