

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE**  
**FORMULATO AI SENSI DEGLI ARTT. 46 E 47 DPR 445/2000**  
**(DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE**  
**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI ATTO DI NOTORIETA')**

Il sottoscritto [REDACTED], codice fiscale [REDACTED] nata a [REDACTED] il [REDACTED], residente in [REDACTED], Località [REDACTED] consapevole delle responsabilità penali cui può andare incontro in caso di dichiarazioni non veritiere, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 76 del D.P.R. 445/00 e sotto la propria personale responsabilità

**DICHIARA**

i seguenti stati, fatti e qualità personali:

Titoli di studio:

Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli studi di Firenze.  
voto 107/110 in data 21/10/2010

Specializzazione in Radioterapia conseguita presso Università degli studi di firenze  
voto 70/70 e Lode in data 28/06/2016 Anno immatricolazione 2012

Altro: Diploma di Agopuntura e MTC  
conseguito presso scuola di agopuntura di Firenze  
in data 18/06/2017

Corso integrato Microsistemi da Marzo 2017 a Giugno 2017

Iscrizione all'Albo dell'Ordine dei medici chirurghi n.13138 di Firenze dal 28/03/2011

Esperienze lavorative e/o professionali:

**Nei campi sottostanti il candidato DEVE DICHIARARE ESCLUSIVAMENTE i servizi prestatati con le seguenti contrattuali: servizio c/o strutture private, agenzie interinali, cooperative, Servizi libero professionali, Specialistica ambulatoriale interna.**

<i>Denominaz Az./Ente</i>	<i>Tipologia Az.ente (1)</i>	<i>Sede Az./Ente</i>	<i>dal</i>	<i>al</i>	<i>Profilo e disciplina (2)</i>	<i>tipo di servizio (3)</i>	<i>TEMPO (4)</i>
Azienda U.S.L Toscana Nord Ovest U.O.C Oncologia Presidio Ospedaliero di Pontedera	SSN	U.O.C Oncologia Presidio Osp. di Pontedera	29/08/2016	09/06/2018	Specialista ambulatoriale Radioterapia Attività di ricerca (tumori mammella, polmone, distretto genito-urinario, distretto gastroenterico) Attività clinica di DH oncologico	D (contratto specialistica ambulatoriale)	12h settimanali
Azienda Ospedaliero –Universitaria Pisana	SSN	Dipartimento cardio-toracico vascolare U.O. Pneumologia DH Cisanello pisa	18/06/2018	In essere	gestione attività del DH pneumoncologico	Contratto libero professionale	40h settimanali

## ABSTRACT e POSTER

Titolo: TRATTAMENTO NEOADIUVANTE NEL CANCRO DELLA CERVICIA LOCALMENTE AVANZATO – CCLA (STADI 2B-4A ) IN 12 ANNI DI ESPERIENZA DELLA RADIOTERAPIA DI FIRENZE E AREZZO  
Autori L. Di Brina, A. Galardi, V. Scotti, M. Loi, F. Rossi, D. Franceschini, G. Francolini, **S. Cappelli**, S. Bertocci, S. Borghesi, L. Lastrucci, P. Ponticelli, M. Fambrini, L. Livi, G.P. Biti  
comunicazione orale selezionata XXIII congresso nazionale AIRO

Titolo: TRATTAMENTO RADIOTERAPICO DEL CARCINOMA LARINGEO SOVRAGLOTTICO: ESPERIENZA DECENNALE DELL'UNIVERSITÀ DI FIRENZE  
Autori **S. Cappelli**, I. Giacomelli, S. Cassani, C. Franzese, G. Zei, I. Desideri, S. Cecchini, J. Topulli, B. Agresti, F. Pajar, G.P. Biti  
XXIII congresso nazionale AIRO

Titolo: ..RADIOTERAPIA ESCLUSIVA O CHIRURGIA SEGUITA DA RADIOTERAPIA ADIUVANTE? ESPERIENZA DELL'UNIVERSITÀ DI FIRENZE NEL TRATTAMENTO DEL TUMORE DELL'IPOFARINGE IN STADIO LOCALMENTE AVANZATO  
Autori C. Franzese, S. Cassani, F. Pajar, I. Giacomelli, **S. Cappelli**, G. Zei, S. Cecchini, E. Monteleone, B. Agresti, G.P. Biti  
XXIII congresso nazionale AIRO

Titolo: RADIOCHIRURGIA STEREOTASSICA CON GAMMAKNIFE PER IL TRATTAMENTO DEGLI SCHWANNOMI VESTIBOLARI  
Autori **S. Cappelli**  
comunicazione orale selezionata VII congresso nazionale AIRO giovani

Titolo: ROLE OF PLANNING MRI IN RADIOSURGERY TREATMENT: UNIVERSITY OF FLORENCE PRELIMINARY REPORTS  
Autori **S. Cappelli**, I. Giacomelli, S. Cassani, G. Zei, I. F. Furfaro, E. M. Pasquetti, L. Di Brina, M. Loi, A. Mancuso, G. Francolini, S. Scoccianti, D. Greto, B. Detti and L. Livi (Firenze)  
comunicazione orale selezionata XXIV Congresso Nazionale AIRO

Titolo: ... FATTORI PREDITTIVI DI INTERESSAMENTO DI LINFONODI ASCELLARI NON-SENTINELLA IN PAZIENTI AFFETTE DA TUMORE MAMMARIO CON POSITIVITA' DEL LINFONODO SENTINELLA: ANALISI DI 292 PAZIENTI TRATTATE ALL'UNIVERSITÀ DI FIRENZE  
Autori A. Turkaj, C. Ciabatti, V. Di Cataldo, I. Desideri, V. Scotti, C. De Luca Cardillo, S. Cecchini, I. Furfaro, E. Monteleone Pasquetti, F. Meacci, D. Scartoni, **S. Cappelli**, L. Trombetta, I. Meattini, L. Livi  
XXIV congresso nazionale AIRO

Titolo: RE-IRRADIAZIONE DELLE LESIONI CEREBRALI: ESPERIENZA DELL'UNIVERSITÀ DI FIRENZE  
Autori I. Giacomelli, **S. Cappelli**, S. Cassani, G. Zei, I. Furfaro, E. Pasquetti, L. Di Brina, M. Loi, A. Mancuso, G. Francolini, D. Greto, B. Detti, S. Scoccianti, L. Livi  
Rivista scientifica / altro XXIV congresso nazionale AIRO

Titolo: RUOLO DELLA RADIOTERAPIA POST-MASTECTOMIA IN PAZIENTI AFFETTE DA TUMORE MAMMARIO LOCALMENTE AVANZATO SOTTOPOSTE A CHEMIOTERAPIA NEOADIUVANTE: ESPERIENZA DELL'UNIVERSITÀ DI FIRENZE  
Autori C. Ciabatti, A. Turkaj, V. Di Cataldo, I. Desideri, C. De Luca Cardillo, V. Scotti, D. Franceschini, S. Cecchini, I. Furfaro, E. Monteleone Pasquetti, D. Scartoni, **Cappelli S.**, I. Meattini, L. Livi

Poster XXIV congresso nazionale AIRO

Titolo: “Cardiac safety of adjuvant non pegylated liposoma doxorubicin combined with cyclophosphamide and followed by paclitaxel in older breast cancer patient”

Autori L. Coltelli, **S. Cappelli**, A. Fontana, S. Lucchesi, G. Bocci, A. Farnesi, G. Arrighi, C. Finale, B. Salvadori, C. De Angelis, L. Ginocchi, A. Falcone, L. Fabiani, G. Allegrini  
Rivista scientifica Annals of Oncology Volume 28, 2017. Supplement 6. C60

Titolo: EFFICACY AND SAFETY OF EVEROLIMUS AND EXEMESTANE FOR METASTATIC BREAST CANCER PATIENTS: A REAL-LIFE EXPERIENCE OF THREE ONCOLOGY DEPARTMENTS

Autori M. Perna, G. A. Carta, C. Becherini, P. Garlatti, R. Grassi, A. Vannini, B. Salvadori, L. Coltelli, A. Fontana, **S. Cappelli**, D. Pezzulla, A. Martino, V. Scotti, I. Desideri, I. Meattini, L. Livi  
Rivista scientifica Annals of Oncology Volume 28, 2017. Supplement 6. C60

## PUBBLICAZIONI

Titolo: [Oral Lapacho-Based Medication: An Easy, Safe, and Feasible Support to Prevent and/or Reduce Oral Mucositis During Radiotherapy for Head and Neck Cancer.](#)

Autori Giacomelli I, Scartoni D, Fiammetta M, Baki M, Zei G, Muntoni C, **Cappelli S**, Greto D, Scoccianti S, Livi L  
Nutr Cancer. 2015;67(8):1247-53. doi: 10.1080/01635581.2015.1082114. Epub 2015 Oct 9

Titolo: [Organs at risk in the brain and their dose-constraints in adults and in children: a radiation oncologist's guide for delineation in everyday practice.](#)

Autori Scoccianti S, Detti B, Gadda D, Greto D, Furfaro I, Meacci F, Simontacchi G, Di Brina L, Bonomo P, Giacomelli I, Meattini I, Mangoni M, **Cappelli S**, Cassani S, Talamonti C, Bordi L, Livi L.  
Radiother Oncol. 2015 Feb;114(2):230-8. doi:10.1016/j.radonc.2015.01.016. Epub 2015 Feb 17

Titolo: [Aprepitant as prophylaxis of chemotherapy-induced nausea and vomiting in anthracyclines and cyclophosphamide-based regimen for adjuvant breast cancer.](#)

Autori Meattini I, Francolini G, Scotti V, De Luca Cardillo C, **Cappelli S**, Meacci F, Furfaro IF, Muntoni C, Scoccianti S, Detti B, Mangoni M, Nori J, Orzalesi L, Fambrini M, Bianchi S, Livi L.  
Med Oncol. 2015 Mar;32(3):80. doi: 10.1007/s12032-015-0535-9. Epub 2015 Feb 20

Titolo: A PPAR-gamma agonist protects from radiation-induced intestinal toxicity

Autori Monica Mangoni, Mariangela Sottili, Chiara Gerini, Isacco Desideri, Cinzia Bastida, Stefania Pallotta, Francesca Castiglione, Pierluigi Bonomo, Icro Meattini, Daniela Greto, **Sabrina Cappelli**, Lucia Di Brina, Mauro Loi, Giampaolo Biti and Lorenzo Livi

[United European Gastroenterol J.](#) 2017 Mar;5(2):218-226. doi: 10.1177/2050640616640443. Epub 2016 Jul 8.

Partecipazione ad attività di aggiornamento, convegni, seminari, etc:

- “Focus sul carcinoma duttale in situ e trattamenti innovativi del tumore mammario”, Firenze 16-17 Marzo 2012 come uditor senza esame finale. con ecm

- “Tailored radiotherapy. Razionale e Applicazioni cliniche” Carrara (MS) 28 Settembre 2012 come uditore senza esame finale. con ecm
- “PATH Personalised Approaches to the Hormonal Therapies”, Firenze, 10 Ottobre 2012 come uditore senza esame finale. con ecm
- XXII Congresso nazionale AIRO Roma, 17-20 Novembre 2012 come uditore senza esame finale. con ecm
- “International Symposium cardio-oncologia” . Firenze 24-26 Gennaio 2013 come uditore senza esame finale. con ecm
- “ il carcinoma ovarico: gestione clinica”, Firenze, 6 Aprile 2013 come uditore senza esame finale. con ecm
- “ radioterapia nei tumori della prostata” Città di Castello, 13 Aprile 2013 come uditore senza esame finale. con ecm
- “Terapie Mediche innovative in Oncologia-GOCCI”, Firenze 18-19 Aprile 2013 come uditore senza esame finale. con ecm
- “Focus on Carcinoma mammario in gravidanza”, Firenze, 9-10 Maggio 2013 come uditore senza esame finale. con ecm
- “ VI congresso AIRO giovani: adenocarcinoma della prostata: il radioncologo e la gestione terapeutica tra evidenze e nuove prospettive. come uditore senza esame finale. con ecm
- “Approccio integrato al NSCLC: Evidenze cliniche e gestione rischio legale” Montecatini (PT), 20 Maggio 2013 come uditore senza esame finale. con ecm
- “Strategie terapeutiche nel NSCLC”, Firenze, 22 Maggio 2013 come uditore senza esame finale. con ecm
- “Corso teorico-pratico di Gamma Knife”, Firenze, 28 Maggio 2013 come uditore senza esame finale. con ecm
- “XXIII Congresso Nazionale AIRO Taormina, 26-29 Ottobre 2013 come uditore senza esame finale. con ecm
- “ XXIX Congresso Nazionale AIRB e VII Congresso nazionale AIRO giovani”, Firenze, 13-14 Giugno 2014 come uditore senza esame finale. con ecm
- corso di aggiornamento “targeting lung cancer” Firenze, 27 Giugno 2014 come uditore senza esame finale. con ecm
- “ NORTHWEST PASSAGE: KEY-FUNCTIONS PRESERVATION IN ONCOLOGY” Brescia 25-26 Settembre 2014 come uditore senza esame finale. con ecm
- “ XXIV congresso nazionale AIRO”, Padova, 8-11 Novembre 2014 come uditore senza esame finale. con ecm

- “ Evidence-Based Medicine 2014 nel trattamento della neoplasia mammaria”, Livorno 20 Dicembre 2014. come uditore senza esame finale. con ecm
- workshop “ Carcinoma mammario HER2 positivo: highlights e prospettive”, Firenze, 15 Aprile 2015 come uditore senza esame finale. con ecm
- “ il 2015: Conferme e prospettive nel trattamento del NSCLC”, Camaiore (LU), 18 Dicembre 2015 come uditore senza esame finale. con ecm
- “ back from san antonio” Genova, 15-16 Gennaio 2016 come uditore senza esame finale. con ecm
- “XVIII Congresso Nazionale AIOM Roma”, 28-30 Ottobre 2016 come uditore senza esame finale. con ecm
- “TT BREAST CANCER SCHOOL” , Genova, 4-5 Novembre 2016 come uditore senza esame finale. con ecm
- “Corso di formazione Nazionale in TERAPIE DI SUPPORTO AL MALATO IN TRATTAMENTO ONCOLOGICO ATTIVO”, Firenze 4 Marzo 2017 come uditore senza esame finale. con ecm
- “ XXIX Congresso Nazionale AIOM Roma”, 27-29 Ottobre 2017 come uditore senza esame finale. con ecm
- “investigator meeting studio MYLAN”, Berlino 16-17 Settembre 2017 come uditore senza esame finale. Senza ecm
- “ ci piacerebbe sapere come la pensi su...” Corso SIURO Firenze 16-17 Gennaio 2018 con esame finale e con 12 crediti ECM.
- “ Nivolution Raising the bar in oncology and hematology” Roma, 23-24 Febbraio 2018. Come uditore senza esame finale con ECM
- “ We are on, introducing ribociclib in advanced or metastatic breast cancer” Sorrento, 16-17 Marzo 2018. Come uditore senza esame finale con ECM
- “ [CONVEGNO INTERNAZIONALE](#) ONCOLOGIA INTEGRATA IL CERVELLO CENTRALE E I CERVELLI PERIFERICI”, Firenze 23-24-25 Marzo 2018 Come uditore con esame finale con ECM
- “Giornata FADOI del Fine Vita”. PONTEDERA 7 Aprile 2018 Come uditore senza esame finale con ECM
- “Secondo incontro nazionale sul trattamento della paziente anziana affetta da carcinoma mammario” Campi Bisenzio (FI), 19-20 aprile 2018 Come uditore con esame finale con ECM
- INTEGRATE - Strategie Terapeutiche nel Trattamento del NSCLC Localmente Avanzato Roma, 10-11 Maggio 2018 Come uditore con esame finale con ECM

- “Immuno-Oncologia e Biomarkers: verso la medicina di precisione” Firenze il 4 Luglio 2018 Come uditore con ECM

-“ LUNG CANCER FROM THEORY TO PATIENT-FOCUSED-TARGETED PRACTICE” Pisa il 30 Novembre 2018 come relatore con esame finale ed ECM.

Partecipazione in qualità di sub-investigatore in trials clinici

-XILONIX: studio randomizzato doppio cieco di fase III in pazienti affetti da carcinoma colon-retto sintomatico avanzato refrattario alle terapie standard.

-PANDA: Studio di fase II randomizzato di prima linea con FOLFOX/panitumumab e 5FU/panitumumab in pazienti anziani con carcinoma coloretale metastatico RAS e BRAF wild-type

-TRIBE-2: Studio di fase III con folfoxiri+bevacizumab in I linea seguito da reintroduzione di folfoxiri+bevacizumab alla PD vs folfox+bevacizumab seguito da folfiri+bevacizumab alla PD nel trattamento di I e II linea per carcinoma colo-rettale metastatico non resecabile.

-CRICKET Studio di fase II a singolo braccio con cetuximab+irinotecano (re-challenge) nel trattamento di III linea di carcinoma colon-rettale metastatico KRAS, NRAS e BRAF wt pre-trattato con irinotecano, in pazienti progrediti dopo un'iniziale risposta alla I linea contenente cetuximab e una II linea standard

-MYLAN: Studio multicentrico randomizzato in doppio cieco a gruppi paralleli volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di MYL-1402° (biosimilare di Avastin) rispetto a Avastin, nel trattamento di I linea di pazienti affetti da ca polmonare NSCLC, non squamoso di stadio IV.

-SUPER: Trattamento del carcinoma mammario avanzato HER2+: Protocollo osservazionale sull'uso di pertuzumab.

-SAFE :Monitoraggio e prevenzione farmacologica della cardiotossicità da antracicline e/o trastuzumab nella terapia del carcinoma mammario: effetti del trattamento con ACE inibitori e beta bloccanti.

- GIM-18: Studio randomizzato di fase III di Fulvestrant come terapia di mantenimento dopo la I linea chemioterapica in pazienti in post-menopausa HER2-negativo con tumore della mammella avanzato

-GIM-16: Studio di fase III multicentrico: Fulvestrant seguito da everolimus + exemestane vs exemestane + everolimus seguito da fulvestrant in donne in postmenopausa con ca. mammario localmente avanzato o metastatico HR+, HER2- precedentemente trattate con NSAI

-GIM-11: Studio di fase II a singolo braccio per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di Eribulina in combinazione con Bevacizumab in II linea per il trattamento delle pazienti con ca.mammario HER2 negativo in progressione dopo I linea con Bevacizumab e Paclitaxel.

-GIM-10: Studio clinico di fase III multicentrico, randomizzato, che confronta la somministrazione sequenziale rispetto a quella concomitante della CT e degli IA in adiuvante nelle pazienti in postmenopausa con neoplasia mammaria operata ormonosensibile.

-SOLAR-1 CYBL719C2301:Studio fase III,doppio cieco controllato con placebo, randomizzato che confronta trattamento con Alpelisib+fulvestrant vs Placebo+fulvestrant in donne in postmenopausa e uomini con Ca mammario ER+, HER2-, localmente avanzato o mts in progressione durante o dopo trattamento con IA.

- PM 0259 CA 233 BO: Studio randomizzato di fase II, che confronta due differenti schemi di somministrazione in monoterapia di vinorelbine orale in pazienti con ca mammario avanzato

-SANDPIPER GO 29158: Studio fase III,doppio cieco controllato con placebo, randomizzato che confronta trattamento con Taselisib+fulvestrant vs Placebo+fulvestrant in donne in postmenopausa con Ca mammario ER+, HER2-, localmente avanzato o mts in progressione durante o dopo trattamento con IA

- Compassionate use of BRIGATINIB (AP26113) in ALK positive advanced non-small cell lung cancer. Takeda

-OSE 2101 studio randomizzato di fase III parallelo di 2a linea dopo fallimento precedente della chemioterapia platinum-based o come 3a linea dopo fallimento del platino e inibitore del checkpoint, rispetto al trattamento standard (docetaxel o pemetrexed) in pazienti HLA-A2 positivi localmente avanzati (IIIB) non candidati a radioterapia o carcinoma polmonare non a piccole cellule metastatico. (OSE2101C301) .OSE Pharma.

-GO29527 Roche: studio di FASE III, LABEL APERTO, STUDIO RANDOMIZZATO PER INDIVIDUARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI ATEZOLIZUMAB (ANTICORPO ANTI-PD-L1) RISPETTO ALLA Best supportive care in pazienti precedentemente trattati con cht a base di platino e sottoposti a resezione completa stadi IB-IIIa NSCLC

-GO30081 Roche. STUDIO DI FASE I / III, RANDOMIZZATO, DOPPIO CIECO, PLACEBO-CONTROLLATO PLUS carboplatino e etoposide con +/- Atezolizumab in pazienti con NSCLC con malattia estesa non trattati

Compassionate use of DURVALUMAB (MEDI4736) in Stage III Non-Small-Cell Lung Cancer after Chemoradiotherapy. AstraZeneca

MO39171 Roche studio Tail:

FASE III / IV, SINGOLO BRACCIO, MULTICENTRICO per la valutazione dell'efficacia e sicurezza a lungo termine di ATEZOLIZUMAB (TECENTRIQ) nei pazienti precedentemente trattati affetti da NSCLC

Lorlatinib (PF-06463922) Compassionate Use. Pfizer

GO40241\_Roche STUDIO fase II doppio cieco multicentrico che valuta efficacia e sicurezza del trattamento adiuvante con o senza atezolizumab in associazione a chemioterapia a base di platino in pazienti con stadio II, IIIa o IIIb selezionati, affetti da NSCLC

Crizotinib in pretreated metastatic non-small-cell lung cancer with MET amplification or MET exon 14 mutation or ROS1 translocation (METROS) FoRT

Altre attività svolte (utilizzare questo spazio per dichiarare, ad esempio, borse di studio, assegni di ricerca, tirocini volontari ed attività similari, seguendo lo schema utilizzato per le esperienze lavorative e/o professionali):

.....  
.....  
.....

(Solo per i cittadini di Stati membri della Unione Europea) Dichiarazione relativa al godimento dei diritti civili e politici negli stati di appartenenza o provenienza, al possesso di tutti i requisiti previsti per i cittadini italiani, ad eccezione della cittadinanza italiana, nonché di avere una adeguata conoscenza della lingua italiana:

.....  
.....  
.....

Il sottoscritto dichiara inoltre che le fotocopie eventualmente allegate sono conformi agli originali in suo possesso e che quanto dichiarato nella domanda e nel presente curriculum corrisponde al vero.

**Si allega fotocopia fronte retro di un valido documento di identità.**

Luogo e data ...

FIRMA

.....

*Oltre al nome dell'Ente specificare se trattasi di:*

*IRCSS privati*

*Enti/ Case di cura private*

*Agenzie di lavoro interinale*

*Cooperative*

*Altro (specificare)*

<sup>2</sup> *Indicare profilo e disciplina*

<sup>3</sup> *Indicare D= dipendente (lavoro subordinato); L = libera professione (comprende anche cococo, cocopro.); S= stagista; T= tirocinio;*

<sup>4</sup> *Indicare TP = tempo pieno; PT = tempo parziale (in questo caso indicare ore e/o percentuale)*