

INFORMAZIONI PERSONALI

Monia Maria Beatrice Lorini



✉ mlorini@asst-pg23.it

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Da 01/11/2023 ad oggi

Direttore e SC Ricerca Clinica, Sviluppo e Innovazione

Da 01/08/2008-30/10/2023

Farmacista Dirigente a tempo indeterminato

ASST Papa Giovanni XXII- piazza OMS, 1 Bergamo, Italia

- 1) *Responsabile SC Ricerca Clinica, Sviluppo e Innovazione (da 01/04/2021-30/10/2023)*

L'attività ha riguardato il coordinamento delle seguenti attività:

- a) Clinical Trial Center (CTC) - svolge principalmente attività di coordinamento e di supporto alla conduzione delle sperimentazioni cliniche e precisamente
- Attivazione delle procedure preliminari all'avvio degli studi clinici necessarie per la valutazione della sostenibilità economica tenuto conto del rimborso economico previsto dal promotore (personale coinvolto, prestazioni, farmaci etc.) al fine della definizione di "fattibilità locale"
 - Riorganizzazione delle attività per la gestione degli studi secondo le procedure e le tempistiche previste dal Regolamento Europeo n. 536/2014 AIFA
 - Negoziazioni contrattuali, provvedimenti conseguenti per studi e consulenze scientifiche
 - Monitoraggio dei contratti e coordinamento delle collaborazioni e attività previste a supporto delle sperimentazioni cliniche, che coinvolgono altre strutture aziendali come SC Bilancio programmazione finanziaria e contabilità , e SC Gestione e sviluppo delle risorse umane (rilevazione e gestione debiti orari, erogazione dei compensi previsti, eventuale reclutamento di personale ecc).
- Al fine di tenere sotto controllo il processo di riduzione delle tempistiche d'incasso delle fatture, in osservazione a quanto rilevato nell'ambito di un audit interno, l'SC ha predisposto un documento interno del quale sono state analizzate le varie fasi del processo e definite le azioni da porre in essere e che hanno permesso la riduzione delle tempistiche (si veda tabella 1).
- Mantenimento dei rapporti di collaborazione con FROM-ETS (Fondazione per la Ricerca Ospedale Maggiore) a supporto delle attività delle sperimentazioni in cui la Fondazione è coinvolta e partecipazione alla revisione del contratto di collaborazione (l'Ente e "FROM" hanno sottoscritto in data 16/01/2023 una convenzione finalizzata a definire specificamente i termini di collaborazione nella conduzione delle sperimentazioni).

- Gestione dei rapporti con il Data Protection Officer (DPO) nell'ambito degli studi clinici
- Aggiornamento e manutenzione del data warehouse i2b2 con nuove fonti di dati e collaborazione con clinici per realizzare progetti di ricerca clinica e supervisionare gli aspetti informatici e statistici del loro lavoro

b) Grant Office- si occupa di supportare i clinici, nella fase di istruttoria per la partecipazione a progetti nazionali e non, anche in associazione con altri centri di ricerca. I bandi di finanziamento sia pubblico o privato richiedono la predisposizione di atti formali secondo tempistiche definite. E' inoltre responsabile della verifica del corretto utilizzo dei fondi, rendicontazioni economiche intermedie e finali relative alle spese sostenute e valutazione del rispetto dei requisiti stabiliti dal singolo Ente Finanziatore e del supporto in occasione di controlli/audit esterni e della diffusione periodica delle informazioni relative alla pubblicazione e alla natura dei bandi, promuovendo i bandi in modo mirato, all'interno dell'ospedale.

c) Fund raising- gestire e raccolta di contributi da privati, a supporto di progetti aziendali in ambito della sperimentazione

L'attività prevede principalmente la definizione, in collaborazione dei soggetti interni interessati, dei progetti per i quali si prevedono finanziamenti o contributi da privati, la predisposizione dei bandi finalizzati e la gestione dei potenziali finanziatori. Seguono la definizione delle clausole contrattuali e dei provvedimenti di approvazione degli stessi nonché successivamente il monitoraggio dei contratti, dei budget, delle fatturazioni e delle conseguenti liquidazioni.

d) Biblioteca medica- coordina le attività aziendali per favorire la consultazione della documentazione scientifica (acquisizione e diffusione delle risorse documentali, integrazione con altre strutture collegate a SBBL o ad altri network di biblioteche scientifiche, supporto professionale e tecnologico ai fini del reperimento delle informazioni bibliografiche e delle risorse documentali).

2) *Responsabile della Segreteria Tecnico Scientifica del Comitato Etico di Bergamo* (dal 22/07/2010- al 6 giugno 2023, data dell'entrata in vigore del DM 26.01.2023)

Al Comitato Etico di Bergamo, afferiscono 3 ASST e 1 ATS e fanno riferimento 24 strutture pubbliche e private accreditate.

Dal marzo 2020, a seguito della pandemia COVID-19, tutta l'attività è stata riorganizzata in modo tale che potesse essere gestita da remoto e così è rimasta fino al 06/06/2023.

In qualità di Responsabile della Segreteria del CE ho:

- Garantito il supporto normativo, tecnico e scientifico e organizzativo al Comitato Etico di Bergamo (CE);
- Assicurato la costante interazione con il Presidente e i membri del CE, gli Sperimentatori e i Promotori ciascuno per le parti di competenza;
- Mantenuto i rapporti con Regione, AIFA, Ministero della Salute;
- Revisionato e validato tutti i protocolli e gli emendamenti, garantendo l'attività di istruttoria, la verifica della conformità, adeguatezza e completezza in base a quanto stabilito dalla normativa. Inoltre ha gestito le comunicazioni e le notifiche indirizzate al CE e verifica delle comunicazioni di vigilanza- SAE- SUSAR, DSUR e verifica dei reports annuali e di fine studio;
- Ho garantito l'emissione del parere da parte del CE cercando di rispettare le tempistiche, previste dalla normativa vigente, utilizzando anche gli strumenti operativi di AIFA (Osservatorio Nazionale Sperimentazione Clinica) o di EMA (CTIS -Sistema Informativo sulle Sperimentazioni Cliniche), per gli studi gestiti secondo il Regolamento Europeo 536/2014;
- Gestione dell' Osservatorio Nazionale Sperimentazione Clinica anche come "promotore" per gestione degli studi promossi da ASST Papa Giovanni XXIII
- La trasmissione dei pareri alle parti coinvolte (sperimentatore, promotore e al Clinical trial Center
- Definizione dell'ordine del giorno, assegnazione degli studi e degli emendamenti sostanziali ai membri del CE sulla base delle competenze, report annuali, DSUR e

verbalizzazione;

- Istruttoria dei protocolli di uso compassionevole da sottomettere con procedura d'urgenza al CE e successivo inoltro ad AIFA
- Aggiornamento e mantenimento del sito internet del CE e del sito intranet utilizzata per la condivisione della documentazione degli studi e degli emendamenti con i membri del CE.
- Riorganizzazione delle attività del CE per la valutazione degli studi secondo le procedure e le tempistiche previste dal Regolamento Europeo n. 536/2014 AIFA;
- Collaborazione e supporto alla Segreteria del CET Lombardia 6 (dal 07/06/2023)

3) *Responsabile di Farmacovigilanza Aziendale (dal 01/02/2004 -attuale)*

- a) La raccolta delle segnalazione di ADR (sospetta reazione avversa a farmaco/vaccino) e il loro invio ad AIFA, attraverso la Rete Nazionale di Farmacovigilanza;
- b) Divulgazione ,delle informazioni di sicurezza ricevuti da AIFA/EMA e ditte farmaceutiche, agli operatori sanitari dell'ASST Papa Giovanni XXIII;
- c) Promozione della farmacovigilanza, partecipando attivamente alla redazione del "Bollettino di farmacovigilanza della Rete Bergamasca" (pubblicato trimestralmente dal 2012 al 2021 per un totale di 37 numeri). Questo ha reso possibile la divulgazione ai cittadini (sanitari e non) delle attività svolte nelle tre ASST e in ATS e di tematiche specifiche e attuali sulla sicurezza dei medicinali.
- d) Ho partecipazione, in qualità di Responsabile di FV e, per la rendicontazione dei progetti Regionali :
 - "MEREAFaPS 5.0: integrazione dei progetti nazionali/regionali lombardi per l'evoluzione verso una Farmacovigilanza proattiva, in applicazione della Direttiva 2010/84/UE"- attivo
 - "Monitoraggio Epidemiologico di reazioni ed Eventi Avversi da Farmaci in Pronto Soccorso (MEREAFaPS)"- concluso confluito in MEREAFaPS 5.0
 - "FARMAcovigilanza: Miglioriamo la comunicazione –Studio di farmacovigilanza rivolto ai pazienti con particolare attenzione a quelli seguiti dall'Ambulatorio Anticoagulanti degli Spedali Civili di Brescia e degli altri Centri Lombardi di dimensioni rilevanti (FARMAMICO) "-concluso confluito in MEREAFaPS 5.0
 - "Segnalazione di reazioni avverse precoci e tardive dovute all'uso di nuovi farmaci in ambito onco-ematologico" (FARMAREL)"-concluso
- e) Referente per ASST Papa Giovanni XXIII della gestione delle sospette reazioni avverse gravi inattese (SUSAR) originate nell'ambito di studi clinici attraverso , la banca dati europea EudraVigilance (certificato conseguito con il corso obbligatorio che si è svolto in AIFA- Roma il 09/10/2013 per Eudravigilance training for Non-commercial sponsor)

4) *Consulente per il Gruppo per il Controllo delle Infezioni Ospedaliere (GODiPSI) per le problematiche inerenti la farmacologia dei disinfettanti (fino al 31/03/2021)*

5) *Consulente per il Gruppo Ospedale-Territorio Senza Dolore (fino al 31/03/2023)*

30/12/2002 – 31/07/2008

Farmacista Dirigente a tempo determinato

A.O Ospedali Riuniti di Bergamo, L.go Barozzi,1 Bergamo , Italia

1. Attività correlate con la Segreteria del Comitato di Bioetica per le sperimentazioni cliniche;
2. Componente del Comitato di bioetica;
3. Responsabile del sottogruppo per la Valutazione delle sperimentazioni cliniche del Comitato di Bioetica;
4. Responsabile della Farmacovigilanza e della Vigilanza sui dispositivi medici ;
5. Allestimento di preparazioni galeniche sterile e non sterili
6. Componente del gruppo per la sicurezza aziendale SAIGR;
7. Consulente per il Gruppo per il Controllo delle Infezioni Ospedaliere (GO-DiPSI) per le problematiche inerenti la farmacologia dei disinfettanti
8. Partecipazione ai Progetti regionali per la farmacovigilanza (Progetto MEREAFPS e Progetto SCARM) e al progetto " Valutazione dell'efficacia di un intervento integrato per la razionalizzazione della prescrizione ed il controllo della spesa farmaceutica nel territorio

dell'ASL di Bergamo", gruppo FANS

01/07/2000 – 29/12/2002

Farmacista libero professionista- 38 ore settimanali

A.O Ospedali Riuniti di Bergamo – L.go Barozzi 1 Bergamo, Italia

-Attività correlate con la Segreteria del Comitato di Bioetica per le sperimentazioni cliniche;
-Allestimento di preparazioni galeniche sterili e non sterili

01/04/1999 – 30/06/2000

Farmacista libero professionista- 20 ore settimanali

A.O Ospedali Riuniti di Bergamo – L.go Barozzi 1 Bergamo, Italia

-Attività correlate con la Segreteria del Comitato di Bioetica per le sperimentazioni cliniche;
-Allestimento di preparazioni galeniche sterili e non sterili

01/10/1999 – 30/06/2000

Farmacista Borsista- 25 ore settimanali

A.O Ospedali Riuniti di Bergamo – L.go Barozzi 1 Bergamo, Italia

Borsa di studio finalizzata allo svolgimento di un lavoro di ricerca denominata “Svolgimento di un lavoro che affronti tematiche inerenti l'Antibioticoterapia”

16/08/1998 – 15/08/1999

Farmacista Borsista- 38 ore settimanali

A.O Ospedali Riuniti di Bergamo – L.go Barozzi 1 Bergamo, Italia

Borsa di studio finalizzata allo svolgimento di un lavoro nell'ambito dell'attività del Dipartimento di farmacia Clinica e Farmacologia : area “Dose Unitaria” e area “Oncologica”

01/03/1998 – 15/08/1998

Farmacista volontaria

A.O Ospedali Riuniti di Bergamo – L.go Barozzi 1 Bergamo, Italia

Attività di apprendimento nel Settore Galenica Clinica (Area Nutrizione Artificiale e di Manipolazione dei Farmaci Antitumorali)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

23/07/1997

Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche

Università degli Studi di Milano votazione 105/110

02/07/2002

Diploma di Specializzazione in Farmacologia

Università degli Studi di Milano

21/07/1998

Abilitazione alla professione di Farmacista- Prima sessione relativa all'ordinanza Ministeriale dell'anno 1997 (maggio 1998)

Università degli Studi di Milano

09/10/2013

Eudravigilance Training for non-commercial sponsors

AIFA-Roma

11/01/2000 Iscrizione all'Albo dei Farmacisti della Provincia di Bergamo dal 11/01/2000 - n° 1896

1983-1988 Diploma di Perito Chimico Industriale
I.T.I.S. per la Chimica G. Natta- Bergamo

Lingua madre italiano

Altre lingue	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
inglese	A2	A2	A1	A1	A2

Competenze comunicative Buona capacità e attitudine nel lavorare in gruppo e nella comunicazione con le altre persone.
Capacità di ottenere rapporti interpersonali superando le conflittualità e con attitudine alla collaborazione.

Competenze organizzative e gestionali Dal 22/07/2010 ad oggi ho coordinato e gestito le attività in capo al Comitato Etico e i rapporti con i membri del CE
Dalla presa in carico della SC Ricerca Clinica Sviluppo e Innovazione , ho riorganizzato l'attività coordinando e ridefinendo le responsabilità e le competenze del personale afferente.

Competenze professionali Buona conoscenza della normativa che regola la ricerca e la vigilanza

Competenze informatiche Buona conoscenza utilizzo programmi base Microsoft per PC quali: Windows Xp ,Word, Excel, Power Point e programmi specifici in ambito lavorativo

Patente di guida Patente B

ULTERIORI INFORMAZIONI

Attività didattica

Professore a Contratto per il Corso di Laurea Infermieristica Sezione di Bergamo, Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Milano Bicocca
Insegnamento; Farmacologia
Anno accademico :2019/2020

Professore a contratto per il corso di "Emergenze in Ostetricia e Ginecologia" integrativo del corso ufficiale di Farmacologia – Corso di Laurea in Ostetricia- Sezione di Bergamo, Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Milano Bicocca
Insegnamento: Farmacologia
anno accademico: 2010-2011

Professore a contratto per il corso di “Emergenze in Ostetricia e Ginecologia” integrativo del corso ufficiale di Farmacologia – Corso di Laurea in Ostetricia- Sezione di Bergamo, Facoltà di Medicina e Chirurgia dell’Università degli Studi di Milano Bicocca
Insegnamento: Farmacologia
anno accademico: 2009-2010

Professore a contratto per il corso di “Emergenze in Ostetricia e Ginecologia” integrativo del corso ufficiale di Farmacologia – Corso di Laurea in Ostetricia- Sezione di Bergamo, Facoltà di Medicina e Chirurgia dell’Università degli Studi di Milano Bicocca
Insegnamento: Farmacologia
anno accademico: 2008-2009

Professore a contratto per il corso di “Emergenze in Ostetricia e Ginecologia” integrativo del corso ufficiale di Farmacologia – Corso di Laurea in Ostetricia- Sezione di Bergamo, Facoltà di Medicina e Chirurgia dell’Università degli Studi di Milano Bicocca
Insegnamento: Farmacologia
anno accademico: 2007-2008

Professore a contratto per il corso di “Emergenze in Ostetricia e Ginecologia” integrativo del corso ufficiale di Farmacologia – Corso di Laurea in Ostetricia- Sezione di Bergamo, Facoltà di Medicina e Chirurgia dell’Università degli Studi di Milano Bicocca
Insegnamento: Farmacologia
anno accademico: 2006-2007

Professore a contratto per il corso di “Emergenze in Ostetricia e Ginecologia” integrativo del corso ufficiale di Farmacologia – Corso di Laurea in Ostetricia- Sezione di Bergamo, Facoltà di Medicina e Chirurgia dell’Università degli Studi di Milano Bicocca
Insegnamento: Farmacologia
anno accademico: 2005-2006

Professore a contratto per il corso di “Emergenze in Ostetricia e Ginecologia” integrativo del corso ufficiale di Farmacologia – Corso di Laurea in Ostetricia- Sezione di Bergamo, Facoltà di Medicina e Chirurgia dell’Università degli Studi di Milano Bicocca
Insegnamento: Farmacologia
anno accademico: 2004-2005

Professore a contratto per il corso di “Emergenze in Ostetricia e Ginecologia” integrativo del corso ufficiale di Farmacologia – Corso di Laurea in Ostetricia- Sezione di Bergamo, Facoltà di Medicina e Chirurgia dell’Università degli Studi di Milano Bicocca
Insegnamento: Farmacologia
anno accademico: 2003-2004

Professore a contratto per il corso di “Emergenze in Ostetricia e Ginecologia” integrativo del corso ufficiale di Farmacologia – Corso di Laurea in Ostetricia- Sezione di Bergamo, Facoltà di Medicina e Chirurgia dell’Università degli Studi di Milano Bicocca
Insegnamento: Farmacologia
anno accademico: 2001-2002

Partecipazione a Progetti

In qualità di Responsabile di FV ho partecipato ai seguenti progetti Regionali :

-MEREAFaPS 5.0: integrazione dei progetti nazionali/regionali lombardi per l’evoluzione verso una Farmacovigilanza proattiva, in applicazione della Direttiva 2010/84/UE- *ancora attivo*

- Monitoraggio Epidemiologico di reazioni ed Eventi Avversi da Farmaci in Pronto Soccorso (MEREAFaPS)- *concluso*

- FARMACOVIGILANZA: Miglioriamo la comunicazione –Studio di farmacovigilanza rivolto ai pazienti con particolare attenzione a quelli seguiti dall’Ambulatorio Anticoagulanti degli Spedali Civili di Brescia e degli altri Centri Lombardi di dimensioni rilevanti (FARMAMICO) - *concluso*

-Segnalazione di reazioni avverse precoci e tardive dovute all’uso di nuovi farmaci in ambito onco-ematologico (FARMAREL)- *concluso*

Componente del Comitato di Bioetica a partire dal 05/02/2004 al 04/03/2010 con Incarico di capo progetto nell’ambito del Comitato di Bioetica per la valutazioni delle sperimentazioni cliniche

Componente del Sistema Aziendale Integrato per la gestione del Rischio (SAIGR). (Delibera N.1016 del 27.08.2004)

Partecipazione al Gruppo per il Controllo delle Infezioni Ospedaliere (GO-DiPSI) per le problematiche inerenti la farmacologia dei disinfettanti fino al 31/03/2021

Publicazioni

- Antonio Brucato, MD; Massimo Imazio, MD, FESC; Marco Gattorno, MD; George Lazaros, MD; Silvia Maestroni, MD; Mara Carraro, RN; Martina Finetti, MD; Davide Cumetti, MD; Alessandra Carobbio, MSc; Nicolino Ruperto, MD, MPH; Renzo Marcolongo, MD; Monia Lorini, MD; Alessandro Rimini, MD; Anna Valenti, MD; Gian Luca Erre, MD; Maria Pia Sormani, PhD; Riccardo Belli, MD; Fiorenzo Gaita, MD; Alberto Martini, MD “Effect of Anakinra on Recurrent Pericarditis Among Patients With Colchicine Resistance and Corticosteroid Dependence The AIRTRIP Randomized Clinical Trial” JAMA. 2016;316(18):1906-1912

I.F. 44.405

- P. M. Ingelmo, B.G. Locatelli, V. Sonzogni, C. Gattoni, A. Cadisco, M. Lorini, G. N. Sora, R. Fumagalli “Caudal 0.2% ropivacaine is less effective during surgery than 0.2% levobupivacaine and 0.2% bupivacaine : a double – blind, randomized, controlled trial”. Pediatric Anesthesia, 2006 – 16: 995-961

I.F. 1.677

- V.Scurti, A. Di Matteo, E. Sasso, M. Nigro, T. Barbui, G. Tognoni, M. Romero, The Working group. Rituximab Use in the Hospitals” Pharmacoepidemiology and Drug Safety. Volume 12 Supplement 1, August 2003: S1-S189

I.F. 1.773

- D. Ferrante, B. Taddei, M. M. B. Lorini, G. C. Taddei - “Epidemiologia della reazioni avverse da Warfarin nell’anno 2014 presso l’A.O. Papa Giovanni XXIII di Bergamo” – Pubblicato sul Giornale italiano di Farmacia clinica 2015, 29 Suppl. 1 al n 3 - The Italian Journal of Clinical Pharmacy volume 29 supplemento al n. 3/2015 luglio-settembre. (H.I. 6)

- Componente del Comitato Scientifico del “Bollettino di Farmacovigilanza della Rete Bergamasca”- con pubblicazione trimestrale a partire da aprile 2012 al 2021 (36 numeri totale)

- Chi decide in medicina. Zedigroma Ed., 2007 (monografia)

- Decidere in Medicina (pattinando insieme sul ghiaccio). Zedigroma Ed., 2007 (monografia)

- La ricerca scientifica al vaglio dei comitati etici. Zedigroma Ed., 2006 (monografia)

- Il malato, l’ospedale e la famiglia. Zedigroma Ed., 2006 (monografia)

- Razionalità, Razionamento, Razionalizzazione. Zedigroma Ed., 2005 (monografia)

- Minori di età maggiori in diritti. Zedigroma Ed., 2004. (monografia)

- Un tempo, un luogo per morire. Zedigroma Ed., 2003 (monografia)

- Quale Ospedale per il XXI secolo?. Zedigroma Ed., 2002. (monografia)

- Ospedale senza dolore. Zedigroma Ed., 2001 (monografia)

- Per un Ospedale Sicuro. Zadigroma Ed., ottobre 2000 (monografia)
 - Gruppo di lavoro sul Monitoraggio della Sperimentazione Clinica “ Documento SIFO sul monitoraggio della sperimentazione clinica” Giornale Italiano Farmacia Clinica- Il Pensiero Scientifico Editore, 20,1,2006
 - V.Scurti, A. Di Matteo, E. Sasso, M. Nigro, T. Barbui, G. Tognoni, M. Romero, per il gruppo di lavoro".L'uso del Rituximab nella pratica clinica. Giornale Italiano Farmacia Clinica- Il Pensiero Scientifico Editore, volume 17, numero 4, ottobre - dicembre 2003
 - Gaia Marsico, a nome del gruppo collaborativi SCARM . Progetto SCARM: un progetto in corso ” Giornale Italiano Farmacia Clinica, 21,1,2007.
 - Raffaelli M.P, Cattaneo M.G, Daminelli M., Donizetti S.,Ferrari R. , Ghisleni R., Lorini M, Pelliccioli M., Pominelli S., Preda C., Taddei G.C, Vitali M. Certificazione del Settore “Galenica Clinica” : attivazione di un sistema qualità nell'allestimento di medicinali galenici non iniettabili. Giorn. Ital. Farmac. Clinica 2001;Suppl (15):.229.
 - M.L.Di Vita, M. Lorini, F. Locati, C. Sileo, F. Bergamini, B. Invernici, M. Pelucchi, G.C.Taddei. Sperimentazioni Clinica : attori coinvolti ed efficienza organizzativa. Giorn. Ital. Farmac. Clinica 2001; Suppl (15) :235.
- F. Locati, M.Lorini. Il governo della ricerca clinica. Janus 2001;3:71-5.
- Lorini M, Carinci F, Naldi L, Ferraresi I, Barbui T, Taddei G.C. SIFO '99. Bologna,6-9 ottobre 1999. Utilizzo delle schede di dimissione Ospedaliera come indicatori della qualità' dell'assistenza in oncologia.Un'esperienza pilota. Giorn. Ital. Farmac. Clinica 1999; Suppl (13) :47.
 - Di Vita ML, Lorini M, Locati F, Sileo C, Ferrami A, Falivene O, Taddei GC, Bonaldi A. SIFO '99.Bologna, 6-9 ottobre 1999.La sperimentazione Clinica nell'Azienda Ospedali Riuniti di Bergamo. Giorn. Ital. Farmac. Clinica 1999; Suppl(13) :149.
 - Locati F, Bonaldi A, Di Vita ML, Cattaneo MG, Lorini M, Taddei GC. Adverse drug reactions reporting system and quality of health care. In: Health Promoting Hospitals in Practice: Developing Projects and Networks. Proceedings of the 6th International Conference on Health Promoting Hospitals – Darmstadt (D), April 29-May 2, 1998. Eds Berger H, Krajjic K, Paul R. Gamburg (D) 1999;272-274.

Comunicazione a Corsi e Convegni

- L. Spoldi , A. Nisic, M. Gambera , G. Barbaglio, L. Gilberti , M. Lorini , A. Strippoli “Esperienza di Rete In Farmacovigilanza tra ASL e Aziende Ospedaliere Della Provincia Di Bergamo” –Congresso Nazionale SIFO 2012- Bari 11-14 ottobre 2012
- G.Vighi, E. Barbiero, K.Barosi, R. Benvenuto, L. Bevilaqua, AM. Boschiero, M. Bosio , C. Botta, M. Bottioli, S. Bracco, M. Caspani, L. Clerici, D. Coen, G. Corbani, P. Corti, C. Curti, F. Davanzo, C. Ferri, A. Gattini, F. Locati, M. Lorini, L.Marigo, G. Misera, E. Parrucchini, A. Piccichè, S. Piccolini, D. Rossi, D. Selva, M. Spessot, A. Strippoli, R. Tosi, G. Venturelli,, A. Villa, D. Zenoni – Area del farmaco: Esperienza pratica a livello della Regione Lombardia - La gestione del Rischio Clinico attraverso un approccio multidisciplinare. Milano, 24 marzo 2007
- V.Scurti, A. Di Matteo, E. Sasso, M. Romero, per il gruppo di lavoro" L'uso del Rituximab nella pratica quotidiana: il Progetto di Farmacosorveglianza del Rituximab ” XXIV Congresso SIFO. Venezia Lido, 28 settembre –1 ottobre 2003
- Locati F, Lorini M, Sileo C, Casagrande L, Migliori M, Malandi M, Ferraresi I, Pezzoli F, Taddei G.C. Sorveglianza delle reazioni avverse a farmaco:la scheda di dimissione ospedaliera come fonte informativa. X Seminario Nazionale di farmacoepidemiologia. Roma, 14 dicembre 2001
- Locati F, Lorini M, Migliori M, Pezzoli F, Ferraresi I, Cacciabue E, Sileo C, Signorini A. La segnalazione di reazioni avverse a farmaco nella gestione del rischio clinico.IV Congresso Nazionale di Medicina Preventiva dei Lavoratori della sanità. Bergamo,29-30 novembre 2001.

- Locati F, Ferraresi I, Lorini M, Donadoni A, Sileo C, Salmoiraghi M, Pezzoli F, Gatto M.F, Naldi L, Taddei GC, Signorini A. Acute anaphylaxis in a hospital setting. 8th Annual Meeting European Society of Pharmacovigilance. Verona 21/ 23 settembre 2000.
5. Locati F, Lorini M, Portesi E, Naldi L, Meroli M, Piccinelli R, Cattaneo M.G, Nardi A, Vender A, Radici S, Taddei GC, Bonaldi A. Rete collaborativa di farmacovigilanza :L'esperienza della provincia di Bergamo.VIII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia – Roma 10 dicembre 1999.
- Locati F, Lorini M, Di Vita ML, Taddei GC, Bonaldi A. Pharmacovigilance in the Azienda Ospedali Riuniti di Bergamo (Italy). 7th International Conference on Health Promoting Hospitals. Swansea, Wales, April 21-23, 1999.
- Locati F, Lorini M, Di Maggio A, Sileo C, Salmoiraghi M, Ferraresi I, Naldi L, Taddei GC, Bonaldi A. Rilevazione delle reazioni avverse a farmaco e schede di dimissione ospedaliera (SDO). VII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia. Roma, 11 dicembre 1998.
- Locati F, Di Vita ML, Lorini M, Salmoiraghi M, Sileo C, Ferraresi I, Taddei GC, Bonaldi A. Servizio di Farmacovigilanza: analisi di un anno di attività presso l'Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti di Bergamo. VII Seminario Nazionale di Farmacoepidemiologia. Roma, 11 dicembre 1998.
- Locati F, Piccinelli R, Di Vita ML, Cattaneo MG, Lorini M, Portesi E, Taddei GC, Bonaldi A. Farmacovigilanza e qualità dell'assistenza sanitaria. SIFO '98 Incontro di Primavera. La continuità assistenziale ospedale - territorio. Baveno- Stresa (VB), 24-26 maggio 1998.

Partecipazioni a convegni- corsi in qualità di relatore

Data, tipo partecipazione	Tipo evento, titolo, sede	Ruolo	Cre diti EC M
1 Dic 2017 Evento organizzato da ASST Papa Giovanni XXIII Accreditamento: 119724	Convegno congresso /ECM CPD Quali prospettive per i Comitati Etici in Italia? - Edizione Unica ASST Papa Giovanni XXIII - Auditorium Lucio Parenzan	Relatore	2
27 Set-4 Ott 2017 Evento organizzato da ASST Papa Giovanni XXIII Accreditamento: 117214	Convegno congresso /ECM CPD Sperimentazione clinica: il regolamento europeo e l'osservatorio AIFA - Edizione Unica ASST Papa Giovanni XXIII - Aule Didattiche	Relatore	2
24 Set-15 Ott 2017 Evento organizzato da ASST Papa Giovanni XXIII	L'innovazione terapeutica: le sfide attuali nella gestione delle terapie innovative e dei protocolli di ricerca	Relatore	
27 Mag-10 Giu 2014 Evento organizzato da Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII Accreditamento: 88067	Congresso/Convegno ECM-CPD 80% La proposta di regolamento europeo sulle sperimentazioni cliniche. Nuove opportunità per i pazienti e per la ricerca. - 1° Edizione Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII - Aule Area Didattica - Aule didattiche Torre 7 USC Formazione, Marketing e Libera Professione	Relatore	2
14-28 Nov 2013 Evento organizzato da Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII Accreditamento: 80041	Congresso/Convegno ECM-CPD 80% I percorsi innovativi dei farmaci e dei dispositivi medici presso la Nuova Struttura Ospedaliera - 2° Edizione Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII - Aule didattiche - Torre 7 piano 0	Relatore	2

10-17 Ott 2013 Evento organizzato da Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII Accreditamento: 80041	Congresso/Convegno ECM-CPD 80% I percorsi innovativi dei farmaci e dei dispositivi medici presso la Nuova Struttura Ospedaliera - 1° Edizione Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII - Aule Area Didattica - Aule didattiche - Torre 7 piano 0	Relatore	2
11 Giu-15 Ott 2013 Evento organizzato da Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII Accreditamento: 77945	Congresso/Convegno ECM-CPD 80% Formazione ai referenti per la prevenzione e sorveglianza delle infezioni: stato dell'arte nel nuovo ospedale Papa Giovanni XXIII - 2° Edizione Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII - Aule Area Didattica - Aula Area Didattica - Torre 7 - piano terra	Relatore	2
21 Mag-17 Set 2013 Evento organizzato da Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII Accreditamento: 77945	Congresso/Convegno ECM-CPD 80% Formazione ai referenti per la prevenzione e sorveglianza delle infezioni: stato dell'arte nel nuovo ospedale Papa Giovanni XXIII - 1° Edizione Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII - Aule Area Didattica - Aula Area Didattica - Torre 7 - piano terra	Relatore	2
20/09/2012 Sala Lombardia – ASL di Bergamo	Esperienze di Farmacovigilanza in Provincia di Bergamo	Docente	
11 Nov 2010 Evento organizzato da Ospedali Riuniti di Bergamo Cod. corso: C8_10	Corso di aggiornamento - no ECM Forum Annuale - Comitato di Bioetica - Ricerca Indipendente in ambito Ospedaliero: Potenzialità e Criticità - 1° Edizione Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti di Bergamo - Sala Consiliare	Docente	
1 Gen-31 Dic 2009 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Docente Corso di laurea in Ostetricia Corso di laurea in Ostetricia	Docente	18
13 dicembre 2006, 27 gennaio, 10 febbraio, 10 e 24 marzo 2007 Ordine dei Medici Chirurgici e degli Odontoiatri della Provincia di Bergamo	Progetto per Formatori rivolto a Medici ed Infermieri "Bergamo insieme contro il dolore"	Docente	
7-28 Nov 2006 Evento organizzato da Ospedali Riuniti di Bergamo Accreditamento: ID 11633	Evento formativo residenziale ECM-CPD - 80% Il dolore in età neonatale e pediatrica - 2° Edizione Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti di Bergamo - aula Ufficio Formazione Permanente	Docente	2
25 Nov 2006 Evento organizzato da Ospedali Riuniti di Bergamo Accreditamento: ID 12573	Congresso/Convegno ECM-CPD 80% IX Convegno Annuale Comitato di Bioetica "Gli operatori sanitari e la famiglia del malato: attese, conflitti, speranze" - 1° Edizione Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti di Bergamo - Polo Fieristico "Sala Caravaggio"	Docente	2
10 e 11 giugno 2004 Ordine dei Farmacisti di Bergamo c/o sede Cotifa –Lallio (BG)	Corso di formazione in Farmacovigilanza per Farmacisti	Docente	
17 giugno 2006 Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti di Bergamo.	Il dolore post operatorio: quale approccio terapeutico?	Docente	
10-31 Ott 2006 Evento organizzato da Ospedali Riuniti di Bergamo	Evento formativo residenziale ECM-CPD - 80% Il dolore in età neonatale e pediatrica - 1° Edizione Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti di Bergamo - aula Ufficio Formazione Permanente	Docente	1

Accreditamento: ID 11633			
4-23 Nov 2005 Evento organizzato da Ospedali Riuniti di Bergamo	Progetto formativo az. ECM nazionale Il dolore in età neonatale e pediatrica - 1° Edizione Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti di Bergamo	Docente	
1 Gen-31 Dic 2004 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale La corretta utilizzazione delle risorse farmaceutiche sanitarie nel rispetto delle competenze professionali (1a ed. 5-12-19 ottobre 2004)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2004 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale La corretta utilizzazione delle risorse farmaceutiche sanitarie nel rispetto delle competenze professionali (2a ed. 9-16-23 novembre 2004)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2004 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (1a ed. 8-11-18-25 ottobre 2004)	Docente	3
1 Gen-31 Dic 2004 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (2a ed. 2-9-16-23 novembre 2004)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2003 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (12a edizione 31 ottobre 7-14-21 novembre 2003)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2003 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (11a edizione 30 ottobre 6-13-20 novembre 2003)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2003 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (9a edizione 28 ottobre 4- 11-18 novembre 2003)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2003 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (6a edizione 6 , 13, 20, 27 maggio 2003)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2003 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (5a edizione 5,12 , 19 ,26 maggio 2003)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2003 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (4a edizione 27 marzo, 4 ,10 , 17 aprile 2003)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2003 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (3a edizione 26 marzo, 3 ,9 , 16 aprile 2003)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2003 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (2a edizione 25 marzo, 2 ,8 , 15 aprile 2003)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2003 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (1a edizione 24 marzo, 1 , 7 , 14 aprile 2003)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2003 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (10a edizione 29 ottobre 3-12-19 novembre 2003)	Docente	2
22 ottobre 2003 Ospedale S. Anna Como	"La gestione del rischio clinico e risk management. Esperienze a confronto"-	Relatore	
03 luglio 2003 Mediserve Communications- Milano	"Farmaci : Informazione, documentazione e farmacovigilanza"	Relatore	

1 Gen-31 Dic 2002 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (1a ed. 30 settembre, 7 - 14 e 21 ottobre 2002)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2002 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (2a ed. 1 , 8 , 15 e 22 ottobre 2002)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2002 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (3a ed. 4 , 11 , 18 e 25 ottobre 2002)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2002 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (4a ed. 28 ottobre, 4 , 11 e 18 novembre 2002)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2002 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (5a ed. 29 ottobre, 5 , 12 e 19 novembre 2002)	Docente	2
1 Gen-31 Dic 2002 Formazione individuale esterna	Evento Nazionale Verso un ospedale senza dolore (6a ed. 31 ottobre, 8 , 15 e 22 novembre 2002)	Docente	2

Partecipazione a piu' di 400 convegni

La sottoscritta LORINI MONIA MARIA BEATRICE ,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, corrispondono a verità.

Bergamo, 19 giugno 2023

Firma

dr.ssa Monia Beatrice Lorini