

Chiara Rosina
CURRICULUM VITAE

FORMATO EUROPEO PER IL CURRICULUM VITAE	
	
INFORMAZIONI PERSONALI	
Nome	Chiara Rosina
E-mail	chiararosina@gmail.com
Nazionalità	Italiana
Data di Nascita	
ISTRUZIONE E FORMAZIONE	
• Date (da – a)	12-07-1995
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Liceo ginnasio XXVI Febbraio di Aosta
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	
• Qualifica conseguita	Maturità classica
• Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)	
• Date (da – a)	30-10-2001
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università Degli Studi di Milano
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	
• Qualifica conseguita	Laurea in Medicina e Chirurgia



Titolo della tesi: "Relazione tra strato delle fibre nervose retiniche e funzione visiva in pazienti con ipertensione oculare" (relatore: prof. Roberto Ratiglia, correlatore: prof. Paolo Montanari)

• Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)	<input type="checkbox"/>	110/110
• Date (da – a)	<input type="checkbox"/>	11-11-2005
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	<input type="checkbox"/>	Università Degli Studi di Milano-II Scuola
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	<input type="checkbox"/>	
• Qualifica conseguita	<input type="checkbox"/>	Specializzazione in Oftalmologia
ESPERIENZE LAVORATIVE		
• Date (da – a)	<input type="checkbox"/>	31-10-2018 -
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	<input type="checkbox"/>	ASST-FBF-Sacco, POL Sacco, via G.B.Grassi, 74 Milano U.O. Oculistica
• Tipo di impiego	<input type="checkbox"/>	Dirigente Medico I livello
• Principali mansioni e responsabilità	<input type="checkbox"/>	Retina medica, Studi Clinici
• Date (da – a)	<input type="checkbox"/>	Marzo 2008 – 30 ottobre 2018
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	<input type="checkbox"/>	Ospedale L.Sacco di Milano via G.B.Grassi, 74 Milano U.O. Oculistica
• Tipo di impiego	<input type="checkbox"/>	Incarico libero professionale
• Principali mansioni e responsabilità	<input type="checkbox"/>	Retina medica, Studi Clinici
	<input type="checkbox"/>	Sospensione per maternità dal 30 ottobre 2010 a 17 marzo 2011 e dal 12 aprile 2014 al 30 settembre 2014.
• Date (da – a)	<input type="checkbox"/>	Gennaio 2007-Dicembre 2007
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	<input type="checkbox"/>	Ospedale L. Sacco di Milano via G.B.Grassi, 74 Milano
• Tipo di impiego	<input type="checkbox"/>	Medico Borsista
• Principali mansioni e	<input type="checkbox"/>	Retina medica, Studi Clinici

responsabilità		
• Date (da – a)		Settembre 2006-Ottobre 2006
• Nome e indirizzo del datore di lavoro		Azienda Ospedaliera Istituti Clinici di Perfezionamento Via Daverio 6, Milano
• Tipo di impiego		Incarico libero professionale
• Principali mansioni e responsabilità		Visite oculistiche ambulatoriali
• Date (da – a)		Aprile 2006-Settembre 2006
• Nome e indirizzo del datore di lavoro		Ospedale L. Sacco di Milano via G.B.Grassi, 74 Milano
• Tipo di impiego		Contratto libero professionale
• Principali mansioni e responsabilità		Visite oculistiche ambulatoriali
• Principali mansioni e responsabilità		Retina medica, Sperimentazioni Cliniche

PARTECIPAZIONI A SPERIMENTAZIONI CLINICHE		<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator, fotografo nella sperimentazione dal titolo: Studio di 102 settimane, in aperto, multicentrico per valutare l'efficacia del macugen nel preservare la funzionalità visiva in soggetti con degenerazione maculare legata all'età (AMD) di tipo neovascolare, e per accertare il beneficio del trattamento precoce nella neovascolarizzazione coroideale (CNV). Prot. A5751017.
		<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e Fotografo nella sperimentazione dal titolo: Studio di fase IIIb, multicentrico, in aperto, della durata di 12 mesi, per valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia del ranibizumab (0,3 mg) in pazienti con neovascolarizzazione secondaria alla degenerazione maculare senile. Prot. CRFB002A2303.
		<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo: Studio prospettivo di fase II, randomizzato, multicentrico, a

comparativo per valutare l'efficacia e la sicurezza di PF-04523655 contrapposto a terapia laser (Degas). Prot. B0451004.

• ***Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:***

Studio di fase II sulla sicurezza del Pegaptanib sodio nelle lesioni neovascolari coroideali subfoveali secondarie a miopia patologica. Prot. HLS03/2007.

• ***Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:***

Studio esplorativo, osservazionale, non interventistico, multicentrico di 2 anni, per identificare i marker precoci di neovascolarizzazione coroidale nell'occhio controlaterale di pazienti con DMLE (degenerazione maculare legata all'età) neovascolare in un occhio. Prot n. A9011051.

• ***Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:***

Studio di 3 anni di fase tre, multicentrico, in cieco randomizzato, controllato con trattamento simulato per valutare la tollerabilità e l'efficacia di 700 microgrammi e 350 microgrammi di desametasone somministrato attraverso un sistema di rilascio del farmaco inserito nel segmento oculare posteriore (DEXPS DDS con applicatore) nel trattamento di pazienti con edema maculare diabetico. Prot. 206207-011.

• ***Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:***

Studio clinico spontaneo di fase III, multicentrico, randomizzato per la valutazione di sicurezza ed efficacia di trattamento combinato di triamcinolone per iniezione intravitreale e terapia fotodinamica vs. bevacizumab per iniezione intravitreale e terapia fotodinamica vs bevacizumab per iniezione intravitreale nelle maculopatie neovascolari tipo proliferazioni angiomatose retiniche. Prot. 001/08.

• ***Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:***

Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, a controllo attivo, di efficacia, sicurezza e tollerabilità di dosi ripetute di VEGF Trap-Eye intravitreale in soggetti affetti da degenerazione maculare senile (AMD) neovascolare. Protocollo N° 311523

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio in doppio cieco, randomizzato, a gruppi paralleli per valutare la farmacodinamica, la sicurezza e la farmacocinetica sistemica del pazopanib collirio, somministrato per 28 giorni a soggetti adulti con degenerazione maculare neovascolare senile. Prot MD7108240

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Uno studio di estensione del protocollo MD7108240; pazopanib collirio in soggetti con degenerazione maculare neovascolare correlata all'età. Prot MD7111396

• **Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:**

Studio randomizzato, controllato con iniezione simulata, in doppio cieco, a dose crescente, di determinazione dell'intervallo di dosaggio, dell'iniezione intravitreale di microplasma per l'induzione non chirurgica del distacco posteriore di vitreo (PVD) nel trattamento dell'edema maculare diabetico. Prot. TG-MG-002.

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, con iniezione fittizia volto a valutare l'efficacia dell'iniezione intravitreale di microplasma per il trattamento dell'adesione vitreomaculare focale in soggetti affetti da AMD essudativa con degenerazione maculare legata all'età. TG-MV-005.

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio di fase III, multinazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, per valutare la sicurezza e l'efficacia di iniezioni intravitreali di DE-109 (tre dosi) per il trattamento di uveite attiva non infettiva del segmento posteriore dell'occhio. Sakura 32-007.

• **Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:**

Studio clinico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco della durata di 6 mesi con l'obiettivo di confrontare l'efficacia e la sicurezza di un'associazione a dose fissa senza conservanti di tafluprost collirio 0,0015% e timololo 0,5% somministrati in



monoterapia in pazienti con glaucoma ad angolo aperto o con ipertensione oculare. Santen 201050.

- ***Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:***

Studio di fase II, randomizzato, in doppio cieco, controllato, per stabilire la sicurezza e l'efficacia di E10030 (aptamero peghilato anti-PDGF) somministrato per iniezione intravitreale in combinazione con Lucentis® in pazienti con degenerazione maculare senile neovascolare. Oph 1001.

- ***Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:***

Studio multicentrico di fase III, randomizzato, in doppio cieco verso controllo attivo della durata di 12 mesi per valutare l'efficacia e la sicurezza di due differenti regimi di trattamento di ranibizumab 0.5 mg vs. verteporfina PDT in pazienti con compromissione della vista dovuta a neovascolarizzazione coroideale secondaria a miopia patologica. CRFB002E2301.

- ***Subinvestigator, fotografo e treating nella sperimentazione dal titolo:***

Studio di fase IIIb, in aperto, randomizzato, controllato attivamente, a 3 bracci, multicentrico, della durata di 24 mesi per valutare l'efficacia e la sicurezza di un regime di dosaggio individualizzato, somministrato al bisogno (PRN) secondo criteri di stabilizzazione, con iniezioni intravitreali di raniizumab 0,5 mg applicate in monoterapia o con fotocoagulazione laser aggiuntiva rispetto alla fotocoagulazione laser in pazienti con diminuzione visiva dovuta a edema maculare secondario all'occlusione di una branca venosa retinica (BRVO). CRFB002402.

- ***Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:***

Studio di fase IIIb, in aperto, a braccio singolo, multicentrico, della durata di 24 mesi per valutare l'efficacia e la sicurezza di un regime di dosaggio individualizzato, somministrato al bisogno (PRN) secondo criteri di stabilizzazione con iniezioni intravitreali di ranibizumab 0,5 mg applicate come monoterapia in pazienti con diminuzione visiva dovuta ad edema maculare secondario ad occlusione della vena centrale della retina (CRVO). CRFB002E2401.

<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e treating nella sperimentazione dal titolo:
<p>Programma in aperto, multicentrico, di accesso allargato a ranibizumab in pazienti con diminuzione visiva causata dall'edema maculare diabetico per i quali non esistano adeguate alternative terapeutiche. CRFB002DIT01.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:
<p>Studio multicentrico di fase IIIb, randomizzato, in singolo cieco, controllato, della durata di 2 anni per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di ranibizumab 0,5 mg in due algoritmi di trattamento secondo il principio "tratta ed estendi" vs. ranibizumab 0,5 mg al bisogno in pazienti con edema maculare e compromissione visiva secondari a diabete mellito. CRFB002D2304.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:
<p>Uno studio di fase 2b, Dose-ranging di Pazopanib Collirio in confronto ad iniezioni intravitreali di Ranimizumab nel trattamento della degenerazione maculare senile. MD7110852.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:
<p>Studio Clinico Multicentrico, Randomizzato su Luteina, Zeaxantina, Meso-Zeaxantina, Acidi grassi polinsaturi a lunga catena della serie Omega-3, Zinco e Rame, nella Degenerazione Maculare Legata all'Età di tipo Neovascolare (AREDS Gruppo 4). LMZ3/2009.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:
<p>Studio in doppio cieco, randomizzato, a gruppi paralleli, per valutare la farmacodinamica, la sicurezza e la farmacocinetica sistemica del pazopanib collirio, somministrato per 28 giorni a soggetti adulti con degenerazione maculare neovascolare senile. MD7108240.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:

Studio in doppio cieco, randomizzato, a gruppi paralleli, per valutare la farmacodinamica, la sicurezza e la farmacocinetica sistemica del pazopanib collirio, somministrato per 28 giorni a soggetti adulti con degenerazione maculare neovascolare senile.MD7108240.

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio di fase II multinazionale, multicentrico, con doppio mascheramento, randomizzato, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia di Darapladib somministrato per 3 mesi a soggetti adulti con edema maculare diabetico con coinvolgimento centrale.DM2115403.

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, di fase II, della durata di 6 mesi teso a valutare la sicurezza e l'efficacia della somministrazione topica di due concentrazioni di FOV2304 (1% e 2%) due volte al giorno, nel trattamento dell'edema maculare clinicamente significativo che coinvolge il centro della retina associato alla retinopatia diabetica oculare. Fov2304.

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, con controllo attivo sull'efficacia e sulla sicurezza della somministrazione intravitreale a dosi ripetute di VEGF Trap-Eye in soggetti con edema maculare diabetico (EMD). Bay 86-5321/91745.

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio multicentrico, randomizzato, a gruppi paralleli, della durata di 12 mesi, condotto per confrontare l'efficacia e la sicurezza di Ozurdex vs Lucentis in pazienti affetti da occlusione venosa retinica di branca (BRVO). MAF-AGN-OPH-RET-004.

• **Fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio a dose singola sulla sicurezza e l'efficacia di AGN-

150998 nei pazienti con degenerazione maculare essudativa correlata all'età. REACH 150998-001.
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo: <p>Studio multicentrico, in cieco, di estensione della sicurezza, atto a valutare la biodegradazione del sistema di rilascio del farmaco brimonidina tartrato nel segmento posteriore. Brimo 190342-033D.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo: <p>Studio multicentrico, in aperto, randomizzato che confronta l'efficacia e la sicurezza del sistema di rilascio di desametasone 700µg nel segmento posteriore (DEX PS DDS) con quelle del ranimizumab in pazienti con edema maculare diabetico. Allergan 206207-024.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo: <p>Studio comparativo di sicurezza ed efficacia fra Nevanac 0.1% rispetto al solo eccipiente in seguito ad intervento chirurgico di cataratta in pazienti con retinopatia diabetica. Mizar. C-09-003</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo: <p>Storia naturale della progressione dell'atrofia geografica, secondaria a degenerazione maculare senile. Alcon C-06-30.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo: <p>Studio sulla sicurezza ed efficacia di ESBA 1008 in confronto a Lucentis per il trattamento della degenerazione maculare essudativa correlata all'età. Alcon C-10-083.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo: <p>Efficacia e sicurezza di Brinzolamide 10 mg/mL / Brimonidina 2 mg/mL collirio sospensione in confronto a Brinzolamide 10 mg/mL collirio sospensione più Brimonidina 2 mg/mL collirio soluzione in pazienti con glaucoma ad angolo aperto o</p>

ipertensione oculare. Alcon C-10-041.
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:
Studio di dosi crescenti di "AL-39324 Sospensione" rispetto a Lucentis, nel trattamento della degenerazione maculare essudativa correlata all'età. Alcon C-09-023.
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:
Sicurezza ed efficacia di AL-8309B Collirio per il trattamento dell'atrofia geografica (AG) secondaria alla degenerazione maculare correlata all'età (DMCE). C-08-036.
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator, fotografo e iniettore nella sperimentazione dal titolo:
Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, della durata di 24 mesi per valutare l'efficacia e la sicurezza di due differenti regimi di trattamento con iniezioni intravitreali di ranibizumab 0,5 mg definiti sulla base di criteri funzionali e/o anatomici in soggetti con degenerazione maculare legata all'età (OCTAVE), CRFB002A2405
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:
Studio multicentrico, randomizzato, a gruppi paralleli, della durata di 12 mesi, condotto per confrontare l'efficacia e la sicurezza di Ozurdex vs Lucentis in pazienti affetti da occlusione venosa retinica di branca (BRVO). MAF-AGN-OPH-RET-004.
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:
A 12-month, phase IIIb, randomized, visual acuity assessor-masked, multicenter study assessing the efficacy and safety of ranibizumab 0.5 mg in treat and extend regimen compared to monthly regimen, in patients with neovascular age-related macular degeneration. TREND
<ul style="list-style-type: none"> • Subinvestigator nella sperimentazione dal titolo:

un solo gruppo di trattamento, della durata di 12 mesi per valutare la sicurezza e la tollerabilità di ranibizumab 0.5 mg in pazienti affetti da wAMD mono/bilaterale in occhi con BCVA inferiore a 2/10 e/o patologia del secondo occhio. CRFB002AIT02

• **Subinvestigator e iniettore nella sperimentazione dal titolo:**

Studio multicentrico interventistico, in aperto, della durata di 12 mesi, per studiare i criteri che guidano il ritrattamento con ranibizumab alla recidiva in apzienti con deficit visivo dovuto a neovascolarizzazione coriudeale secondaria a miopia patologica. CRFB02FIT01

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio clinico randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare la sicurezza e l'efficacia di Nepafenac Collirio, Sospensione allo 0,3% nel miglioramento degli esiti clinici in seguito ad intervento chirurgico di cataratta in pazienti diabetici. C12-071

• **Subinvestigator, fotografo e iniettore nella sperimentazione dal titolo:**

Valutazione degli esiti anatomici e funzionali in pazienti trattati con ocriplasma a causa di trazione vitreomaculare/adesione vitreomaculare sintomatica.
(Vitreomacular Traction/Symptomatic Vitreomacular Adhesion, MT/sVMA). M13-056

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio controllato di fase 3, randomizzato, in doppio cieco per valutare la sicurezza e l'efficacia della somministrazione di Fovista per via intravitreale (aptamero pegilato anti PDGF-B) in associazione con Lucentis rispetto alla monoterapia con Lucentis in soggetti affetti da degenerazione maculare senile con neovascolarizzazione subfoveale. OPH1002

• **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**

Studio di fase III, randomizzato, a doppio mascheramento e controllato volto a stabilire la sicurezza e l'efficacia della

<p>somministrazione intravitreale di Fovista (aptamero pegilato anti-PDGF-B) in associazione ad Avastin o Eylea rispetto a d Avastin o Eylea in monoterapia in soggetti affetti da degenerazione maculare senile con neovascolarizzazione subfoveale.OPH1004</p>
<p>• Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:</p>
<p>Sicurezza ed efficacia del sistema di rilascio del farmaco brimonidina nel segmento posteriore nei pazienti con atrofia geografica dovuta alla degenerazione maculare correlata all'età.Allergan 190342-038</p>
<p>• Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:</p>
<p>Studio di fase III multicentrico, randomizzato con doppio mascheramento, controllato con una procedura di simulazione (trattamento fittizio), per valutare efficacia e sicurezza di lampalizumab somministrato per via intravitreale a pazienti con atrofia geografica secondaria a degenerazione maculare legata all'età. GX29185</p>
<p>• Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:</p>
<p>Studio multicentrico, prospettico epidemiologico sulla progressione dell'atrofia geografica derivata da degenerazione maculare correlata all'età. GX29633</p>
<p>• Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:</p>
<p>Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a due bracci di trattamento, della durata di due anni, per studiare efficacia e sicurezza di RTH258 6 mg verso aflibercept in pazienti affetti da degenerazione maculare neovascolare legata all'età. RTH258/ESBA1008</p>
<p>• Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:</p>
<p>Gestione della degenerazione maculare neovascolare legata all'età (nAMD) per più di 2 anni secondo un regime "treat and extend" (TE) con 2 mg di aflibercept intravitreale (IVT) -studio randomizzato, in aperto, controllato, a gruppi paralleli, di fase IV/IIIb (ARIES).BAY86-5321/17508</p>
<p>• Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:</p>
<p>Studio di fase 3b in aperto, randomizzato, controllato con farmaco attivo, a gruppi paralleli teso a valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di 2 mg di aflibercept somministrati tramite iniezioni intravitreali usando due diversi regimi di trattamento in pazienti affetti da degenerazione maculare neovascolare legata all'età (DMLE). AZURE 16598</p>

- **Subinvestigator e fotografo nella sperimentazione dal titolo:**
Efficacia e sicurezza di FYB201 ranibizumab biosimilare rispetto a Lucentis nel trattamento di pazienti affetti da degenerazione maculare correlata all'età (COLUMBUS-AMD). FYB201-C2015-01-P3

CERTIFICAZIONI

DARC per Fluorangiografia e Immagini Digitali
DIRC per Fluorangiografia, OCTe microperimetria
WISCONSIN per Fluorangiografia, Immagini Digitali e OCT
DUKE per Fluorangiografia, Immagini Digitali e OCT
BPRC per Fluorangiografia, Immagini Digitali e OCT
VRC per Fluorangiografia, Immagini Digitali e OCT
Central Reading Center Munich per US-ecografia B-SCAN
GRADE per Fluorangiografia , Immagini digitali
CORC per Fluorangiografia e Immagini digitali

LAVORI SCIENTIFICI

C. Rosina, F. Bottoni, G. Staurenghi. Clinical experience with pegaptanib sodium.
Clinical Ophthalmology 2008;2(3) 485–488.PMID: 19668746

C. Rosina, L. Bonavia, G. Staurenghi. Post-Cataract Surgery Cystoid Macular Edema from Choriocapillaris Submacular Leakage in a Patient with Crohn Disease: A Case Report.
Retinal Cases & Brief Reports:
Summer 2008 - Volume 2 - Issue 3 - pp 241-244.
DOI:10.1097/ICB.Ob013e318162b046.PMID:25390099

RE Hogg, R. Silva, G. Staurenghi, G. Murphy, AR Santos, C. Rosina, U. Chakravarthy. Clinical characteristics of reticular pseudodrusen in the fellow eye of patients with unilateral neovascular age-related macular degeneration.
Ophthalmology 2014 Sep; 121(9):1748-55;
DOI: 10.1016/j.optha.2014.03.015. Epub 2014 May 21.
PMID:24856310

C. Rosina, M. Romano, M. Cigada, L. de Polo, G. Staurenghi, F. Bottoni. Intravitreal bevacizumab for choroidal neovascularization secondary to angioid streaks: a long-term

follow up study.

Eur J Ophthalmol 2015; 25(1):47-50; DOI:10.5301/ejo.5000505; ISSN 1120-6721. Epub 2014 Jul 11. PMID:25044143

Gil JQ, Marques JP, Hogg R, Rosina C, Cachulo ML, Santos A, Staurenghi G, Chakravarthy U, Silva R. Clinical features and long-term progression of reticular pseudodrusen in age-related macular degeneration: findings from a multicenter cohort.

Eye (Lond). 2017 Mar;31(3):364-371. doi: 10.1038/eye.2016.207. Epub 2016 Oct 21.

ABSTRACT CONGRESSI

Ratiglia R., Montanari P., Troiano P., Mosca M., Coerezza C., Rosina C. Polarimetria a scansione laser, perimetria automatica standard e perimetria a breve lunghezza d'onda in pazienti con ipertensione oculare. XVII Riunione AISG, Atti XVII Riunione AISG 2002, Rapallo.

Rizzi M., Salerno D., Rosina C., Andreoli A., Pecis M., Baruti C., Banfi D., Sergi M.). Prevalenza del Glaucoma a tensione normale in soggetti con sindrome da sleep apnea (OSAS). XIV Congresso Nazionale AIMS; Stresa, ottobre 2004.

Blini M., Stecchi G., Rosina C., Salerno D. Familiarità del glaucoma ad angolo aperto: studio di coorte di 202 pazienti. 84° congresso nazionale SOI; Roma 24-27 novembre 2004.

C. Rosina, F. Viola, P. Avanza, G. Staurenghi. Efficacy of Intravitreal Bevacizumab in Patients With Choroidal Neovascularization (CNV) in Angiod Streaks.

Poster ARVO annual meeting 2007.

L. Bonavia, S. De Angelis, C. Rosina, G. Staurenghi. The Length of the New Vessels Regression in Proliferative Diabetic Retinopathy After Intravitreal Bevacizumab.

Poster ARVO annual meeting 2007.

C. Rosina, L. Bertazzi, F. Bottoni, M. Cigada, G. Levi, G. Staurenghi. Intravitreal Injection of Bevacizumab in subfoveal choroidal neovascularization due to pathological myopia.

Poster ARVO annual meeting 2008.

G. Levi, T. Holmes, A. Invernizzi, C. Veronese, C. Rosina, E. Hermesmeier, G. Staurenghi. Blood Flow Modification in Feeder Vessels After Intravitreal Injection of Bevacizumab (Avastin).
Poster ARVO annual meeting 2008.
S. Sivaprasad, A. Saeed, S. Beatty, J.L. Olea, S. Grisanti, C. Rosina, G. Staurenghi, P. Hykin. Intravitreal Pegaptanib Sodium for Choroidal Neovascularization Secondary to Age-Related Macular Degeneration- A Pan-European Experience.
Poster ARVO annual meeting 2008.
C. Rosina, L. Bertazzi, F. Bottoni, M. Cigada, G. Staurenghi. Intravitreal Injection of Bevacizumab in Subfoveal Choroidal Neovascularization Due to Pathological Myopia: Updates Findings After 2 Years Follow Up.
Poster ARVO annual meeting 2009
C. Rosina, A. Invernizzi, F. Bottoni, G. Staurenghi. Macular Atrophic Changes in Patients Treated with Bevacizumab for Myopic Choroidal Neovascularization.
Poster ARVO annual meeting 2010
P.A Salvetti, L. Bonavia, C. Rosina, P. Sabella, M. Draghi, G. Staurenghi. Intravitreal Bevacizumab in Treatment of diabetic Macular Edema.
Poster ARVO annual meeting 2010
M. Oldani, C. Rosina, L. de Polo, M.V. Cigada, G. Staurenghi. Efficacy of Intravitreal Bevacizumab in Patients with Choroidal Neovascularization (CNV) in Angioid Streaks: Updates After Two Years Follow-Up
Poster ARVO annual meeting 2010
R.Silva, R.Hogg, G. Murphy, G., Staurenghi, C. Rosina, A. R. Santos, U. Chakravarthy. Drusen Detection on Multimodal Imaging- Early Markers Observational Study
Poster ARVO annual meeting 2013
R.Hogg, G.Murphy, G. Staurenghi, C. Rosina, R.Silva, A.R. Santos, U. Chakravarthy and Early Markers Observational Study. Relationship between Visual Function and Optical Coherence Tomography features in Early Age-related macular degeneration (AMD) -Early Markers Observational Study.

	Poster ARVO annual meeting 2013
DOCENZE CONGRESSI	28/11/2006 Corsi di Iniezioni intravitreali, Ospedale Sacco, Milano
	22/05/2007 Prime esperienze su farmaci antiangiogenetici e iniezioni intravitreali. Ospedale Sacco, Milano
	17/01/2008 Percorsi diagnostici e terapeutici nelle patologie retiniche, nell'ipertensione oculare e nel glaucoma. Ospedale Sacco Milano
	18/11/2008 Imaging nelle patologie degenerative della retina. Ospedale Sacco, Milano
	11-13/11/2013; 16-18/6/2014; 13-15/10/2014; 29-30/6/2015 Corsi di Aggiornamento in retina medica. Ospedale Sacco, Milano

COMPETENZE LINGUISTICHE

Italiano	<input checked="" type="checkbox"/>	Madrelingua
Francese	<input type="checkbox"/>	
• Capacità di lettura	<input type="checkbox"/>	Ottima
• Capacità di scrittura	<input type="checkbox"/>	Buona
• Capacità di espressione orale	<input type="checkbox"/>	Buona
Inglese	<input type="checkbox"/>	
• Capacità di lettura	<input type="checkbox"/>	Inglese: buona
• Capacità di scrittura	<input type="checkbox"/>	Inglese: discreta
• Capacità di espressione orale	<input type="checkbox"/>	Inglese: discreta

La sottoscritta è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 26 della legge 15/68, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali. Inoltre, la sottoscritta autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dal decreto UE 679/2016.

Data

19/Nov/2018

Luogo

Milano

Firma

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Lucia P. Remy", is written over a horizontal line.