

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE**  
**FORMULATO AI SENSI DEGLI ARTT. 46 E 47 DPR 445/2000**

(dichiarazione sostitutiva di certificazione dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà)

La sottoscritta Letizia Imbriano, consapevole che in caso di dichiarazione mendace, sarà punita, ai sensi del Codice Penale, secondo quanto prescritto dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000 e che, qualora dal controllo effettuato emerga la non veridicità del contenuto di talune delle dichiarazioni rese, decadrà dai benefici conseguenti al provvedimento eventualmente emanato sulla base della dichiarazione non veritiera,

**DICHIARA**

I seguenti stati, fatti e qualità personali:

**Titoli di studio:**

Specializzazione in Valutazione Psicologica e Consulenza conseguita presso la Facoltà di Medicina e Psicologia della Sapienza- Università di Roma- con votazione 70/70 con Lode, in data 29.01.2016.

Laurea Specialistica in Psicologia Dinamica e Clinica per l'Infanzia, l'Adolescenza e la Famiglia, conseguita presso la Facoltà di Psicologia 1 (oggi Facoltà di Medicina e Psicologia) della Sapienza- Università di Roma- in data 27.03.2008.

Laurea Triennale in Scienze e Tecniche della Valutazione e Consulenza Clinica, conseguita presso la Facoltà di Psicologia 1 (oggi Facoltà di Medicina e Psicologia) della Sapienza- Università di Roma- in data 8.03.2005.

Iscrizione all'Albo degli Psicologi del Lazio, n. 17208, dal 17.07.2009.

**Esperienze lavorative e/o professionali:**

1. Azienda / Ente: Dipartimento di Neurologia e Psichiatria (oggi Neuroscienze Umane) - Università degli Studi di Roma La Sapienza.  
Tipologia: Contratto di collaborazione professionale ai fini di ricerca per il seguente trial farmacologico: Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di anticorpo monoclonale in soggetti con Malattia di Alzheimer sintomatica precoce.  
Dal 27.06.2017 - in corso  
Profilo professionale: Psicologo  
Tipologia del rapporto di lavoro: Libero Professionale, a tempo determinato, a tempo parziale.  
Principali attività/responsabilità: Somministrazione test neuropsicologici per la diagnosi di disturbi cognitivi nei pazienti affetti da demenza, somministrazione di test neuropsicologici in trials farmaceutici sperimentali, terapia riabilitativa neurocognitiva, compilazione crf elettroniche, attività di ricerca.

2. Azienda / Ente: Dipartimento di Neurologia e Psichiatria (oggi Neuroscienze Umane) - Università degli studi di Roma La Sapienza  
Tipologia: Borsa di studio triennale “Valutazione neuro-cognitiva nella Malattia di Alzheimer”.  
Dal 1/06/2014 al 31/06/2017  
Profilo professionale: Psicologo  
Tipologia del rapporto di lavoro: Borsista, a tempo determinato, a tempo parziale.  
Principali attività/responsabilità: Somministrazione test neuropsicologici per la diagnosi di disturbi cognitivi nei pazienti affetti da demenza, somministrazione di test neuropsicologici in trials farmaceutici sperimentali, attività di ricerca.
  
3. Azienda / Ente: Dipartimento di Neurologia e Psichiatria (oggi Neuroscienze Umane) - Università degli studi di Roma La Sapienza  
Tipologia: Contratto di collaborazione professionale ai fini di ricerca per il seguente trial farmacologico: Monitoraggio di efficacia e Sicurezza del Solanezumab nella Malattia di Alzheimer, nell’ambito del progetto di ricerca dal titolo “Effetti dell’immunizzazione passiva sulla progressione della Malattia di Alzheimer: Solanezumab(LY2062430) versus Placebo”.  
Da 24 giugno 2013/ 23 giugno 2014  
Profilo professionale: Psicologo  
Tipologia del rapporto di lavoro: Libero Professionale, a tempo determinato, a tempo parziale.  
Principali attività/responsabilità: Somministrazione test neuropsicologici per la diagnosi di disturbi cognitivi nei pazienti affetti da demenza, somministrazione di test neuropsicologici in trials farmaceutici sperimentali, terapia riabilitativa neurocognitiva, terapia di sostegno caregivers, compilazione crf elettroniche, attività di ricerca.
  
4. Azienda / Ente: Dipartimento di Neurologia e Psichiatria (oggi Neuroscienze Umane) - Università degli Studi di Roma La Sapienza.  
Tipologia: Contratto di collaborazione professionale ai fini di ricerca per il seguente trial farmacologico: Effetti dell’immunizzazione passiva sulla progressione della Malattia di Alzheimer: Solanezumab (LY2062430) versus Placebo.  
29 maggio 2012 / 28 maggio 2013  
Profilo professionale: Psicologo  
Tipologia del rapporto di lavoro: Libero Professionale, a tempo determinato, a tempo parziale.  
Principali attività/responsabilità: Somministrazione test neuropsicologici per la diagnosi di disturbi cognitivi nei pazienti affetti da demenza, somministrazione di test neuropsicologici in trials farmaceutici sperimentali, terapia riabilitativa neurocognitiva, terapia di sostegno caregivers, compilazione crf elettroniche, attività di ricerca.
  
5. Azienda / Ente: Dipartimento di Neurologia e Psichiatria (oggi Neuroscienze Umane) - Università degli studi di Roma La Sapienza  
Tipologia: Contratto di collaborazione professionale ai fini di ricerca per il seguente trial farmacologico: Effetti dell’immunizzazione passiva sulla progressione della Malattia di Alzheimer: Solanezumab(LY2062430) versus Placebo.  
Dal 3 novembre 2010 al 2 aprile 2012  
Profilo professionale: Psicologo  
Tipologia del rapporto di lavoro: Libero Professionale, a tempo determinato, a tempo

parziale.

Principali attività/responsabilità: Somministrazione test neuropsicologici per la diagnosi di disturbi cognitivi nei pazienti affetti da demenza, somministrazione di test neuropsicologici in trials farmaceutici sperimentali, terapia riabilitativa neurocognitiva, terapia di sostegno caregivers, compilazione crf elettroniche, attività di ricerca.

### **Publicazioni scientifiche:**

1. **Is losing the right way a marker of “losing the own mind”? Topographical memory deficit as an early marker of pathological aging.** Boccia M., Di Vita A., Diana S., Margiotta R., **Imbriano L.**, Rendace L., Campanelli A., D'Antonio F., Trebbastoni A., de Lena C., Piccardi L., Guariglia C. *J Alzheimers Dis.* 2019 Mar 11. doi: 10.3233/JAD-180890.
2. **Cognitive Training in Patients with Alzheimer's Disease: Findings of a 12-month Randomized Controlled Trial.** Trebbastoni A, **Imbriano L.**, Podda L, Rendace L, Sacchetti ML, Campanelli A, D'Antonio F, de Lena. C. *Curr Alzheimer Res.* 2018 Mar 14;15(5):452-461.
3. **The Impact of Frailty on the Risk of Conversion from Mild Cognitive Impairment to Alzheimer's Disease: Evidences from a 5-Year Observational Study.** Trebbastoni A, Canevelli M, D'Antonio F, **Imbriano L.**, Podda L, Rendace L, Campanelli A, Celano V, Bruno G, de Lena C. *Front Med (Lausanne).* 2017 Oct 23;4:178.
4. **Inappropriate Sexual Behaviors Among Community-Dwelling Patients with Dementia.** Canevelli M, Lucchini F, Garofalo C, Talarico G, Trebbastoni A, D'Antonio F, **Imbriano L.**, Velotti P, de Lena C, Gasparini M, Bruno G. *Am J Geriatr Psychiatry.* 2017 Apr;25(4):365-371.
5. **Attenuation of Choroidal Thickness in Patients With Alzheimer Disease: Evidence From an Italian Prospective Study.** Trebbastoni A, Marcelli M, Mallone F, D'Antonio F, **Imbriano L.**, Campanelli A, de Lena C, Gharbiya M. *Alzheimer Dis Assoc Disord.* 2017 Apr-Jun;31(2):128-134.
6. **Musical cognition in Alzheimer's disease: application of the Montreal Battery of Evaluation of Amusia.** Campanelli A, Rendace L, Parisi F, D'Antonio F, **Imbriano L.**, de Lena C, Trebbastoni A. *Ann N Y Acad Sci.* 2016 Jul;1375(1):28-37.
7. **Retinal nerve fibre layer thickness changes in Alzheimer's disease: Results from a 12-month prospective case series.** Trebbastoni A, D'Antonio F, Bruscolini A, Marcelli M, Cecere M, Campanelli A, **Imbriano L.**, de Lena C, Gharbiya M. *Neurosci Lett.* 2016 Aug 26;629:165-170.
8. **Progressive choroidal thickness attenuation in patients with Alzheimer's disease: results from a 12-months prospective study.** A. Trebbastoni, M. Gharbiya, A. Bruscolini, F. Parisi, D'Antonio, A. Campanelli, **L. Imbriano**, L. Rendace, C. de Lena. *Journal of Alzheimer's Disease*

52 (2016) S1–S90. DOI 10.3233/JAD-169001.

9. **Early and late effects of cognitive stimulation in Alzheimer’s disease patients: evidence from a 12-month prospective cohort study.** L. Imbriano, L. Podda, L. Rendace, A. Campanelli, F. D’Antonio, C. de Lena, A. Trebbastoni. *Journal of Alzheimer’s Disease* 52 (2016) S1–S90. DOI 10.3233/JAD-169001.
10. **Progressive Language Impairment in an English-Italian Bilingual Woman With Alzheimer Disease: An 18-Month Follow-up.** D’Antonio F, Imbriano L, Campanelli A, de Lena C, Trebbastoni A. *Alzheimer Dis Assoc Disord.* 2016 Oct-Dec;30(4):354-356.
11. **Choroidal thinning as a new finding in Alzheimer's disease: evidence from enhanced depth imaging spectral domain optical coherence tomography.** Gharbiya M, Trebbastoni A, Parisi F, Manganiello S, Cruciani F, D’Antonio F, De Vico U, Imbriano L, Campanelli A, De Lena C. *JAlzheimers Dis.* 2014;40(4):907-17.
12. Qualità della vita e caregiving nella malattia di Alzheimer. Alessandro Trebbastoni, Letizia Imbriano, Livia Podda, Lidia Rendace, Carlo De Lena. *Psicogeriatría (Supplemento) vol. 1*, 2012.

#### **Abstract/Poster/Contributi congressuali**

1. Participation in a randomized controlled trial in Alzheimer’s disease: the caregiver’s perspective”. Trebbastoni A., Imbriano L., Rendace L., Sacchetti M.L., D’Antonio F., Campanelli A., Speranza A., de Lena C., Podda L. *Neurological Sciences Supplement-XII Congresso Nazionale SINDem, FIRENZE 16/18 Marzo 2017.*
2. Effetti a breve e lungo termine del training cognitivo nella malattia di Alzheimer: Risultati di uno studio clinico controllato randomizzato. Imbriano L., Podda L., Rendace L., Campanelli A., D’Antonio F., Speranza A., Sacchetti M., de Lena C. e Trebbastoni A. In *Riassunti* (pag. 50), A. Di Pucchio, E. Lacorte, P. Ruggeri e N. Vanacore (a cura di), X Convegno -Il contributo dei Centri per i Disturbi Cognitivi e le Demenze nella gestione integrata dei pazienti Roma, ISS 25 novembre 2016.
3. Il punto di vista del caregiver sulla partecipazione a trials clinici controllati randomizzati: dati di uno studio preliminare. Podda L., Imbriano L., D’Antonio F., Rendace L., Campanelli A., Speranza A., de Lena C., Trebbastoni A. In *Riassunti* (pag. 73), A. Di Pucchio, E. Lacorte, P. Ruggeri e N. Vanacore (a cura di). X Convegno -Il contributo dei Centri per i Disturbi Cognitivi e le Demenze nella gestione integrata dei pazienti Roma, ISS 25 novembre 2016.
4. Progressive impairment of language in an English-Italian bilingual woman with a CSF-confirmed diagnosis of Alzheimer’s disease (AD): evidences from an eighteen months-long follow-up. Imbriano L., D’Antonio F., Campanelli A., de Lena C., Trebbastoni A. *Neurological Sciences Supplement- X Congresso Nazionale SINDEM GENOVA 26/28 Marzo 2015.*

5. Pain-related cortex function in patients with Alzheimer's Disease. Preliminary results. D'Antonio F., Trebbastoni A., Pepe A., Imbriano L., Campanelli A., Di Stefano G., Truini A., de Lena C. Neurological Sciences Supplement-X Congresso Nazionale SINDem GENOVA 26/28 Marzo 2015.
6. Normative Study of the Italian Language TOMMORROW Neurocognitive Battery. Brenda L. Plassman; Samantha Galluzzi; Carlo de Lena; Kathleen A. Welsh-Bohmer; Heather Romero; Kathleen M. Hayden; Kumar Budur; Grant Runyan; Janet O'Neil; Stephen Crawford; Mark Atkinson; Toyoko Oguri; Alexandra Atkins; Nicole Turcotte; Richard Keefe; Shyama Brewster; Dominic Fitzsimmons; Daniel K. Burns; Maura Parapini; Letizia Imbriano; Giovanni B. Frisoni; and Allen D. Roses. Presented during the Clinical Trials in Alzheimer's Disease (CTAD) Annual Meeting, Barcelona, Spain; November 5-7, 2015.
7. La stimolazione cognitiva prolungata migliora temporaneamente le performances cognitive in pazienti affetti da malattia di Alzheimer: studio clinico controllato con follow-up a sei mesi. L. Imbriano, L. Podda, L. Rendace, F. Lucchese, A. Campanelli, F. D'Antonio, A. Trebbastoni, C. de Lena. In Riassunti (pag.53), A cura di Flavia Lombardo, Paola Ruggeri e Nicola Vanacore. Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza e Promozione della Salute. ISSN 0393-5620 ISTISAN Congressi 13/C5.
8. Strategie di coping e caregiver's burden: risultati di uno studio preliminare su caregiver di pazienti affetti da malattia di Alzheimer. L. Podda, L. Imbriano, L. Rendace, F. Lucchese, A. Campanelli, F. D'antonio, A. Trebbastoni, C. de Lena. Riassunti del VII Convegno dell'Istituto Superiore di Sanità, Roma 2013. RIASSUNTI A cura di Flavia Lombardo, Paola Ruggeri e Nicola Vanacore. Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza e Promozione della Salute. ISSN 0393-5620 ISTISAN Congressi 13/C5.
9. Long-lasting cognitive stimulation temporary improves cognitive impairment in patients with Alzheimer's disease: the results from a 6-months follow-up controlled clinical study. Imbriano L.; Podda L.; Rendace L.; Lucchese F.; Campanelli A.; D'Antonio F.; Trebbastoni A.; de Lena C. Presented during the Congress Società Italiana Neurologia Demenze (SinDem), Firenze, marzo 2013.
10. Stimolazione cognitiva in pazienti con diagnosi di Demenza di Alzheimer di grado lieve-moderato: risultati di uno studio clinico controllato. L. Imbriano, L. Podda, L. Rendace, F. Lucchese, A. Campanelli, F. D'Antonio, A. Trebbastoni, C. de Lena. Istituto Superiore di Sanità Roma, 16 novembre 2012. Riassunti, Flavia Lombardo, Paola Ruggeri e Nicola Vanacore (a cura di) Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza e Promozione della Salute. ISSN 0393-5620 ISTISAN Congressi 12/C5.
11. Intervento di Stimolazione Cognitiva su pazienti con Diagnosi di Malattia di Alzheimer Disease. Risultati di uno studio preliminare. Letizia Imbriano, Lidia Rendace, Livia Podda. Riassunti (pag. 61), Francesca Galeotti, Paola Ruggeri e Nicola Vanacore (a cura di), Riassunti del V Convegno dell'Istituto Superiore di Sanità (Il contributo delle Unità di Valutazione Alzheimer (UVA) nell'assistenza dei pazienti con demenza), Roma 2011.
12. Valutazione del burden in caregivers di pazienti affetti dalla Malattia di Alzheimer sottoposti a un ciclo di stimolazione cognitiva. Risultati di uno studio preliminare. Livia Podda, Lidia

Rendace, Letizia Imbriano. Riassunti (pag. 65), Francesca Galeotti, Paola Ruggeri e Nicola Vanacore (a cura di), Riassunti del V Convegno dell'Istituto Superiore di Sanità (Il contributo delle Unità di Valutazione Alzheimer (UVA) nell'assistenza dei pazienti con demenza), Roma 2011.

13. Caregivers' Viewpoint In A Phase III, Double-Blind, Placebo-Controlled Clinical Trial. Alessandra Campanelli, Alessandro Trebbastoni, Letizia Imbriano, Livia Podda, Lidia Rendace, Fabrizia D'Antonio, Massimiliano Prencipe, Carlo de Lena. In Alzheimer's Disease: A Proposal For A Questionnaire, in «Neurological Sciences (Supplement)», 32, 2011.
14. Management dell'agitazione psicomotoria nel paziente ospedalizzato affetto da demenza: la necessità di linee guida dedicate. Alessandro Trebbastoni, Nicola Scaldaferrì, Alessandra Campanelli, Fabrizia D'Antonio, Letizia Imbriano, Livia Podda, Massimiliano Prencipe, Carlo de Lena, in Paola Ruggeri e Nicola Vanacore (a cura di), Riassunti del IV Convegno dell'Istituto Superiore di Sanità (Il contributo delle Unità di Valutazione Alzheimer (UVA) nell'assistenza dei pazienti con demenza), Roma 2010.
15. Conversion rate of mild cognitive impairment in a memory clinic. Nicola Scaldaferrì, Livia Podda, Fabrizia D'Antonio, Alessandro Trebbastoni, Alessandra Campanelli, Letizia Imbriano, Lidia Rendace, Massimiliano Prencipe, Carlo de Lena. In «Neurological Sciences (Supplement)», 31, 2010.

#### **Partecipazione ad attività di aggiornamento:**

1. Titolo del Corso: Investigator Meeting per il trial clinico Roche GRADUATE I & II Studies (WN29922 & WN39658)  
Ente Organizzatore: F. Hoffmann- La Roche Ltd  
Data: 5-7 Settembre 2018  
Luogo di Svolgimento: Barcellona  
Ore complessive: 16  
Modalità di svolgimento: rater, esame finale qualifica rater.
2. Titolo del Corso: Investigator Meeting per il trial clinico CREAD (A Phase III, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Efficacy And Safety Study Of Crenezumab In Patients With Prodromal To Mild Alzheimer's Disease).  
Ente Organizzatore: F. Hoffmann- La Roche Ltd  
Data: 10-12 maggio 2017  
Luogo di Svolgimento: Praga  
Ore complessive: 16  
Modalità di svolgimento: rater, esame finale qualifica rater.
3. Titolo del Corso: XI Convegno- Il contributo dei Centri per i Disturbi Cognitivi e le Demenze nella Gestione integrata dei pazienti.  
Ente Organizzatore: Istituto Superiore di Sanità-ISS,  
Luogo di svolgimento: Roma  
Data: 23-24 novembre 2017  
Ore complessive n. 16

Modalità di svolgimento: uditore, senza esame finale.

4. Titolo del Corso: X Convegno- Il contributo dei Centri per i Disturbi Cognitivi e le Demenze nella Gestione integrata dei pazienti.  
Ente Organizzatore: Istituto Superiore di Sanità-ISS,  
Luogo di svolgimento: Roma  
Data: 25 novembre 2016  
Ore complessive n. 9  
Modalità di svolgimento: presentazione orale poster, senza esame finale.
5. Titolo del Corso: Investigator Meeting per il trial clinico AZET (A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled and Delayed-Start Study of LY3314814 in Mild Alzheimer's Disease Dementia The DAYBREAK Study).  
Ente Organizzatore: Eli Lilly and Company  
Data: 7-10 novembre 2016  
Luogo di Svolgimento: Amsterdam  
Ore complessive: 22  
Modalità di svolgimento: rater, esame finale qualifica rater.
6. Titolo del Corso: XI Congresso SINdem.  
Ente Organizzatore: Società Italiana Neurologia- Associazione autonoma aderente alla SIN per le demenze.  
Luogo di svolgimento: Firenze  
Data: 17-19 marzo 2016  
Ore complessive n. 20  
Modalità di svolgimento: presentazione poster, senza esame finale.
7. Titolo del Corso: IX Convegno- Il contributo dei Centri per i Disturbi Cognitivi e le Demenze nella Gestione integrata dei pazienti.  
Ente Organizzatore: Istituto Superiore di Sanità-ISS,  
Luogo di svolgimento: Roma  
Data: 13 novembre 2015  
Ore complessive n. 9  
Modalità di svolgimento: presentazione orale poster, senza esame finale.
8. Titolo del Corso: Investigator Meeting per il trial clinico BIOGEN (A Phase 3 Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Aducanumab (BIIB037) in Subjects with Early Alzheimer's Disease).  
Ente Organizzatore: Biogen  
Data: 15-17 settembre 2015  
Luogo di Svolgimento: Madrid  
Ore complessive: 15  
Modalità di svolgimento: rater, esame finale qualifica rater.
9. Titolo del Corso: X Congresso SINdem.  
Ente Organizzatore: Società Italiana Neurologia- Associazione autonoma aderente alla SIN per le demenze.  
Data: 26-28 marzo 2015

Luogo di Svolgimento: Genova

Ore complessive n. 20

Modalità di svolgimento: presentazione orale poster, senza esame finale

10. Titolo del Corso: Investigator Meeting per il trial clinico TOMM40\_301, A Double Blind, Randomized, Placebo Controlled, Parallel Group Study to Simultaneously Qualify a Biomarker Algorithm for Prognosis of Risk of Developing Mild Cognitive Impairment due to Alzheimer's Disease (MCI due to AD) and to Test the Safety and Efficacy of Pioglitazone (AD-4833 SR 0.8 mg QD) to Delay the Onset of MCI due to AD in Cognitively Normal Subjects Biomarker Qualification for Risk of MCI due to AD and Safety and Efficacy Evaluation of Pioglitazone (AD-4833 SR 0.8 mg QD) in Delaying its Onset.

Ente Organizzatore: Takeda Pharmaceutical Co

Data: 24-25 febbraio 2015

Luogo di Svolgimento: Roma

Ore complessive: 15

Modalità di svolgimento: study coordinator, esame finale qualifica rater.

11. Titolo del Corso: VIII Convegno- Il contributo delle Unità Valutative Alzheimer (UVA) nell'assistenza dei pazienti con Demenza.

Ente Organizzatore: Istituto Superiore di Sanità-ISS,

Luogo di svolgimento: Roma

Data: 7 novembre 2014

Ore complessive: 9

Modalità di svolgimento: presentazione orale poster, senza esame finale

12. Titolo del Corso: Investigator Meeting per il trial clinico LUNDBECK 14861B: An open-label extension study to evaluate the long-term safety and tolerability of Lu AE58054 as adjunctive treatment to donepezil in patients with mild-moderate Alzheimer's Disease. Ente Organizzatore: Lundbeck

Data: 13-15 settembre 2014

Luogo di Svolgimento: Francoforte

Ore complessive: 15

Modalità di svolgimento: rater, esame finale qualifica rater.

13. Titolo del Corso: IX Congresso SINDem

Ente Organizzatore: Società Italiana Neurologia- Associazione autonoma aderente alla SIN per le demenze.

Data: 13-15 marzo 2014

Luogo di Svolgimento: Firenze

Ore complessive:20

Modalità di svolgimento: presentazione orale poster, senza esame finale

14. Titolo del Corso: Investigator Meeting per il trial clinico GANTENERUMAB: A Phase III Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Multicenter Efficacy And Safety Study Of Gantenerumab In Patients With Mild Alzheimer's Disease.

Ente Organizzatore: F. Hoffmann- La Roche Ltd

Data: 27 febbraio 2014

Luogo di Svolgimento: Roma



Ore complessive: 9  
Modalità di svolgimento: rater, esame finale qualifica rater.

15. Titolo del Corso: VII Convegno- Il contributo delle Unità Valutative Alzheimer (UVA) nell'assistenza dei pazienti con Demenza.

Ente Organizzatore: Istituto Superiore di Sanità-ISS

Data: 15 novembre 2013

Luogo di svolgimento: Roma

Ore complessive: 9

Modalità di svolgimento: relatrice, senza esame finale

16. Titolo del Corso: Investigator Meeting per il trial clinico LZAX: Effect of Passive Immunization on the Progression of Mild Alzheimer's Disease: Solanezumab (LY2062430) Versus Placebo

Ente Organizzatore: Eli Lilly and Company

Data: 11-13 settembre 2013

Luogo di Svolgimento: Parigi

Ore complessive: 25

Modalità di svolgimento: rater, esame finale qualifica rater

17. Titolo del Corso: VIII Congresso SINDem

Ente Organizzatore: Società Italiana Neurologia- Associazione autonoma aderente alla SIN per le demenze.

Data: 13-15 marzo 2013

Luogo di Svolgimento: Perugia

Ore complessive:20

Modalità di svolgimento: presentazione orale poster, senza esame finale

18. Titolo del Corso: VI Convegno- Il contributo delle Unità Valutative Alzheimer (UVA) nell'assistenza dei pazienti con Demenza.

Ente Organizzatore: Istituto Superiore di Sanità-ISS,

Data: 12 novembre 2012

Luogo di svolgimento: Roma

Ore complessive: 9

Modalità di svolgimento: presentazione orale poster, senza esame finale

19. Titolo del Corso: Investigator Meeting per il trial clinico ROCHE: Studio Di Fase II, Multicentrico, Randomizzato, In Doppio Cieco, A Gruppi Paralleli, Controllato Con Placebo, Per La Valutazione Dell'efficacia E Della Sicurezza Di Ro4602522 In Aggiunta Alla Terapia Di Base Con L'inibitore Dell'acetilcolinesterasi Donepezil o Rivastigmina In Pazienti Affetti Da Malattia Di Alzheimer Di Gravità Moderata.

Ente Organizzatore: F. Hoffmann- La Roche Ltd

Data: 9-12 Ottobre 2012

Luogo di Svolgimento: Londra

Ore complessive: 25

Modalità di svolgimento: rater, esame finale qualifica rater.

20. Titolo del Corso: Investigator Meeting per il trial clinico BACC PROTOCOL I40-MC-BACC:

“Assessment of Safety, Tolerability, and Pharmacodynamic Effects of LY2886721 in Patient with Mild Cognitive Impairment Due to Alzheimer’s Disease or Mild Alzheimer’s Disease.”

Ente Organizzatore: Eli Lilly and Company

Data: 9-11 maggio 2012

Luogo di Svolgimento: Vienna

Ore complessive: 25

Modalità di svolgimento: rater, esame finale qualifica rater.

21. Titolo del Corso: V Convegno- Il contributo delle Unità Valutative Alzheimer (UVA) nell’assistenza dei pazienti con Demenza.

Ente Organizzatore: Istituto Superiore di Sanità-ISS,

Data: 12 novembre 2011

Luogo di svolgimento: Roma

Ore complessive: 9

Modalità di svolgimento: Presentazione poster, senza esame finale

22. Titolo del Corso: IV Convegno- Il contributo delle Unità Valutative Alzheimer (UVA) nell’assistenza dei pazienti con Demenza.

Ente Organizzatore: Istituto Superiore di Sanità-ISS,

Data: 12 novembre 2010

Luogo di svolgimento: Roma

Ore complessive: 9

Modalità di svolgimento: Presentazione poster, senza esame finale

23. Titolo del Corso: Epidemiologia delle Demenze

Ente Organizzatore: Istituto Superiore di Sanità-ISS,

Data: 11-15 settembre 2010

Luogo di svolgimento: Roma

Ore complessive: 40

Modalità di svolgimento: uditore, con esame finale

24. Titolo del Corso: Corso di Aggiornamento sulle Demenze

Ente Organizzatore: Bracco

Data: 25-26 settembre 2009

Ore complessive: 16

Luogo di svolgimento: Sarteano (SI)

Modalità di svolgimento: uditore, senza esame finale

### **Altre attività svolte:**

#### I. Tirocini

Azienda / Ente: Centro Disturbi della Memoria, Dipartimento di Neurologia e Psichiatria (oggi Neuroscienze Umane) - Università degli studi di Roma La Sapienza.

Tipologia: Tirocinio V anno Scuola di Specializzazione (Valutazioni neuropsicologiche per la Diagnosi di Malattia di Alzheimer e sindromi correlate, gruppi di training cognitivo, gruppi di sostegno caregiver).

Da maggio 2015 a ottobre 2015

Profilo professionale: Psicologo Specializzando

Tipologia del rapporto di lavoro: Tirocinante, a tempo determinato (683 ore), a tempo parziale.

Azienda / Ente: Centro Disturbi della Memoria, Dipartimento di Neurologia e Psichiatria (oggi Neuroscienze Umane) - Università degli studi di Roma La Sapienza.

Tipologia: Tirocinio IV anno Scuola di Specializzazione (Valutazioni neuropsicologiche per la Diagnosi di Malattia di Alzheimer e sindromi correlate, visite ambulatoriali, attività di ricerca)

Da maggio 2014 a ottobre 2014.

Profilo professionale: Psicologo Specializzando.

Tipologia del rapporto di lavoro: Tirocinante, a tempo determinato (500 ore), a tempo parziale.

Azienda / Ente: Unita Valutativa Alzheimer (UVA), oggi Centro disturbi Cognitivi e Demenze (CDCD), Dipartimento di Neurologia e Psichiatria (oggi Neuroscienze Umane) - Università degli studi di Roma La Sapienza.

Tipologia: Tirocinio III anno Scuola di Specializzazione (somministrazione ed elaborazione test psicometrici per la diagnosi della Malattia di Alzheimer e Sindromi correlate).

Da giugno 2013 a ottobre 2013

Profilo professionale: Psicologo Specializzando

Tipologia del rapporto di lavoro: Tirocinante, a tempo determinato (594 ore), a tempo parziale.

Azienda / Ente: Azienda Ospedaliera S. Andrea, Roma, UOC Psichiatria, Servizio di Psicologia Clinica.

Tipologia: Tirocinio II anno Scuola di Specializzazione (Colloqui clinici, psicodiagnostici e di sostegno. Somministrazione test psicometrici).

Da dicembre 2011 a ottobre 2012

Profilo professionale: Psicologo Specializzando

Tipologia del rapporto di lavoro: Tirocinante, a tempo determinato (500 ore), a tempo parziale.

Azienda / Ente: Azienda Ospedaliera Policlinico Umberto I di Roma, UOC Psichiatria e Psicofarmacologia Clinica.

Tipologia: Tirocinio I anno Scuola di Specializzazione (Colloqui clinici, psicodiagnostici e di sostegno. Somministrazione test psicometrici).

Da dicembre 2011 a ottobre 2012

Profilo professionale: Psicologo Specializzando

Tipologia del rapporto di lavoro: Tirocinante, a tempo determinato (500 ore), a tempo parziale.

Azienda / Ente: Centro UVA, Neurologia B, del DAI Malattie Neurologiche- Azienda Policlinico Umberto I di Roma.

Tipologia: Tirocinio pre-lauream

Da giugno 2007 a dicembre 2007

Profilo professionale: tirocinante

Tipologia del rapporto di lavoro: Tirocinante, a tempo determinato (500 ore), a tempo parziale.

Azienda / Ente: Consultorio Familiare, Distretto Sanitario n.4, Azienda Sanitaria Locale Avellino 1 .

Tipologia: Tirocinio laurea triennale

Da agosto 2004 a febbraio 2005.

Profilo professionale: tirocinante

Tipologia del rapporto di lavoro: Tirocinante, a tempo determinato (683 ore), a tempo parziale.

II. Trials clinici di fase II e III, condotti sulla Malattia di Alzheimer presso il DAI- Neurologia e Psichiatria, oggi Neuroscienze Salute Mentale dell'Azienda Policlinico Umberto I – Dipartimento di Neurologia e Psichiatria, oggi Dipartimento Neuroscienze Umane- Sapienza Università di Roma:

1. ABIIVIE: Clinical Study Protocol M15-566. A Phase 2 Multiple Dose, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ABBV-8E12 in Subjects with Early Alzheimer's Disease.
2. ACADIA: A Double-Blind, Placebo-Controlled, Relapse Prevention Study Of Pimavanserin For The Treatment Of Hallucinations And Delusions Associated With Dementia-Related Psychosis Protocol Number: ACP-103-045.
3. AMARANTH: A 24-Month, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel- group, Efficacy, Safety, Tolerability, Biomarker, and Pharmacokinetic Study of AZD3293 in Early Alzheimer's Disease.
4. AXOVANT RVT-101-3001: A Phase 3, double-blind, randomized study of RVT-101 versus placebo when added to existing stable donepezil treatment in subjects with mild to moderate Alzheimer's disease.
5. AXOVANT RVT-101-3002: A long-Term, Open-Label Extension Study of the safety and tolerability of RVT-101 in Subjects with Alzheimer's Disease.
6. AZET: A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled and Delayed-Start Study of LY3314814 in Mild Alzheimer's Disease Dementia (The DAYBREAK Study). BAN: Studio controllato con placebo, in doppio cieco, a gruppi paralleli, con disegno randomizzato adattivo Bayesiano, di determinazione del regime posologico, condotto per valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia di BAN2401 in soggetti affetti da malattia di Alzheimer a esordio precoce.
7. BIOGEN: A Phase 3 Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Aducanumab (BIIB037) in Subjects with Early Alzheimer's Disease.
8. CREAD: A Phase III, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Efficacy And Safety Study Of Crenezumab In Patients With Prodromal To Mild Alzheimer's Disease.
9. EARLY, JANSSEN: A Phase 2b/3 Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled, Parallel Group, Multicenter Study Investigating the Efficacy and Safety of JNJ-54861911 in Subjects who are Asymptomatic At Risk for Developing Alzheimer's Dementia.
10. GANTENERUMAB: A Phase III Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Multicenter Efficacy And Safety Study Of Gantenerumab In Patients With Mild Alzheimer's Disease.
11. GENENTECH: A Phase II, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Efficacy, And Safety Study Of Mtau9937a In Patients With Prodromal To Mild Alzheimer's Disease.
12. GERAS II: Studio osservazionale della durata di 6 mesi sui costi e sull'impiego delle risorse nel morbo di Alzheimer in Europa.
13. GRADUADE: Studio Di Efficacia E Sicurezza Di Fase Iii, Multicentrico, Randomizzato, In Doppio Cieco, Controllato Con Placebo E A Gruppi Paralleli Volto A Valutare Efficacia E Sicurezza Di Gantenerumab In Pazienti Affetti Da Malattia Di Alzheimer In Fase Iniziale

(Da Prodromica A Lieve).

14. LUNDBECK 14862A: Randomised, double-blind, parallel-group, placebo-controlled, fixed-dose study of Lu AE58054 in patients with mild-moderate Alzheimer's disease treated with donepezil.
  15. LUNDBECK 14861B: An open-label extension study to evaluate the long-term safety and tolerability of Lu AE58054 as adjunctive treatment to donepezil in patients with mild-moderate Alzheimer's Disease.
  16. LZAN: Effect of Passive Immunization on The Progression of Alzheimer's Disease: Solanezumab (LY2062430) Versus Placebo.
  17. LZAO: Continued Efficacy and Safety Monitoring of Solanezumab, an Anti-Amyloid B Antibody in Patients with Alzheimer's Disease.
  18. LZAX: Effect of Passive Immunization on the Progression of Mild Alzheimer's Disease: Solanezumab (LY2062430) Versus Placebo.
  19. MERCK: A Phase III, Randomized, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Double-Blind Clinical Trial to Study the Efficacy and Safety of MK-8931 (SCH 900931) in Subjects with Amnesic Mild Cognitive Impairment Due to Alzheimer's Disease (Prodromal AD).
  20. ROCHE: Studio Di Fase II, Multicentrico, Randomizzato, In Doppio Cieco, A Gruppi Paralleli, Controllato Con Placebo, Per La Valutazione Dell'efficacia E Della Sicurezza Di Ro4602522 In Aggiunta Alla Terapia Di Base Con L'inibitore Dell'acetilcolinesterasi Donepezil o Rivastigmina In Pazienti Affetti Da Malattia Di Alzheimer Di Gravità Moderata.
  21. SERVIER: Efficacy and safety of 3 doses of S 38093 (2, 5 and 20 mg/day) versus placebo, in co-administration with donepezil (10 mg/day) in patients with moderate Alzheimer's Disease. A 24-week international, multi-centre, randomised, double-blind, placebo-controlled phase IIb study.
  22. TANGO: A Phase 2 Placebo-Controlled, Double-Blind, Enriched Enrollment Randomized Withdrawal Study to Evaluate the Efficacy and Safety of BIIB074 in Treating Pain Experienced by Subjects With Confirmed Small Fibre Neuropathy That is Idiopathic or Associated With Diabetes Mellitus.
  23. TOMM40\_301: A Double Blind, Randomized, Placebo Controlled, Parallel Group Study to Simultaneously Qualify a Biomarker Algorithm for Prognosis of Risk of Developing Mild Cognitive Impairment due to Alzheimer's Disease (MCI due to AD) and to Test the Safety and Efficacy of Pioglitazone (AD-4833 SR 0.8 mg QD) to Delay the Onset of MCI due to AD in Cognitively Normal Subjects Biomarker Qualification for Risk of MCI due to AD and Safety and Efficacy Evaluation of Pioglitazone (AD-4833 SR 0.8 mg QD) in Delaying its Onset.
  24. TOMM40\_302: A Validation Study to Determine Performance Characteristics and Normative Values for Common Cognitive Instruments used to Detect Dementia and Lesser Cognitive Impairments in the Elderly
- III. Certificato ICH GCP di Good Clinical Practice (Investigator Version) in data 27/06/2017.
- IV. Certificazione per la somministrazione di test per trials clinici:
- ADAS-Cog, ADCS MCI ADLI, FAQ, NPI, MMSE, rilasciata da Medavante–Calibrated for Certainty, in data 21.03.2018.
  - MMSE, ZBI, KSS, EQ-5D-5L, ACP, rilasciata da Bracket-Your Partner - in data 8.11.2017.

- HRUQ, NAB-DLM-DLA, APWB, PRO-ObsRO, GDS, CDR, rilasciata da Medavante –Calibrated for Certainty-, in data 30.10.2017.
- Columbia Suicide Severity Rating Scale (C-SSRS), rilasciata dal Center for Suicide Risk Assessment, in data 17.09.2017.
- CSSRS, PACC, RBANS, rilasciata da Medavante –Calibrated for Certainty-, in data 11.08.2017.
- EQ-5D5L, NPI-Q, QoI-Q, ZCI-AD, C-SSRS, RTQ, rilasciata da Bracket-Your Partner - in data 3.05.2017.
- ADAS-Cog, MMSE, ADCS-ADL, FAQ RBANS, CDR, EQ-5D, rilasciata da Bracket-Your Partner - in data 22.3.2017.
- Clinical Dementia Rating Scale (CDR) dalla Washington University School of Medicine e ADRC –Alzheimer’s Disease Research Center-, in data 23.06.2016.
- ADAS-Cog 13, R-BANS, MMSE, TEST DI FLUENZA VERBALE PER LETTERA, TEST DI FLUENZA VERBALE PER CATEGORIA, DIGIT SYMBOL CODING, ADCS-ADL, NPI, RUD-Lite, EQ-5D-5L, rilasciata da COGSTATE- Simplifying the Measurement of Cognition- in data 9.03.2016.
- PQD, EQ-5D, NPI, ADCS MCI ADLI, ADAS-Cog, RBANS, MMSE, CDR rilasciata da Medavante Calibrated for Certainty-, il 9.10.2015.
- Clinical Dementia Rating Scale (CDR), rilasciata da Medavante –Calibrated for Certainty- in data 10.09.2015,
- MMSE, ADCS-MCI-ADLI, ADAS-Cog, R-BANS, COGNITIVE BATTERY, GDS, EQ-5D, NPI, CDR, TOMM-CDR, TMT-A, B, COWAT, DIGIT Span, Digit Symbol Coding, Cerad, rilasciata da Medavante Calibrated for Certainty-, il 17.06.2015.
- MMSE, Batteria Neurocognitiva, Clinician’s Global Impression of Change (CGIC), Geriatric Depression Scale (GDS), IQCODE, Neuropsychiatric Inventory (NPI), ADCS-ADL-PI, ADCS-Self Rating (MCFSI), rilasciata da NEURO.COG –Reliable Responsive- in data 25.02.2015.
- Adas.Cog, CDR-SB, FCSRT-IT, NTB, I40-MCBACC, rilasciata da Bracket-Your Partner - in data 11.05.2012.
- ADAS.COG, ADCS-ADL, CDR-SB, MMSE, NPI, QoL-AD, RUD-Lite rilasciata da Bracket-Your Partner - in data 5.05.2011.
- Adas-Cog, ADCS-ADL, rilasciata da United BioSource Corporation (UBC), in data 24.08.2009.

V. Somministrazione, elaborazione, interpretazione dei seguenti test cognitivi nella pratica clinica:

MMSE-Mini Mental State Examination, MODA-Milan Overall Dementia Assessment, MoCA-Montreal Cognitive Assessment, ADL-Activities Of Daily Living, IADL-Instrumental Activities of Daily Living, NPI-UCLA Neuropsychiatric Inventory, MMPI-2 rf, SCL-90, STAI Y1-Y2, Beck Depression Inventory BDI-II Wais-IV, Wechsler Memory Scale, MDB-Mental Deterioration Battery, Lista delle 15 parole di Rey, Figura complessa di Rey, Test di Memoria di prosa, Digit Span, Test di Corsi, Visual Search, Trail making test, Fluenze lessicali per lettera e per categoria, Boston Naming Test, Token test, FAB-Frontal Assessment Battery, test dell’Orologio, Test dell’Aprassia ideomotoria e buccofacciale, Test di Stroop, Matrici Progressive di Raven ‘38 e ‘47, Wisconsin Card Sorting Test, Aachener Aphasia Test, WAIS-IV.

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

Roma, 24.06.2019

Letizia Imbriano