

## INFORMAZIONI PERSONALI DANIELA COMMODARI

10/2018–ONGOING **Clinical Study Coordinator**

---

Policlinico Umberto I, Roma (Italia)

---

A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Investigate the Effect of Lepodisiran on the Reduction of Major Adverse Cardiovascular Events in Adults with Elevated Lipoprotein(a) who have Established Atherosclerotic Cardiovascular Disease or Are at Risk for a First Cardiovascular Event – ACCLAIM-Lp(a) (J3L-MC-EZEF)

---

Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare l'impatto di olpasiran sugli eventi cardiovascolari maggiori nei pazienti con malattia cardiovascolare aterosclerotica e livelli elevati di lipoproteina (a) (Studio CVOT-20180244)

---

Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo di ISIS 678354 somministrato per via sottocutanea a pazienti affetti da ipertrigliceridemia grave (ISIS 678354-CS5)

---

Estensione dello studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo di ISIS 678354 somministrato per via sottocutanea a pazienti affetti da ipertrigliceridemia grave (ISIS 678354-CS15)

---

Studio di estensione in aperto di AKCEA-APOCIII-LRx somministrato per via sottocutanea a pazienti affetti da sindrome da chilomicronemia familiare (FCS) (Studio Ionis\_678354-CS13)

---

Studio in due parti (inclisiran verso placebo in doppio cieco [Anno 1] seguito da inclisiran in aperto [Anno 2]) randomizzato, multicentrico, per valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia di inclisiran in adolescenti (da 12 a meno di 18 anni) con ipercolesterolemia familiare eterozigote e livelli elevati di colesterolo LDL (Studio ORION-16, CKJX839C12301)

---

Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su AKCEA-APOCIII-LRx somministrato per via sottocutanea a pazienti affetti da sindrome da chilomicronemia familiare (Studio Ionis\_678354-CS3)

---

Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo per valutare l'impatto della riduzione della lipoproteina (a) con TQJ230 sugli eventi cardiovascolari maggiori in pazienti con malattia cardiovascolare accertata (Studio CTQJ230A12301)

---

Trattamento di pazienti dislipidemici ad alto e ad altissimo rischio per la prevenzione di eventi cardiovascolari in Europa - studio osservazionale multinazionale (Studio SANTORINI)

---

Preferenze dei pazienti sui percorsi per farmaci Inibitori del PCSK9 e costi relativi a tale percorso a carico del paziente: uno studio osservazionale trasversale (Studio PRIOR-PCSK9)

---

Studio di Fase 2, randomizzato, controllato con placebo sulla sicurezza e sull'efficacia di Evinacumab (Anticorpo Anti-ANGPTL3) dopo la somministrazione a dosi ripetute in pazienti affetti da Ipertrigliceridemia Grave (SHTG) a rischio di pancreatite acuta (Studio R1500-HTG-1522)

---

Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo sulla sicurezza e sull'efficacia della variazione delle dosi e dei regimi posologici di evinacumab in pazienti con ipercolesterolemia persistente nonostante la terapia modificante il profilo lipidico con dosaggio massimo tollerato (Studio R1500-CL-1643)

---

Registro di valutazione osservazionale del lomitapide a livello globale (Studio LOWER)

---

Studio in aperto per valutare sicurezza, tollerabilità ed efficacia di Lomitapide per il trattamento di pazienti affetti da Sindrome Chilomicronemica Familiare (Studio LOCHNES)

---

Studio di registro relativo ai dati di mondo reale dei pazienti trattati con Alirocumab (Studio OMERO)

---

## ESPERIENZA PROFESSIONALE

06/2019–ONGOING **Incarico di Collaborazione Esterna**

---

Policlinico Umberto I, Roma (Italia)

---

Responsabile attività formative e di e-learning per il Master in Ricerca Clinica: Metodologia, Farmacovigilanza, Aspetti Legali e Regolamentari - Sapienza Università di Roma

---

- 10/2018–06/2020**      **Farmacista designata alla preparazione del Farmaco Sperimentale**  
Policlinico Umberto I, Roma (Italia)  
Studio di Fase 2, randomizzato, controllato con placebo sulla sicurezza e sull'efficacia di Evinacumab (Anticorpo Anti-ANGPTL3) dopo la somministrazione a dosi ripetute in pazienti affetti da Ipertrigliceridemia Grave (SHTG) a rischio di pancreatite acuta (Studio R1500-HTG-1522)  
  
Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo sulla sicurezza e sull'efficacia della variazione delle dosi e dei regimi posologici di evinacumab in pazienti con ipercolesterolemia persistente nonostante la terapia modificante il profilo lipidico con dosaggio massimo tollerato (Studio R1500-CL-1643)
- 03/2017-03/2018**      **Stage Formativo**  
Clinical Trial Center, Policlinico Umberto I, Roma (Italia)  
Ricezione e registrazione di Studi clinici ed Emendamenti presentati, Verifica della completezza della documentazione, Consulenza agli Sperimentatori Principali
- 03/2012-06/2016**      **Farmacista Collaboratrice**  
Farmacia Nova Salus, Corso Trieste 29 Roma (Italia)  
Servizio al banco, Magazzino, Tariffazione ricette
- 05/2011-11/2011**      **Tirocinio Formativo**  
Farmacia Tuscolana, via Tuscolana 490 Roma (Italia)  
Assistenza banco, Magazzino, Gestione farmaci da frigo
- 09/2008-04/2011**      **Tesista**  
Laboratori CNR del Dipartimento di Biochimica dell'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma-Policlinico Gemelli Roma (Italia)  
Studio di ricerca svolto su "L'attività antimicrobica dell'Epcidina-20 e -25 umane"
- 12/2005-03/2006**      **Tecnico di Laboratorio Galenico**  
Farmacia Badolato, Via Pantelleria 13 Roma (Italia)  
Addetta al laboratorio galenico, Gestione del magazzino

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

---

- 05/2018**      **MASTER di II Livello in Ricerca Clinica: Metodologia, Farmacovigilanza, Aspetti Legali e Regolamentari**  
Università Sapienza di Roma  
Titolo della Tesi "*Fast Feasibility: un nuovo metodo di analisi di fattibilità di uno studio clinico*"  
Relatore Dott. Roberto Poscia  
Votazione 110 e lode/110
- 01/2012**      **ABILITAZIONE all'esercizio della professione di Farmacista**  
Università della Calabria, Cosenza  
Votazione 441/500

- 05/2011      **LAUREA in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche**  
Università Sapienza di Roma  
Titolo della Tesi "*L'attività antimicrobica dell'Epicidina-20 e -25 umane*"  
Relatore Prof. Fabio Altieri, Dott. Alberto Vitali  
Votazione 110/110
- 07/2000      **DIPLOMA MAGISTRALE**  
Istituto Maria Ausiliatrice, Soverato (CZ)  
Votazione 100/100

## CONFERENZE E SEMINARI

---

- 15/12/2023      **Relatrice**  
*Volevo fare il farmacista: Il Farmacista e le sperimentazioni cliniche*  
Sapienza Università di Roma, Italia  
15/12/2023
- 15/11/2024      **Relatrice**  
*Raccolta dati di Real World: il punto di vista del data manager*  
REAL NET: Networking a supporto del Real World  
Milano, Italia  
15/11/2024

## PUBBLICAZIONI

---

- 1) D'Erasmus L, Commodari D, Di Costanzo A, Minicocci I, Polito L, Ceci F, Montali A, Maranghi M, Arca M.  
EVOLVING TREND IN THE MANAGEMENT OF HETEROZYGOUS FAMILIAL HYPERCHOLESTEROLEMIA IN ITALY: A RETROSPECTIVE, SINGLE CENTER, OBSERVATIONAL STUDY; Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Diseases (2020) 30, 2027-2035  
I.F. = 3.70
- 2) Laura D'Erasmus, Ilenia Minicocci, Alessia Di Costanzo, Giovanni Pigna, Daniela Commodari, Fabrizio Ceci, Anna Montali, Francesca Brancato, Ilaria Stanca, Antonio Nicolucci, Andrea Ascione, Nicola Galea, Iacopo Carbone, Marco Francone, Marianna Maranghi, and Marcello Arca  
CLINICAL IMPLICATIONS OF MONOGENIC VERSUS POLYGENIC HYPERCHOLESTEROLEMIA: LONG-TERM RESPONSE TO TREATMENT, CORONARY ATHEROSCLEROSIS BURDEN AND CARDIOVASCULAR EVENTS.  
JAMA (2021 May 4; 10(9): e018932
- 3) Alessia Di Costanzo\* , Ilenia Minicocci, Laura D'Erasmus\* , Daniela Commodari, Stella Covino, Simone Bini, Ameneh Ghadiri, Fabrizio Ceci, Marianna Maranghi, Alberico L. Catapano, Marta Gazzotti, Manuela Casula, Anna Montali, Marcello Arca  
REFINEMENT OF PATHOGENICITY CLASSIFICATION OF VARIANTS ASSOCIATED WITH FAMILIAL HYPERCHOLESTEROLEMIA: IMPLICATIONS FOR CLINICAL DIAGNOSIS, Journal of Clinical Lipidology (2021) 000, 1-10
- 4) Is bempedoic acid a drug for female subjects? Preliminary analysis in an Italian cohort / Iurato, Chiara; Acitelli, Elisa; D'Erasmus, Laura; Borza, Francesca; Di Nuzzo, Pasquale; Castellese, Jacopo; Arizaj, Ina; Commodari, Daniela; Fontana, Mario; Maranghi, Marianna. - In: ATHEROSCLEROSIS. - ISSN 0021-9150. - 395:(2024). [10.1016/j.atherosclerosis.2024.117996]

CERTIFICAZIONI
 

---

12/2022	CERTIFICAZIONE ICH-GCP ICH GOOD CLINICAL PRACTICE E6 (R2)
05/2021	CERTIFICAZIONE IATA Dangerous Goods Regulations (DGR)
10/2011	Certificato "PRIVATE ENGLISH IELTS" "Live and Learn Homestays Ltd", Birmingham UK Livello iniziale: Upper Intermediate, Livello finale: Advanced

 COMPETENZE PERSONALI
 

---

Lingua madre ITALIANO

Lingue straniere

	COMPRENSIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
INGLESE	B2	B2	B2	B2	B2

Livelli: A1 e A2: Utente base - B1 e B2: Utente autonomo - C1 e C2: Utente avanzato  
Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

Competenze professionali

Conoscenza ed utilizzo dei Registri AIFA online  
 Dispensazione Farmaci  
 Ordinazione, preparazione ed evasione ordini  
 Gestione magazzino e scorte  
 Gestione DPC e Webcare  
 Preparazioni magistrali ed officinale  
 HPLC, MALDI-TOF, Tecniche Elettroforetiche, Protein Sequencer  
 Ottima conoscenza di Microsoft Word, Excel, Access

Ottima capacità di problem solving  
 Ottime capacità relazionali e comunicative

Patente di guida B

## Competenze digitali

## AUTOVALUTAZIONE

Elaborazione  
delle informazioni

Comunicazione

Creazione di  
contenuti

Sicurezza

Risoluzione di  
Problemi

Utente Avanzato

Utente Avanzato

Utente Autonomo

Utente Autonomo

Utente Avanzato

**Dati personali** Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali".

La sottoscritta dichiara di essere consapevole che il presente curriculum vitae sarà pubblicato sul sito istituzionale dell'Ateneo, nella Sezione "Amministrazione trasparente", nelle modalità e per la durata prevista dal d.lgs. n. 33/2013, art. 15.

Data

f.to

Data, 07 Luglio 2025