

Curriculum vitae

Annamaria Cattelan

Percorso formativo

Laurea in Medicina e Chirurgia il 16-07-1988 presso l'Università di Padova, con voto 110/110 e lode

1992-Specializzazione in Malattie dell'Apparato Respiratorio e Tisiologia

1998-Specializzazione in Malattie Infettive e Tropicali

2018 Abilitazione Scientifica Nazionale come Professore di II fascia nel settore concorsuale 06/D4

Posizioni lavorative

1988 /1990 Assistente volontario presso la Clinica Medica II dell'Università di Padova

1991/92 Vincitrice di concorso, per titoli e colloquio, per una borsa di studio indetto dall'Istituto Superiore di Sanità, "Lotta all' AIDS anno finanziario 1991"

1992 /1996 Assistente Medico presso la Divisione di Malattie Infettive e Tropicali dell'Azienda Ospedaliera di Padova

1996/2007 Dirigente Medico di I° livello della Unità Operativa di Malattie Infettive e Tropicali di Padova Azienda Ospedaliera di Padova

2004/2005 Incarico Dirigenziale di Alta Specialità su "Problematiche diagnostico-terapeutiche dell'immunodepresso" presso Azienda Ospedaliera di Padova

2006/2007 Incarico Dirigenziale di Struttura Semplice su "Diagnosi, terapia e prevenzione delle infezioni dell'immunodepresso" presso Azienda Ospedaliera di Padova

2007/2015 Incarico di Direttore di Struttura Complessa di Malattie Infettive presso l'Azienda ULSS 18 di Rovigo.

2015 a tutt'oggi - Incarico di Direttore di Struttura Complessa di Malattie Infettive presso l'Azienda Ospedaliera di Padova

2020 a tutt'oggi- Incarico di Coordinatore del Dipartimento Funzionale Aziendale "Immunoematologico"

2021 a tutt'oggi- Incarico di Coordinatore del Dipartimento Interaziendale di malattie Infettive

2020 a tutt'oggi - Componente del Comitato Tecnico Scientifico del tavolo Regione Veneto su Emergenza COVID

Maggio 2022 a tutt'oggi - Componente "Task Force regionale" per la definizione di misure di prevenzione e controllo delle emergenze sanitarie di origine infettiva, ambientale e radiologica nell'ambito del Gruppo Operativo Risposta Rapida Regionale (G.O.R.R.) per le emergenze in sanità pubblica"

Altre attività Istituzionali

Dal 2019 ad oggi Componente del Gruppo Multidisciplinare Regionale “ Piano Nazionale di Contrasto dell'Antimicrobico Resistenza (2017-2020)” Approvazione dei documenti recanti “ Strategia Regione Veneto per L'uso corretto degli antibiotici in ambito umano” e “Piano regionale per la sorveglianza, la prevenzione e il controllo delle infezioni correlate all'assistenza (ICA)

Dal 2015 Componente della Commissione Ospedaliera per il controllo delle infezioni correlate all'assistenza (CIO) dell'Azienda Ospedaliera di Padova e del connesso Gruppo Operativo per il controllo delle infezioni correlate (ultima Deliberazione del Direttore Generale n. 497 del 02/05/2019) dove partecipa attivamente alla revisione di protocolli, procedure e alla sorveglianza microbiologica. In collaborazione con la DM ha partecipato all'organizzazione di Corsi aziendali annuali sulla gestione delle infezioni e sul controllo della diffusione dei germi multiresistenti

Nel 2010 - Membro della Commissione Regionale di Area Vasta Venezia-Rovigo con il ruolo di vicepresidente con Delibera n° 995 del 26/11/2009 e successivi aggiornamenti.

Nel 2010 - Membro del Comitato per la Sperimentazione Clinica della Provincia di Rovigo con Decreto del DG n° 374 dell'11-05-2010.

Attività Didattica

2014/2019 - Docenza ai Corsi di Formazione intra-aziendale dell'ULSS 18 con titolo “Prevenzione del rischio biologico nelle strutture sanitarie”

2014/2018 “Le procedure di accettazione, raccolta, conservazione e trasporto dei campioni per indagini microbiologiche”

2014/2018 - “Gestione e controllo del rischio infettivo in ospedale”

2007-2011 - Docenza all'interno dei Corsi indetti dalla Regione Veneto con D. M. 30/10/1990 recante la “ Disciplina dei corsi di Formazione e di aggiornamento professionale per il personale medico dei reparti di ricovero di Malattie Infettive”.

Scuola per infermieri professionali di Padova:

a.s.1993/94 Discipline: Principi di Igiene-epidemiologia e profilassi- 1° anno

Igiene Ospedaliera -2° anno – Malattie Infettive -3° anno

a.s. 1994/95 Discipline: Igiene Ospedaliera-2° anno –;Malattie Infettive- 3° anno

a.s. 1995/96 Discipline: Malattie Infettive- 3° anno

1991-1995 “ Corso di perfezionamento “ Dipendenze patologiche” presso la Facoltà di Psicologia dell’Università di Padova

2014/2018 - Attività didattica di terza missione presso scuole Medie Inferiori e Superiori di Padova nell’ambito delle tematiche della prevenzione/conoscenza dell’infezione da HIV

Attività di “tutor” ad oggi nell’ambito della Scuola di Specializzazione di Malattie Infettive dell’Università di Padova; in questa veste segue costantemente gli specialisti in formazione che frequentano la Unità di Malattie Infettive dell’Azienda Policlinico di Padova.

Dal 2007 ad oggi svolge ruolo di “tutor” presso la Scuola di Specializzazione di Malattie Infettive e Tropicali dell’Università di Ferrara; in questa veste segue costantemente gli specialisti in formazione che frequentano la Unità di Malattie Infettive dell’Azienda Policlinico di Padova.

2013/2014 - Docenza di Malattie Infettive - Diagnosi e Cura di HIV/AIDS presso la scuola di Specializzazione Medicina Interna presso Università di Padova

Dal 2016 ad oggi - Docenza di Microbiologia e Microbiologia Clinica presso la Scuola di Specializzazione di Ortopedia dell’Università di Padova

Dal 2021- Docenza di Malattie Infettive presso la Scuola di Specializzazione di Anestesia e Rianimazione dell’Università di Padova

Dal 2021- Docenza di Malattie Infettive presso la Scuola di Specializzazione di Ematologia dell’Università di Padova

Correlatrice di numerose tesi laurea in Medicina e Chirurgia o Specializzazione in Malattie Infettive e Tropicali (alcune in dettaglio) :

- “Valutazione della tossicità ematologica in corso di terapia con Interferone peghilato e Ribavirina in pazinte con epatite cronica C”.
- “Atazanavir/ritonavir in combinazione con nevirapina come strategie terapeutica di risparmio della classe degli inibitori nucleosidici della trascrittasi inversa di HIV: studio pilota in pazienti HIV-positivi “Haart-experienced”.
- “ La terapia antiretrovirale ad elevata efficacia (HAART) nel trattamento del sarcoma di Kaposi AIDS correlato: studio prospettico”.
- “La febbre nel paziente neoplastico: revisione della letteratura e studio prospettico in un reparto di oncologia medica”.
- “ Il lavaggio broncoalveolare (BAL) nella diagnosi della patologia infettiva nel trapianto di polmone: esperienza di Padova”.
- “ Mediastinite da Cryptococcus neoformans: una nuova realtà clinica nell’epoca della terapia antiretrovirale ad elevata efficacia”.

- “Le infezioni batteriche, virali, fungine nel paziente sottoposto a trapianto di polmone: esperienza di Padova”.
- “Terapia antiretrovirale con inibitori della proteasi di HIV nel trattamento del sarcoma di kaposi AIDS correlato”.
- “Storia naturale e trattamento del Sarcoma di Kaposi epidemico: studio prospettico di 24 casi osservati a Padova”.
- “ Malaria d’importazione: analisi retrospettiva dei casi a Padova nel decennio 2005-2015.”.
- “ Terapia dell’infezione da HCV con antivirali diretti:analisi di una coorte soggetti HIV/HCV trattati a Padova nel 2015-2016”.
- “ Il metabolismo osseo nell’infezione da HIV: l’esperienza della coorte padovana”.
- “ Nuove diagnosi di HIV in stadio avanzato a Padova dal 2008 al 2018. Caratteristiche demografiche, quadri clinici e comorbidità”.
- “Studio osservazionale multicentrico sull’analisi dell’efficacia dei regimi di ottimizzazione/semplificazione nei pazienti HIV positivi e virosoppressi”.
- “ La patologia neoplastica AIDS-correlata e non-AIDS correlata nella coorte padovana di pazienti con infezione da HIV nel periodo 1996-2018”.
- “La scintigrafia polmonare con GA 67 nella diagnosi di pneumocistosi nei pazienti HIV-positivi”.
- “ Covid 19: Caratteristiche Demografiche Cliniche e dati di Outcome di una Coorte di pazienti ricoverati presso l’ Unità di Malattie Infettive di Padova”
- " Infezioni da SARS-COV2 nel paziente grande anziano, esperienza maturata nell' U.O.C. di Malattie Infettive e Tropicali dell'Azienda Ospedaliera di Padova:
Studio retrospettivo.
- Pattern clinici del COVID-19 in rapporto allo stato vaccinale: studio prospettico.

Attività Clinica

L’attività clinica è stata svolta da 25 anni in ambito infettivologico, coprendo gli aspetti clinico-terapeutici e di diagnostica microbiologica avanzata.

L’attività clinica si svolge quale responsabile di UOC dal 2010, comprendente attività di ricoveri ordinari, Day-hospital, ambulatori e consulenze per gli altri reparti dell’Azienda Ospedaliera, coprendo tutti i campi dell’Infettivologia, quali gestione dell’infezione da HIV, infezioni dei soggetti

trapiantati d'organo, infezioni post-chirurgiche in particolare in cardiocirurgia ed ortopedia, infezioni dell'immunocompromesso in oncologia e reumatologia, infezioni in pediatria.

Dal febbraio 2020 la UOC di Malattie Infettive è centro di riferimento per COVID-19; ha effettuato circa 450 ricoveri ordinari oltre ad una intensa attività di screening.

Ha organizzato il percorso assistenziale per i pazienti affetti da SARS Cov 2 afferenti all'Azienda Ospedale Università di Padova ed il Triage Avanzato di Malattie Infettive.

E' autrice del percorso assistenziale (PA) per i pazienti affetti da HIV/AIDS (deliberato dal Consiglio Direttivo nel Maggio 2012) e visibile nel sito internet Azienda Ospedaliera di Padova (intranet). E' inoltre consulente infettivologo in regime di convenzione presso l'Istituto Oncologico Veneto (IOV). Ha ottenuto Accreditemento Istituzionale disposto dai programmi della Regione Veneto e dell' "Accreditation Canada International".

Attività di Ricerca

L'attività di ricerca è stata svolta per oltre un ventennio coerentemente nel campo delle Malattie Infettive e della Microbiologia Clinica. Ne fanno fede 170 pubblicazioni recensite su PubMed. I dati bibliometrici (Scopus) riportano 2369 citazioni con un h index di 30

I principali campi della produzione scientifica sono:

- Infezione da HIV: ottimizzazione dei regimi terapeutici ; studi sugli effetti collaterali della terapia antiretrovirale; polimorbidità in particolare nel paziente anziano; diagnosi e gestione del sarcoma di Kaposi ; infezioni opportunistiche.
- Malattie da patogeni Tropicali e da importazione: sono stati prodotti lavori originali su malaria da importazione ; sulla epidemia da virus West Nile , casi di Chikungunya e infezione da virus Zika ;
- Diagnostica e terapia delle infezioni ospedaliere e delle sepsi: Numerosi studi sono stati condotti in collaborazione con gruppi di ricerca nazionali; in essi la dott.ssa Cattelan era presente nel comitato promotore/coordinatore in alcuni e come Unità partecipante in altri. Di particolare rilievo e continuità è la contribuzione alla coorte nazionale ICONA che arruola pazienti con infezione da HIV.
- Diagnostica e clinica dell'infezione da SARS-COV-2: ha condotto numerosi studi clinici nell'ambito della pandemia COVID-19

Ha partecipato con il ruolo di **Principal-Investigator e/o Study-Coordinator** e/o **Co-investigator** a numerosi trials clinici in ambito HIVe HCV sia nazionali che internazionali, ed in ultimo a trial terapeutici internazionali per COVID-19. Di seguito vengono riportati i principali:

- **STUDIO PRADAR:** A prospective, randomized, open-label trial of two abacavir/lamivudine based regimen (ABC/3TC + darunavir/ritonavir or ABC/3TC + raltegravir) in late presenter naïve patients (with CD4 count <200 cells/ μ L – advanced HIV disease)". Prot 3565/AO/15. verb. 30/07/2015
- **STUDIO DUAL:** Studio multicentrico di Duplice duplice con Darunavir/rtv e Rilpivirina QD vs terapia tripla in pazienti con viremia soppressa: efficacia virologica e valutazione della

morbilità non-Hiv correlata”. Studio HLS03/2012-DUAL. Fase III. N. EudraCT 2012-005192-14. Prot. 3591/AO/15. verb. 10/09/2015

- **STUDIO STORE:** Italian Observational, Multicenter Study in HIV- positive, virosuppressed patients currently in treatment with ritonavir-boosted Protease Inhibitors. (STORE). Prot. TMC114FDIHTX4003
- **STUDIO ICONA:** “ Italian Cohort Naïve Antiretroviral- 3811/AO/2016
- **STUDIO GEMINI:** Fase III, randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, a gruppi paralleli, di non inferiorità per valutare l’efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di dolutegravir associato a lumivudina rispetto a dolutegravir associato a tenofovir/ emtricitabina negli adulti infetti da HIV- 1 naive al trattamento. Eudract 2015-004418-95. Studio 204861
- **STUDIO PRESTIGIO:** Registro dei pazienti con infezioni da HIV- 1 con Resistenza agli Inibitori della Transcrittasi inversa, dell’InteGrasi e della proteasi virale”. AOP/ 4677/AO/19
- **STUDIO “DIAMANTE”** Italian Retrospective and Prospective observation of antiretroviral treatment in patients taking Darunavir/cobicistat plus emtricitabine and tenofovir Alafenamide fumarate – DIAMANTE AOP/1476/18
- **STUDIO “IRENE”** “Osservatorio italiano delle micobatteriosi polmonari nontubercolari. (The Italian Registry of pulmonary Non- tuberculous mycobacteriosis) – IRENE.” AOP1387 (4455/AO/18) .
- **STUDIO PSEUDOMONAS AERUGINOSA:** Valutazione epidemiologica della resistenza agli antibiotici e del conseguente effetto sull’utilizzo di risorse sanitarie tra i soggetti affetti da infezioni da Pseudomonas aeruginosa in Italia. AOP/1411-2018
- **STUDIO EC-FTAF** sull’uso compassionevole Elvitegravir/Cobicistat/ emtricitabina /tenofovir/alafenamide. AIFA ha richiesto a SIMIT (Società di Malattie Infettive e Tropicali) di raccogliere i dati relativi all’uso di EC-FTAF.
- **STUDIO SO-CIOSe:** Analisi dell’efficacia dei regimi di ottimizzazione/semplificazione della terapia antiretrovirale in pazienti HIV positivi e virosoppressi: studio monocentrico
- **SPRING Study:** a phase III, randomized double blind study of the safety and efficacy of GSK1349572 50 mg once daily to raltegravir 400 mg twice daily both administered with fixed-dose dual nucleoside reverse transcriptase inhibitor therapy over 96 weeks in HIV-1 infected antiretroviral therapy naïve adult subjects
- **ICONA Study:** Italian cohort Naïve Antiretrovirals: studio osservazionale sui pazienti HIV positivi naïve alla terapia antiretrovirale
- **DHIVA Study:** Indagine epidemiologica sulla percezione della depressione in pazienti adulti con infezione da HIV
- **GUARD Study:** Studio osservazionale globale di coorte sul valore predittivo di effetti indesiderati in soggetti con infezione da epatite C trattati con interferone a lunga durata di azione e ribavirina

- **DIDI Study:** indagine sulla salute sessuale, riproduttiva ed emozionale della donna con infezione da HIV
- **MONO Study:** randomised trial comparing the introduction of an immediate or deferred new HAART regimen in failing HIV infected patients: the role of lamivudina monotherapy
- **COAT Study:** Switch from a current boosted rttv PI to ATV/rtv based HAART regimen. Effect on metabolic and hepatic toxicity in HIV/HCV coinfecting patients
- **Study TMC 114HIV4042:** “Post authorisation non-interventional study in HIV infected patients starting treatment with darunavir plus patients already in treatment, switched to commercial Prezista from the Italian Early Access program previously known as TMC114-C226 study”.
- **SNODO Study:** studio multicentrico, randomizzato, controllato, prospettico, in aperto per la valutazione dell’efficacia e della tollerabilità dello “switch” ad una HAART basata su nevirapina somministrata secondo due schedule giornaliere in pazienti HIV-1 positivi con viremia plasmatica soppressa”.
- **SIMIT-TDM study:** Studio osservazionale prospettico sulla correlazione tra concentrazione pre-dose di differenti Inibitori della proteasi determinata con tecnica ELISA e viremia plasmatici di HIV”
- **Studio ML 18243.** valutazione della velocità di caduta virale in pazienti naive trattati con una terapia a base di enfuvirtide in confronto a terapia standard.
- **Studio APV102002.** Studio di fase III, randomizzato, controllato, aperto, multicentrico a tre bracci di trattamento per la valutazione dell’efficacia e sicurezza di un regime antiretrovirale con Fosamprenavir/Lopinavir/ritonavir bid vs un regime a dosaggio incrementato di Fosamprenavir, vs un dosaggio standard di Fosamprenavir, per 24 settimane in pazienti pluri-experienced e in fallimento virologico
- **Studio 1182.48 (RESIST-2).** Studio di fase III, randomizzato in aperto volto a valutare la sicurezza ed efficacia di Tipranavir in associazione a Ritonavir (RTV booster) vs altri IP/RTV genotipicamente sensibili in pazienti HIV+ multitrattati .
- **Studio APV 30005.** Studio clinico di fase III in aperto volto a valutare la sicurezza nel lungo termine di regimi antiretrovirale contenenti GW 433908(Fosamprenavir) in pazienti HIV-positivi.
- **Studio BMS AI424-097 (studio SWAN).** Studio di fase IIIB, in aperto,randomizzato, multicentrico di sostituzione con Atazanavir nei soggetti infetti da HIV-1 che mostrino soppressione virologica ma abbiano necessità di un regime semplificato.
- **Studio DAP IE-01-02.** Studio di fase III, multicentrico, randomizzato in aperto, volto a valutare l’efficacia e la sicurezza della Daptomicina vs terapie convenzionali nel trattamento delle endocarditi e batteremie da S. Aureus.

- **Studio Lopinavir/Ritonavir in pazienti HIV+ (Studio SCPIO).** Studio osservazionale di fase IV di pazienti HIV+ che presentano una incompleta soppressione virale e che modificano l'associazione farmacologica con un regime terapeutico contenente Lopinavir/Ritonavir.
- **Studio MV 16721 (T-20).** Programma di accesso precoce multicentrico, in aperto con enfurvirtide (inibitore della fusione dell'HIV-1 T-20 Ro 29.9800) in associazione con regime antiretrovirale a scelta libera in pazienti con infezione da HIV avanzata.
- **Studio TCL10001.** Studio di fase I/II, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, in parallelo, controllato con placebo su tucaresol a due livelli di dosaggio (25 mg, 50 mg) in pazienti adulti con infezione da HIV-1, con livelli plasmatici di HIVRNA <50 copie/ml, in regime terapeutico HAART stabile da 3 mesi.
- **Studio ISS-PART.** Studio clinico sulla terapia intermittente con interruzione strutturata della terapia vs terapia continua in persone HIV+ in trattamento antiretrovirale con persistente soppressione della replicazione virale.
- **Studio PRO30017** di fase III multicentrico, randomizzato, in aperto sulla valutazione dell'efficacia di Amprenavir in associazione con Ritonavir vs altri inibitori della proteasi nel trattamento di pazienti HIV-1 positivi in fallimento terapeutico
- **Studio AG 1661-202** di fase III multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso adiuvante di confronto fra gli effetti virologici e immunitari della terapia antiretrovirale altamente attiva (HAART) più Remune con gli effetti di HAART più adiuvante Incompleto di Freud (IFA) in pazienti non trattati precedentemente con terapia antiretrovirale e con infezione da HIV-1
- **Studio ACTG A5116.** Studio multicentrico, randomizzato, in aperto, controllato volto a valutare l'efficacia di due potenti regimi antiretrovirale di semplificazione in pazienti HIV + che sono stati precedentemente arruolati nello studio ACTG 388 o che hanno risposto al primo regime di combinazione (viremia HIV <200 copie/ml).
- **Studio AG 1343-542** in fase III di confronto tra Viracept al dosaggio BID versus TID in combinazione con stavudina e lamivudina in pazienti HIV positivi naive per precedenti terapie antivirali
- **ACTG 388** Studio internazionale di fase III randomizzato, controllato di efavirenz o nelfinavir in combinazione con lamivudina/ zidovudina e indinavir in pazienti HIV positivi e numero di linfociti CD4+< 200 cell/μl o plasmaviremia di HIV >100000 copie/ml.
- **Studio IP1** dell'Istituto Superiore di Sanità multicentrico, randomizzato sull'impiego di inibitori della proteasi in pazienti affetti da infezione da HIV in fase avanzata (CD4+ <50 cell/μl) e precedenti terapie antivirali.
- **Studio SV14604** Studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, di fase III, comparativo di zidovudina + zalcitabina vs zidovudina+ Ro 31-8959 (inibitore della proteasi, saquinavir) in pazienti HIV+ non trattati con Cd4 >50 e < 350 cell/mmc
- **Studio LTI 07-10** Anfotericina B in dispersione colloidale per il trattamento delle micosi sistemiche in casi in cui sia controindicato l'uso della anfotericina B convenzionale: studio clinico di fase II/III

- Gilead Sciences **GS-US-540-5773** “A Phase 3 Randomized Study to Evaluate the Safety and Antiviral Activity of Remdesivir (GS-5734™) in Participants with Severe COVID-19 ”
- Gilead Sciences **GS-US-540-5774** “A Phase 3 Randomized Study to Evaluate the Safety and Antiviral Activity of Remdesivir (GS-5734™) in Participants with Moderate COVID-19 Compared to Standard of Care Treatment”
- Protocol No. : **HS216C17-Phase III** A Multi-center, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Phase III Clinical Study Evaluating the Efficacy and Safety of Favipiravir in the Treatment of patients with COVID-19-Moderate Type

Altre attività in ambito di ricerca e assistenza

Progetto di Ricerca sull’AIDS del Ministero della Sanità/Istituto Superiore di Sanità, contratto n° 8201.19 “Analisi delle procedure assistenziali come fattori di rischio occupazionale di infezione da HIV e sperimentazione di possibili strategie di controllo”.

Stesura delle “Procedure per l’utilizzo di cellule staminali midollari e periferiche dopo alte dosi di chemioterapia nell’adulto”.

Stesura di protocolli interni per l’approccio alle maggiori patologie infettive con l’obiettivo di standardizzare e razionalizzare i percorsi all’interno della UOC Malattie Infettive.

Componente del Gruppo di lavoro per la definizione delle seguenti procedure Aziendali:

- Procedura Disinfezione E Antisepsi
- PR: Inquadramento diagnostico e trattamento terapeutico delle infezioni dei tessuti molli e della fascite necrotizzante
- PR: Vaccinazione per virus della Rosolia e della Varicella in donne puerpere
- PDTA HIV/AIDS
- Percorso sulla gestione della violenza di genere

Estensore delle “Linee Guida di antibiotico terapia” per la ULSS 14 –Veneto

Revisione delle “Linee Guida di Antibiotico Profilassi in Chirurgia” e alla stesura di un manuale dal titolo “Manuale di Istruzioni Operative per la Raccolta , Conservazione e Trasporto di Campioni per Indagini Microbiologiche”, entrambi disponibili in intranet aziendale.

Stesura del protocollo per la gestione degli infortuni biologici a rischio di HIV e virus epatitici, anch’esso presente in intranet aziendale in collaborazione con la SOS Medicina Preventiva, la SOC medicina Trasfusionale e la Direzione Medica .

Nel 2017/2018 in collaborazione con SDA Bocconi School of Management e SIMIT (Società Italiana di Malattie Infettive e Tropicali), Direzione Generale AOPD partecipazione al Progetto di ricerca dal titolo: “Il PDTA per le persone affette da HIV in Triveneto 417/AO/17”

Stesura di Linee guida Italiane sull’utilizzo dei farmaci antiretrovirali e sulla gestione diagnostico-clinica delle persone con infezione da HIV-1 per l’anno 2010, 2011, 2012 consultabili al sito www.salute.gov.it/hiv

Dal 2016 ad oggi partecipazione al gruppo ISMIR, costituito da SIR (Società Italiana di Reumatologia) e SIMIT (Società Italiana di Malattie Infettive e Tropicali) per lo studio delle infezioni associate alle malattie reumatologiche e delle complicazioni infettive correlate all'impiego degli DMARDs (disease-modifying anti-rheumatic drugs) biologici e non biologici;

Dal 2015 ad oggi.partecipazione al gruppo di lavoro “ Geppo Cohort” (**Geriatric Patients Living with HIV/AIDS: a Prospective Multidimensional Cohort**)

Dal 2018 ad oggi partecipazione Gruppo di Lavoro Regionale per la prevenzione e la gestione delle infezioni da **Mycobacterium Chimaera** associate a interventi chirurgici con utilizzo dei dispositivi di riscaldamento/raffreddamento del sangue.

Nel 2015 Responsabile del Progetto per la Ricerca, l'Innovazione e l'HTA (PRIHTA)PRIHTA Regione Veneto dal titolo: ” Progetto pilota di analisi epidemiologica e terapeutica in pazienti HIV positivi nella Regione Veneto mediante i dati dei flussi amministrativi provenienti dai 10 Centri prescrittori di ARV del Veneto” approvato con DGRV n. 1523 del 31.07.2012, e successive note Con note prot . n. 174166 del 24.04.2015 e n. 182330 del 30.04.2015 e Delibera Direttore Generale di di Padova n. 687 del 14/05/2015

2016-2018 Responsabile scientifico del Corso AIDS Personale Medico dell'Azienda Ospedaliera di Padova, ULSS 16, ULSS 9, ULSS 18, ULSS 1 per l'Anno 2014 (legge 135/90) e successive edizioni negli anni 2016-2018 per tutti i Medici Infettivologici della Regione Veneto all'interno del Programma di Formazione istituito dalla Fondazione Scuola di Sanità Pubblica della Regione Veneto (corsi di formazione e aggiornamento professionale, in applicazione dell'art. 1, comma 1, lett. d), della L. 135/90 "Programma di interventi urgenti per la prevenzione e lotta contro l'AIDS", per il triennio 2016-2018 (Legge 05.06.1990, n. 135, D.M. 30.10.1990 modificato ed integrato dal D.M. 25.07.1995)

Ha partecipato come relatore e come responsabile scientifico a numerosi Convegni nazionali ed internazionali.

Iscritta alla Società Italiana di Malattie Infettive (SIMIT)

Iscritta all'European AIDS Clinical Society (EACS)

Membro dell'HIV/AIDS Italian Expert Panel

Padova, 04 Ottobre 2022

Prof.ssa Annamaria Cattelan