

Virgilio Sacchini ricopre il ruolo di Attending Surgeon nel Dipartimento di Senologia del Memorial Sloan-Kettering Cancer Center in New York ed e' Full Member Staff MSK.

Ha il ruolo Accademico di Professore Ordinario di Chirurgia al Weill Medical College of Cornell University di New York.

E' stato dal 1997 al 2000 vice-direttore della Reparto di Senologia dell'Istituto Europeo di Oncologia di Milano.

Virgilio Sacchini si e' laureato con lode presso l'Universita' degli Studi di Milano e specializzato in Chirurgia ed Oncologia.

Negli ultimi 20 anni ha partecipato come ricercatore in molteplici studi clinici sulla terapia e chemioprevenzione del carcinoma mammario, alcuni di questi condotti multicentricamente in Europa e coordinati dall'EORTC (European Organization for Research and Treatment of Cancer. E' ora impegnato negli studi clinici condotti Istituzionalmente al Memorial Sloan-Kettering e a livello Nazionale Americano nel gruppo NASBP e RTOG.

E' stato fino al settembre del 2011 membro del comitato di valutazione dei protocolli chirurgici istituzionali del Memorial Sloan Kettering (Surgical Protocol Committee MSKCC).

E' stato fino al settembre del 2011 membro del comitato di monitoraggio di tutti i protocolli del Memorial Sloan Kettering (Quality Control and Quality Assurance, data and Safety Monitoring Committee, MSKCC).

Dal 2005 e' citato annualmente nei "Best Doctors of America".

E' stato nominato "Eminent Scientist of the Year 2010" dal World Scientists Forum International Awards- Science & Medicine.

Nel corso della sua carriera ha pubblicato piu' di 180 articoli e capitoli in riviste mediche e in libri specialistici.

Ha concluso e superato i seguenti corsi ottenendo le relative certificazioni:

The CITI Good Clinical Practice Course for Clinical Trials Involving Drugs and Devices
Overview of New Drug Development
Overview of ICH GCP
ICH - Comparison Between ICH GCP E6 and U.S. FDA Regulations
Conducting Investigator-Initiated Studies According to FDA Regulations and GCP
Investigator Obligations in FDA-Regulated Clinical Research
Managing Investigational Agents According to GCP Requirements
Overview of U.S. FDA Regulations for Medical Devices
Informed Consent in Clinical Trials of Drugs, Biologics, and Devices
Detecting and Evaluating Adverse Events
Reporting Serious Adverse Events
Audits and Inspections of Clinical Trials
Monitoring of Clinical Trials by Industry Sponsors