

CURRICULUM VITAE
DOTT. MARCO
GALLUZZO
GLLMRC83H30F152G



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome
Indirizzo residenza
Indirizzo domicilio
Telefono
E-mail

Nazionalità

Data e luogo di nascita
Professione

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego

MARCO GALLUZZO

[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]

marco.galluzzo@uniroma2.it

ITALIANA

30/06/1983 MESAGNE (BR)

MEDICO - CHIRURGO SPECIALISTA IN DERMATOLOGIA E VENEREOLOGIA ISCRITTO ALL'ALBO DEI MEDICI – CHIRURGHI DELLA PROVINCIA DI ROMA CON N° D'ORDINE 58922.

27-09-2019 ad oggi

Università degli Studi di Roma Tor Vergata – Facoltà di Medicina e Chirurgia
Dipartimento di Medicina dei Sistemi

Ricercatore a tempo determinato (RTDA), settore scientifico-disciplinare MED/35 – Malattie Cutanee e Veneree

01-11-2019 ad oggi

Università degli Studi di Roma Tor Vergata – Facoltà di Medicina e Chirurgia
Scuola di Specializzazione in Dermatologia e Venereologia

Tutor accademico, docente e membro del Consiglio di Scuola

19-04-2022 ad oggi

Fondazione Policlinico "Tor Vergata" – Viale Oxford 81, 00133 Roma
Dipartimento di Scienze Mediche – UOSD Dermatologia

Collaboratore SSN, ai sensi dell'art.5 comma 6 del D.Lgs. 517/99

27-08-2018 al 15-04-2022

UOSD di Dermatologia e Venereologia, viale Oxford 81, 00133 Roma
Fondazione Policlinico Tor Vergata

Medico specialista frequentatore a titolo gratuito

01-10-2020 ad oggi

Università degli Studi di Roma Tor Vergata – Facoltà di Medicina e Chirurgia
Cattedra di Dermatologia

Docente presso il Corso di Laurea Triennale in Podologia [L/SNT2] per l'insegnamento di Malattie Cutanee e Veneree [MED-35]

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego

- Principali mansioni e responsabilità

01-10-2022 ad oggi

Università degli Studi di Roma Tor Vergata – Facoltà di Medicina e Chirurgia
Cattedra di Dermatologia

Docente presso il Corso di Laurea Triennale in Igiene Dentale [L/SNT-3] per l'insegnamento di Malattie Cutanee e Veneree [MED-35]

01-03-2023 ad oggi

Università degli Studi di Roma Tor Vergata – Facoltà di Medicina e Chirurgia
Cattedra di Dermatologia

Docente presso il Corso di Laurea Magistrale in Odontoiatria e Protesi Dentaria [LM-46] per l'insegnamento di Malattie Cutanee e Veneree [MED-35]

01/09/2016 ad oggi

Università degli Studi di Roma Tor Vergata – Facoltà di Medicina e Chirurgia
Cattedra di Dermatologia

Assistente presso la cattedra di Dermatologia e Venereologia a titolo gratuito, in qualità di cultore della materia, per l'insegnamento di Malattie Cutanee e Veneree [MED-35] presso il corso di Laurea in Medicina e Chirurgia [LM-41] ed Odontoiatria e Protesi Dentaria [LM-46] D. M. 270/2004

15-01-2016 ad oggi

Dipartimento di Medicina Sperimentale

Università degli Studi di Roma "Tor Vergata" – Facoltà di Medicina e Chirurgia

Docente

Docente nell'ambito del Master di I livello in "Nutrizione e Cosmesi"

08-08-2013 al 07-08-2018

UOC di Dermatologia e Venereologia, viale Oxford 81, 00133 Roma
Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata

Medico in formazione specialistica

01-04-2011 al 07-08-2013

UOC di Dermatologia e Venereologia, viale Oxford 81, 00133 Roma
Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata

Medico frequentatore

Assistente presso ambulatorio psoriasi; sub-investigatore in diverse sperimentazioni cliniche

15-04-2012 al 15-04-2013

Dipartimento di Medicina dei Sistemi, settore disciplinare MED/35 (Dermatologia e Venereologia)

Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", facoltà di Medicina e Chirurgia, via Montpellier 1, 00133 Roma

Ricercatore di I fascia a tempo determinato nell'ambito del Progetto di Ricerca: "Valutazione dei polimorfismi di suscettibilità alla psoriasi come predittori di risposta ai farmaci biologici".

Estrazione e misurazione DNA genomico; preparazione campioni per PCR; Impostazione programma PCR allele-specifica e touchdown; Preparazione campioni per Real time quantitative PCR / TaqMan SNP Genotyping Assays; Impostazione di una Real time quantitative PCR / TaqMan SNP Genotyping Assays; Preparazione gel di agarosio, e suo utilizzo per elettroforesi dei campioni amplificati in PCR; Analisi statistica dei risultati di laboratorio e clinico-strumentali e loro comparazione.

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

02-11-2005 al 27/01/2006
 Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", facoltà di Giurisprudenza, Via Orazio Raimondo, 18 - 00173 Roma
 Vincitore del concorso, presso suddetta Università, per il conferimento di incarichi di collaborazione part-time, ai sensi della legge n. 390/91, art. 13
 Assistente presso la Segreteria Studenti della Facoltà di Giurisprudenza

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Data
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Qualifica conseguita
- Titolo della tesi
- Tipologia della tesi
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

08/08/2018
 Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", Facoltà di Medicina e Chirurgia

DIPLOMA DI SPECIALIZZAZIONE IN DERMATOLOGIA E VENEREOLOGIA con la votazione di 50/50 e lode
"8 anni di esperienza real life con Ustekinumab: efficacia, sicurezza e drug survival nella Psoriasi cronica a placche, principi di farmacogenetica ed utilizzi off-label del farmaco"
 Relatore: Prof. Luca Bianchi
 Sperimentale
 Diploma di Specializzazione in Dermatologia e Venereologia (SSD MED-35)

- Data
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Qualifica conseguita

22/06/2018
 English Speaking Board (ESB)

ESB Level 2 Certificate in ESOL International All Modes (C1)

I sessione 2011 presso l'Università di Roma "Tor Vergata" con votazione 270/270

• Abilitazione Professionale

- Data
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Qualifica conseguita
- Titolo della tesi
- Tipologia della tesi
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

22/03/2011
 Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", Facoltà di Medicina e Chirurgia

LAUREA in MEDICINA E CHIRURGIA con la votazione di 110/110
"Ruolo dei fattori genetici di predisposizione alla psoriasi nella risposta terapeutica ai farmaci inibitori dell'IL-12/23" Relatore: Prof. Sergio Chimenti Correlatore: Prof. Antonio Costanzo
 Sperimentale

Laurea Magistrale a Ciclo Unico DM.270/04 in Medicina e Chirurgia (LM-41-Medicina e Chirurgia)

- Data
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

15/07/2002
 Liceo Scientifico Statale "Enrico Fermi", viale Porta Pia 39, 72100 Brindisi

MATURITA' SCIENTIFICA P.N.I. (Piano Nazionale Informatica)
 Diploma di scuola secondaria superiore

CORSI DI PERFEZIONAMENTO

POST-LAUREA

•15/05/2011	Conseguimento del training on-line: "CITI Program For The protection of Human Research Subjects" a cura del Prof. Paul Braunschweiger, Università di Miami : <ul style="list-style-type: none">- Module 1: History, Principles of Research Ethics, and Application of Research Ethics Principles to Human Subject Research- Module 2: Research Ethics Committees: Their Authority and Role in the Ethical Review of Research- Module 3: Informed Consent- Module 4: International Conference on Harmonisation (ICH): GCP Requirements- Module 5: Detection and Evaluation of Adverse Events- Module 6: Monitoring of Clinical Trials by Industry Sponsors
•27/08/2012 – 01/09/2012	Summer School "Statistic and Epidemiology for Clinical Trials", Department of Internal Medicine, University of Florence
•25/01/2014	"NOVARTIS GCP TRAINING E-LEARNING"
•11/11/2015 – 13/11/2015	"Advanced Statistics for Scientific Research with STATA Software" – Istituto di Sanità Pubblica – sezione di Igiene dell'Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma
•07/07/2016	"IATA TRAINING For the Shipping of Category A, Infectious Substance Affecting Humans Category B, Biological Substance"
•02/09/2016	"NOVARTIS GCP TRAINING E-LEARNING"
•29/08/2017	"Investigator Site Personnel ICH GCP Training Certificate version 1.0" TransCelerate BioPharma Inc.
•31/01/2018	"Investigator Site Personnel ICH GCP Training Certificate version 2.0" TransCelerate BioPharma Inc.

RICONOSCIMENTI E PREMI

- 1) Best Poster Award at "87° Congresso Nazionale SIDeMaST", Rome 21-24 November 2012
- 2) Best Poster Award at "VIII International Congress – Psoriasis: A medical and Social Problem – Interaction among patients, dermatologists, rheumatologists, general practitioners, psychologists and politicians promoted by A.DI.PSO", Rome 10-12 April 2014
- 3) Sidemast LEO Pharma Award 2015 – Award for Residents in Dermatology and Venereology who have distinguished themselves during the years 2012-2014 for the best papers published on

PubMed (SIDeMaST - Italian Society of Dermatology medical, surgical, esthetical and of sexually transmitted diseases).

- 4) Sidemast LEO Pharma Award 2016 – Award for Residents in Dermatology and Venereology who have distinguished themselves during the years 2015 for the best papers published on PubMed (SIDeMaST - Italian Society of Dermatology medical, surgical, esthetical and of sexually transmitted diseases).
- 5) Recipient of scholarship programme for young MDs to attend PSO 2016 - 5th Congress of the Psoriasis International Network.
- 6) Sidemast LEO Pharma Award 2017 – Award for Residents in Dermatology and Venereology who have distinguished themselves during the years 2016 for the best papers published on PubMed (SIDeMaST - Italian Society of Dermatology medical, surgical, esthetical and of sexually transmitted diseases).
- 7) Borsa di studio sulle malattie infiammatorie immuno-mediate cutanee per il “Miglior progetto scientifico sulla psoriasi conclusosi negli ultimi 3 anni” attribuita in data 13/06/2019 da SIDeMaST - Italian Society of Dermatology medical, surgical, esthetical and of sexually transmitted diseases.

8) Abilitazione scientifica nazionale alle funzioni di Professore Associato (settore concorsuale 06/D4 - MALATTIE CUTANEE, MALATTIE INFETTIVE E MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE) dal 18/09/2019 al 18/09/2028 – Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca

- 9) Contest COMPLETE AWARD (promosso da Novartis): identificare e premiare soluzioni e best-practices nella gestione del paziente con malattia psoriasica nella realtà italiana. Secondo classificato, attribuito in data 8 febbraio 2020

AFFILIAZIONE A SOCIETA' SCIENTIFICHE

- 1) Membro SIDEMAST “Società Italiana di Dermatologia medica, chirurgica, estetica e delle Malattie Sessualmente Trasmesse”
- 2) Membro ADR “Accademia Dermatologica Romana”
- 3) Membro SDSC “Scuola Dermatologica Sergio Chimenti”
- 4) Membro GRAPPA “Group for Research and Assessment of Psoriasis and Psoriatic Arthritis”

PARTECIPAZIONE A SPERIMENTAZIONI CLINICHE

- 1) From 13 April 2011 to 23 January 2013: sub-investigator in Protocol AC-058A201, "a multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group study to evaluate the efficacy, safety and tolerability of two doses of ACT-128800, an oral S1P1 receptor agonist, administered up to twenty-eight weeks in patients with moderate to severe chronic plaque psoriasis." (ACTELION)
- 2) From 16 January 2012 to February 2013: unblinded investigator in Protocol CAIN457A2304, "a randomized, double-blind, multicenter study of subcutaneous secukinumab, assessing Psoriasis Area and Severity Index (PASI) response and maintenance of response in subjects with moderate to severe chronic plaque-type psoriasis on either a fixed dose regimen or on a retreatment at start of relapse regimen". (NOVARTIS)
- 3) From 1 June 2012 to 8 May 2015: sub-investigator in Protocol CC-10004-PSA-004 PALACE-3, "a phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, efficacy and safety study of two doses of Apremilast (CC-10004) in subjects with active psoriatic arthritis and a qualifying psoriasis lesion" (CELGENE)
- 4) From 1 June 2012 to 8 May 2015: sub-investigator in Protocol CC-10004-PSA-005 PALACE-4, "a phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, efficacy and safety study of two doses of Apremilast (CC-10004) in subjects with active psoriatic arthritis who have not been previously treated with disease-modifying antirheumatic drugs" (CELGENE)
- 5) From 10 July 2012 to 8 May 2015: sub-investigator in Protocol CC-10004-PSOR-008 "ESTEEM 1", "a phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, efficacy and safety of Apremilast (CC-10004) in subjects with moderate to severe plaque psoriasis.

(CELGENE)

- 6) From 25 February 2013 to 25 February 2015 : sub-investigator in Protocol "Amagine-3", "a phase 3 study to evaluate the efficacy and safety of induction and maintenance regimens of Brodalumab compared with placebo and Ustekinumab in subjects with moderate to severe plaque psoriasis" (AMGEN)
- 7) From 06 August 2013 to 22 June 2021: sub-investigator in Protocol "MK-3222-011", "a 52-week, phase 3, randomized, active comparator and placebo-controlled, parallel design study to evaluate the efficacy and safety / tolerability of subcutaneous SCH 900222 / MK-3222, followed by an optional long-term safety extension study, in subject with moderate to severe chronic plaque psoriasis" (MERCK SHARP & DOHME CORP.)
- 8) From 19 Dec 2014 to 16 Feb 2016 : sub-investigator in Protocol "AMVISION-1", "a randomized, double-blind, placebo-controlled phase 3 study to evaluate the efficacy, safety and effect on radiographic progression of Brodalumab in subjects with psoriatic arthritis". (AMGEN)
- 9) From 27 Feb 2014 to 23 Feb 2016: sub-investigator in Protocol CNT01275PSO4034 "EPIDEPSO", "Clinical Assessment and Psychosocial Impact of Psoriasis" (JANSSEN PHARMACEUTICA).
- 10) From 18 May 2015 to 30 Oct 2017: sub-investigator in Protocol CAIN457AIT01-SUPREME "A 48-week, multicenter, prospective study to evaluate the PASI 90 clinical response rate and the safety profile of secukinumab 300 mg in Cw6-negative and Cw6-positive patients with moderate to severe chronic plaque-type psoriasis" (NOVARTIS)
- 11) From 18 Oct 2016 to 14 Jul 2021: sub-investigator in Protocol CAIN457A2310 "A randomized, double-blind, placebo- and active controlled multicenter trial to demonstrate efficacy of subcutaneous secukinumab compared to placebo and etanercept (in a single-blinded arm) after twelve weeks of treatment, and to assess the safety,

- tolerability, and long-term efficacy in subjects from 6 to less than 18 years of age with severe chronic plaque psoriasis” (NOVARTIS)
- 12) From 05 Sep 2017 to 20 Dec 2018: sub-investigator in Protocol BI 655130 “Multi-center, double-blind, randomised, placebo-controlled, phase IIa study to investigate efficacy, safety, tolerability, pharmacokinetics and pharmacogenomics of multiple intravenous doses of BI 655130 in patients with palmoplantar pustulosis (PPP)” (BOEHRINGER INGELHEIM)
 - 13) From 13 Feb 2018 to 06 Jul 2019: sub-investigator in Protocol I4V-MC-JAHL “A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Baricitinib in Adult Patients with Moderate to Severe Atopic Dermatitis” (ELI LILLY)
 - 14) From 9 Jul 2018 to 05 Dec 2019: sub-investigator in Protocol CAIN457AIT07 “Cost-effectiveness of biologic treatments for plaque psoriasis in Italy: a retro-prospective observational study of real-life clinical practice” – CANOVA (NOVARTIS)
 - 15) From 16 Jul 2018 to date: sub-investigator in Protocol I4V-MC-JAHN “A Phase 3 Multicenter, Double-Blind Study to Evaluate the Long-Term Safety and Efficacy of Baricitinib in Adult Patients with Atopic Dermatitis” (ELI LILLY)
 - 16) From 16 Jul 2018 to date: sub-investigator in Protocol I4V-MC-JAIN “A Phase 3, Multicenter, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study Evaluating the Safety and Efficacy of Baricitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adult Patients with Moderate-to-Severe Atopic Dermatitis Who Have Experienced Failure to Cyclosporine or Are Intolerant to, or Have Contraindication to, Cyclosporine” (ELI LILLY)
 - 17) From 04 December 2018 to 03 Sep 2020: sub-investigator in Protocol I6T-MC-AMAJ “A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study Comparing the Efficacy and Safety of Mirikizumab to Secukinumab and Picebo in Patients with Moderate-to-Severe Plaque

Psoriasis (ELI LILLY)

- 18) From 10 Apr 2019 to date: sub-investigator in Protocol M16-045 “A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis” (ABBVIE)
- 19) From 11 Nov 2019 to date: sub-investigator in Protocol M16-046, “A Phase 3b Multicenter, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Active Controlled Study Comparing the Safety and Efficacy of Upadacitinib to Dupilumab in Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis” (ABBVIE)
- 20) From 25 Feb 2020 to date: sub-investigator in Protocol I6T-MC-AMAH “A Multicenter, Long-Term Extension to Evaluate the Long-Term Safety and Maintenance of Treatment Effect of Mirikizumab in Patients with Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis OASIS-3” (ELI LILLY)
- 21) From 5 Nov 2019 to date: sub-investigator in Protocol GLOBOSTAD #OBS15990, A prospective observational study of adult patients receiving Dupixent® for atopic dermatitis. (SANOFI)
- 22) From 23 Jul 2020 to date: sub-investigator in Protocol M19-850 “A Phase 3b, open-label treatment extension study of upadacitinib for the treatment of adult subjects with moderate to severe atopic dermatitis who completed treatment in Study M16-046” (ABBVIE)
- 23) From 6 Aug 2019 to date: sub-investigator in Protocol PSOLAR – C0168Z03 “A Multicenter, Open Registry of Patients with Psoriasis Who Are Candidates for Systemic Therapy Including Biologics” (JANSSEN)
- 24) From 29 Sep 2020 to 31 Mar 2021: sub-investigator in Protocol CAIN457AIT09 - SUPREME 2.0 “A retrospective cohort study from secondary data source, to evaluate the long-term drug survival and effectiveness of secukinumab in patients with moderate to severe chronic plaque-type psoriasis” (NOVARTIS)
- 25) From 19 Oct 2020 to date: sub-investigator in Protocol H19-940

- “Global cross-sectional burden-of-illness study in adolescent and adult patients with atopic dermatitis MEASURE-AD” (ABBVIE)
- 26) From 30 Nov 2020 to date: sub-investigator in Protocol CNT01959PSO4013 “Observational study on GUselkumab: effectiveness and impact on quality of Life in naïVE or bio experienced patients with Regional (facial and genital) psoriasis - GULLIVER” (JANSSEN-CILAG)
- 27) From 1 Feb 2021 to date: sub-investigator in Protocol number NIS Study M/14745/43 entitled “Observational study to assess the effectiveness, safety profile and real-life prescribing and utilization patterns of tildrakizumab in patients with moderate to severe plaque psoriasis in routine clinical practice – SAIL study” (Almirall S.A)
- 28) From 27 Sep 2021 to date: sub-investigator in Protocol LP0160-1510: “Efficacy and safety comparison of brodalumab versus guselkumab in adult subjects with moderate-to-severe plaque psoriasis and inadequate response to ustekinumab; COBRA” (LEO PHARMA)
- 29) From 23 Mar 2023 to date: principal investigator nel Protocollo di Studio TRACE (Tralokinumab ReAl world Clinical use) “Studio osservazionale di coorte su pazienti con dermatite atopica a cui è stato prescritto tralokinumab” (NIS-TRALO-2213/ZZA06391).
- 30) From 24 Feb 2023 to date: principal investigator nel Protocollo di Studio M-14745-49_TILDRA BLUE STUDY “Benessere psicologico dei pazienti affetti da psoriasi a placche di grado moderato-grave trattati con tildrakizumab nella pratica clinica in Italia”

Direzione/Partecipazione alle attività di gruppi di ricerca

1. Progettazione dello studio e Responsabile scientifico insieme alla Dott.ssa Marina Talamonti (Dermatologia, Università degli Studi di Roma Tor Vergata) del progetto multicentrico laziale “OPPSA (Outcome in Psoriatic Patients Switched to Adalimumab): Studio osservazionale multicentrico” (Registro sperimentazioni 103-16 Comitato Etico

- Lazio 2), che ha portato alla pubblicazione del lavoro: Talamonti M, Galluzzo M, Bernardini N, Caldarola G, Persechino S, Cantoresi F, Egan CG, Potenza C, Peris K, Bianchi L. Psoriasis Area and Severity Index response in moderate-severe psoriatic patients switched to adalimumab: results from the OPPSA study. *J Eur Acad Dermatol Venereol*. 2018 May 18. doi: 10.1111/jdv.15077
2. Responsabile scientifico del progetto multicentrico in farmacogenetica “HLA-C*06 and response to adalimumab treatments in psoriatic patients” finalizzato all’individuazione di differenze nella risposta terapeutica in pazienti affetti da Psoriasi cronica a placche moderata-grave genotipizzati per la presenza di HLA-C*06, che ha coinvolto il Dipartimento di Dermatologia di L’Università degli Studi di L’Aquila e Third Department of Dermatology, A. Syggros Hospital, di Atene ed ha portato alla pubblicazione del lavoro: Talamonti M, Galluzzo M, Zangrilli A, Papoutsaki M, Egan CG, Bavetta M, Tambone S, Fargnoli MC, Bianchi L. HLA-C*06:02 Does Not Predispose to Clinical Response Following Long-Term Adalimumab Treatment in Psoriatic Patients: A Retrospective Cohort Study. *Mol Diagn Ther*. 2017 Jan 28
 3. Responsabile scientifico insieme al Prof. Antonio Costanzo e alla Dott.ssa Marina Talamonti del progetto multicentrico internazionale “HLA-C*06 and response to ustekinumab treatments in psoriatic patients” che ha coinvolto il Department of Dermatology of Radboud University Medical Centre, Nijmegen-The Netherlands (Direttore: Prof. E.M. de Jong), il Department of Dermatology, Ghent University Hospital, Ghent-Belgium (Direttore: Prof. J.L.W. Lambert) e l’Unità di Dermatologia dell’Azienda Ospedaliera San Donato di Milano (Direttore; Prof. Piergiorgio Malagoli) ed ha portato alla pubblicazione del lavoro: Role of HLA- C*06 in clinical response to ustekinumab: evidence from real-life in a large cohort of European patients. Talamonti M, Galluzzo M, van den Reek JM, de Jong EM, Lambert JL, Malagoli P, Bianchi L, Costanzo A. *Br J Dermatol*. 2017 Feb 16
 4. Responsabile scientifico insieme al Prof. Antonio Costanzo (Unità di Dermatologia, Dipartimento NESMOS-Università La Sapienza) e alla Dott.ssa Marina Talamonti del progetto multicentrico internazionale “IL12B (p40) Gene Polymorphisms Contribute to Ustekinumab Response Prediction in Psoriasis” che ha coinvolto l’Unità di Dermatologia, Polo Pontino Università La Sapienza (Direttore: Prof.ssa Concetta Potenza), l’Unità di Dermatologia Azienda Ospedaliera Papardo di Messina (Direttore Prof.ssa Giovanna Malara), l’Unità di Dermatologia dell’Azienda Ospedaliera San Donato di Milano (Direttore; Prof. Piergiorgio Malagoli), il Department of Pharmacology, Toxicology and Clinical Pharmacology, Iuliu Hatieganu University of Medicine and Pharmacy, Cluj-Napoca Romania (Direttore: Prof.ssa Anca Dana Buzoianu ed ha portato alla pubblicazione del lavoro: Galluzzo M, Boca AN, Botti E, Potenza C, Malara G, Malagoli P, Vesa S, Chimenti S, Buzoianu AD, Talamonti M, Costanzo A. “IL12B (p40) Gene Polymorphisms Contribute to Ustekinumab Response Prediction in Psoriasis”. *Dermatology*. 2016;232(2):230-6
 5. Partecipante al "SUPREME Study Group" in qualità di co-investigatore nello studio CAIN457AIT01-SUPREME “A 48-week, multicenter, prospective study to evaluate the PASI 90 clinical response rate and the safety profile of secukinumab 300 mg in Cw6-negative and Cw6-positive patients with moderate to severe chronic plaque-type psoriasis” che ha portato alla pubblicazione del lavoro: Costanzo A, Bianchi L, Flori ML, Malara G, Stingeni L, Bartezaghi M, Carraro L, Castellino G; SUPREME Study Group. Secukinumab

shows high efficacy irrespective of HLA-Cw6 status in patients with moderate-to-severe plaque-type psoriasis: SUPREME study. *British Journal of Dermatology* 2018 Nov;179(5):1072-1080. doi: 10.1111/bjd.16705.

6. Responsabile scientifico del progetto: “PSO-BIO-COVID: Studio osservazionale nazionale atto a valutare la gestione dei pazienti con psoriasi, in terapia con farmaci biologici, e a tenere traccia dello sviluppo delle infezioni da COVID-19 in tale popolazione.” Tale progetto ha avuto come promotore la Società Italiana di Dermatologia Medica, Chirurgica, Estetica e di Malattie Sessualmente Trasmesse (SIDeMaST). Il centro coordinatore dello studio è stata la UOSD del Policlinico Tor Vergata diretta dal Prof. Luca Bianchi e ha visto il coinvolgimento di 33 centri dermatologici italiani, che ha portato alla pubblicazione dei seguenti lavori scientifici: a) Talamonti M, Galluzzo M, Chiricozzi A, Quaglino P, Fabbrocini G, Gisondi P, Marzano AV, Potenza C, Conti A, Parodi A, Belloni Fortina A, Bardazzi F, Argenziano G, Rongioletti F, Stingeni L, Micali G, Loconsole F, Venturini M, Bongiorno MR, Feliciani C, Rubegni P, Amerio P, Fargnoli MC, Pigatto P, Savoia P, Nisticò SP, Giustini S, Carugno A, Cannavò SP, Rech G, Prignano F, Offidani A, Lombardo M, Zalaudek I, Bianchi L, Peris K; PSO-BIO-COVID study group. Management of biological therapies for chronic plaque psoriasis during COVID-19 emergency in Italy. *J Eur Acad Dermatol Venereol.* 2020 Dec;34(12):e770-e772; b) Talamonti M, Galluzzo M, Chiricozzi A, Quaglino P, Fabbrocini G, Gisondi P, Marzano AV, Potenza C, Conti A, Parodi A, Piaserico S, Bardazzi F, Argenziano G, Rongioletti F, Stingeni L, Micali G, Loconsole F, Rossi MT, Bongiorno MR, Feliciani C, Rubegni P, Amerio P, Fargnoli MC, Pigatto P, Savoia P, Nisticò SP, Giustini S, Carugno A, Cannavò SP, Rech G, Prignano F, Offidani A, Lombardo M, Zalaudek I, Bianchi L, Peris K, for the PSO-BIO-COVID study group. Characteristic of Chronic Plaque Psoriasis Patients Treated with Biologics in Italy during the COVID-19 Pandemic: Risk Analysis from the PSO-BIO-COVID Observational Study. *Expert Opin Biol Ther.* 2021 Feb;21(2):271-277. doi: 10.1080/14712598.2021.1853698.
7. Partecipante al “DA-COVID-19 study group”, all’interno del progetto di Ricerca DA-COVID-19 promosso dalla Società Italiana di Dermatologia Medica, Chirurgica, Estetica e di Malattie Sessualmente Trasmesse (SIDeMaST), che ha portato alla pubblicazione del lavoro scientifico: Chiricozzi A, Talamonti M, De Simone C, Galluzzo M, Gori N, Fabbrocini G, Marzano AV, Girolomoni G, Offidani A, Rossi MT, Bianchi L, Cristaudo A, Fierro MT, Stingeni L, Pellacani G, Argenziano G, Patrizi A, Pigatto P, Romanelli M, Savoia P, Rubegni P, Foti C, Milanese N, Belloni Fortina A, Bongiorno MR, Grieco T, Di Nuzzo S, Fargnoli MC, Carugno A, Motolese A, Rongioletti F, Amerio P, Balestri R, Potenza C, Micali G, Patruno C, Zalaudek I, Lombardo M, Feliciani C, Di Nardo L, Guarneri F, Peris K; DA-COVID-19 study group. Management of patients with atopic dermatitis undergoing systemic therapy during COVID-19 pandemic in Italy: Data from the DA-COVID-19 registry. *Allergy.* 2021 Jun;76(6):1813-1824. doi: 10.1111/all.14767. Epub 2021 Mar 9.
8. Partecipante al “Dupilumab for Atopic Dermatitis of the Elderly (DADE) Study Group”, che ha portato alla pubblicazione dei seguenti lavori scientifici: a) Patruno C, Napolitano M, Argenziano G, Peris K, Ortoncelli M, Girolomoni G, Offidani A, Ferrucci SM, Amoroso GF, Rossi M, Stingeni L, Malara G, Grieco T, Foti C, Gattoni M, Loi C, Iannone M, Talamonti M, Stinco G, Rongioletti F, Pigatto PD, Cristaudo A, Nettis E, Corazza M,

Guarneri F, Amerio P, Esposito M, Belloni Fortina A, Potenza C, Fabbrocini G; DADE - Dupilumab for Atopic Dermatitis of the Elderly study group. Dupilumab therapy of atopic dermatitis of the elderly: a multicentre, real-life study. *J Eur Acad Dermatol Venereol*. 2021 Apr;35(4):958-964. doi: 10.1111/jdv.17094; b) Patruno C, Fabbrocini G, Longo G, Argenziano G, Ferrucci SM, Stingeni L, Peris K, Ortoncelli M, Offidani A, Amoroso GF, Talamonti M, Girolomoni G, Grieco T, Iannone M, Nettis E, Foti C, Rongioletti F, Corazza M, Veneri MD, Napolitano M; Dupilumab for Atopic Dermatitis of the Elderly (DADE) Study Group. Effectiveness and Safety of Long-Term Dupilumab Treatment in Elderly Patients with Atopic Dermatitis: A Multicenter Real-Life Observational Study. *Am J Clin Dermatol*. 2021 Jul;22(4):581-586. doi: 10.1007/s40257-021-00597-5.

Partecipazione ai seguenti gruppi di studio SIDeMaST

- Gruppo SIDeMaST di dermatologia psicosomatica
- Gruppo SIDeMaST di Malattie Trasmesse Sessualmente, Infettive e Tropicali
- Gruppo SIDeMaST di patologie delle mucose
- Gruppo SIDeMaST di ricerca sperimentale e bioingegneria in dermatologia
- Gruppo SIDeMaST di patologie annessiali
- Gruppo SIDeMaST di immunologia cutanea

Attività di Peer Review

È reviewer per le seguenti riviste scientifiche:

1. American Journal of Clinical Dermatology
2. Archivum Immunologiae et Therapiae Experimentalis
3. Clinical and Experimental Dermatology
4. Clinical Drug Investigation
5. Current HIV Research
6. Dermatology and Therapy
7. Dermatologic Therapy
8. Drugs in Context
9. Drugs of the Future
10. Drugs of Today
11. European Journal of Pediatrics
12. European Medical Journal
13. Expert Opinion on Biological Therapy
14. Expert Opinion on Drug Safety
15. Expert Opinion on Emerging Drugs
16. Expert Opinion on Pharmacotherapy
17. Expert Review of Clinical Pharmacology
18. Immunotherapy
19. Indian Journal of Drugs in Dermatology
20. Innate Immunity

21. International Journal of Dermatology and Venereology
22. Journal of Affective Disorders
23. Journal of Dermatological Treatment
24. Journal of European Academy of Dermatology and Venerology
25. Mediators of Inflammation
26. Molecular Diagnosis & Therapy
27. Oncotarget
28. Pediatric Drugs
29. Plos One
30. Therapeutic Advances in Chronic Disease

MADRELINGUA	ITALIANO
ALTRE LINGUA	INGLESE
<ul style="list-style-type: none"> • Capacità di lettura • Capacità di scrittura • Capacità di espressione orale 	<p>OTTIMO</p> <p>OTTIMO</p> <p>BUONO</p>
CAPACITA' E COMPETENZE RELAZIONALI	<p>PREDISPOSIZIONE AL LAVORO DI GRUPPO</p> <p>ATTITUDINE A LAVORARE IN PROGETTI DI RICERCA</p> <p>OTTIME DOTI COMUNICATIVE</p>
CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE	OTTIME CAPACITÀ ORGANIZZATIVE
CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE	<p>OTTIME COMPETENZE INFORMATICHE:</p> <ul style="list-style-type: none"> - VIDEOSCRITTURA/PRESENTAZIONI (AD ES. MS WORD/POWERPOINT, OPENOFFICE WRITER): AVANZATO - GESTIONE DATABASE (AD ES. MS ACCESS): AVANZATO - GESTIONE FOGLIO ELETTRONICO (AD ES. MS EXCEL, OPENOFFICE CALC): AVANZATO - SISTEMI OPERATIVI: WINDOWS XP, VISTA, 7 <p>COMPETENZE DI LABORATORIO / RICERCA</p> <ul style="list-style-type: none"> - BUONA CONOSCENZA DELLE NORME E DEL MATERIALE PRESENTE IN UN LABORATORIO DI RICERCA DI GENETICA E BIOLOGIA MOLECOLARE. - ESTRAZIONE DNA GENOMICO (NUCLEOSPIN BLOOD): OTTIMA - MISURAZIONE DNA GENOMICO: OTTIMA - PREPARAZIONE CAMPIONI PER PCR: OTTIMA - IMPOSTAZIONE PROGRAMMA PCR ALLELE-SPECIFICA E TOUCHDOWN PCR: OTTIMA - PREPARAZIONE CAMPIONI PER REAL TIME QUANTITATIVE PCR / TAQMAN SNP GENOTYPING ASSAYS: OTTIMA - IMPOSTAZIONE DI UNA REAL TIME QUANTITATIVE PCR / TAQMAN SNP GENOTYPING ASSAYS: OTTIMA - PREPARAZIONE GEL DI AGAROSIO, E SUO UTILIZZO PER ELETTROFORESI DEI CAMPIONI AMPLIFICATI IN PCR: OTTIMA - ANALISI STATISTICA DEI RISULTATI DI LABORATORIO E CLINICO-STRUMENTALI E LORO COMPARAZIONE: OTTIMA

Indici attività scientifica aggiornati al 05/05/2023:

Inizio attività accademica: anno 2012 (con pubblicazione del primo lavoro scientifico)

81 lavori pubblicati su riviste scientifiche internazionali

H-Index (Scopus): 20

Citazioni (Scopus): 1265

Il sottoscritto 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. Il sottoscritto dichiara che tutto quanto riportato corrisponde a verità, ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445 del 2000.

Inoltre, il sottoscritto autorizza il trattamento dei propri dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali" e del regolamento (UE) 2016/679 (GDPR).

Roma 05/05/2023