

## INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **MARCO MICELI**  
Luogo di nascita  
Indirizzo **RESIDENZA**  
Telefono  
E-mail **Pec: [marco.miceli@unipg.it](mailto:marco.miceli@unipg.it) ;**  
Nazionalità Italiana  
Data di nascita

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Dicembre 2011 Specializzazione in **Farmacologia** conseguita presso l'Università Magna Graecia di Catanzaro con tesi sperimentale in **Farmacologia clinica** dal titolo: "terapia con testosterone a lunga durata in pazienti con scompenso cardiaco cronico: Studio clinico randomizzato."  
Votazione: **70/70 e Lode**

Anno accademico 2007-2008 Master di II livello: "**SCUOLA DI RICERCA CLINICA ED EPIDEMIOLOGICA**"  
Università degli studi di Ferrara direttore prof. Roberto Ferrari

Novembre 2006 Partecipazione ai "Corsi per la promozione delle **GCP** e per il miglioramento della  
qualita' nelle sperimentazioni cliniche dei medicinali non a fini industriali" sostenuto presso **L'Agenzia Italiana del Farmaco(AIFA)**.

Novembre 2004 Abilitazione alla professione di **Chimico** presso l'Università degli Studi di Perugia

Giugno 2004 Abilitazione alla professione di **Farmacista** presso l'Università degli Studi di Perugia

Anno accademico 2002-2003 Laurea in **Chimica e tecnologia farmaceutiche** conseguita presso l'Università degli Studi di Perugia con tesi sperimentale in **Chimica Organica** dal titolo: "Risoluzione cinetica di alcoli allilici mediante reazioni di selenometossilazione. Un impiego innovativo di reagenti selenorganici".  
Votazione **106/110**

2000 Partecipazione al lavoro di ricerca in relazione al seminario sulla **schizofrenia** tenuto dal **prof. Pellicciari** presso il Dipartimento di **Chimica Farmaceutica Università degli Studi di Perugia**

## ESPERIENZA LAVORATIVA

- Da giugno 2019  
dal 16/2/2017 al  
25/9/2017
- Tutor clinico e Study Coordinator presso Centro di Reumatologia dell'Ospedale Civile "Ignazio Toraldo" di Tropea ASP n.8 di Vibo Valentia**  
**CoTitolare della sede farmaceutica V Circoscrizione di Maranello(MO)-(Determina della Regione Emilia Romagna n° 1992 del 16/02/2017 Bologna)**
- Da Gennaio 2016 a aprile 2017
- Data Manager e clinical Trial Supporter** presso reparto di Medicina di Urgenza Ospedale **jazzolino Vibo Valentia** ASP 8 Vibo Valentia direttore **dr. Natale**
- Da Aprile 2009 a dicembre 2011
- Study Coordinator e clinical Trial Supporter** per studi clinici promossi dal centro studi ANMCO e sponsorizzati da aziende farmaceutiche condotti al reparto di **Medicina Interna** Ospedale **jazzolino Vibo Valentia** ASP 8 Vibo Valentia direttore **dr. Anastasio**
- Da Gennaio 2009 a Dicembre 2009
- Study Coordinator e clinical Trial Supporter** per studi clinici promossi dal centro studi ANMCO condotti al reparto di **Cardiologia ospedale San Giovanni Roma** direttore **prof. Boccanelli**
- Da Gennaio 2009 a Dicembre 2009
- Study Coordinator e clinical Trial Supporter** per studi clinici promossi dal centro studi ANMCO condotti al reparto di **Cardiologia Ospedale San Camillo Roma** direttore **prof. Giovannini**
- Da Gennaio 2009 a Dicembre 2009
- Study Coordinator e clinical Trial Supporter** per studi clinici promossi dal centro studi ANMCO condotti al reparto di **Cardiologia Ospedale INRCA Roma**
- Da Gennaio 2009 a Dicembre 2010
- Study Coordinator e clinical Trial Supporter** per studi clinici promossi dal centro studi ANMCO condotti al reparto di **Cardiologia Ospedale Pugliese Catanzaro** direttore **dr. Ciconte**
- Da Gennaio 2009 a Dicembre 2010
- Study Coordinator e clinical Trial Supporter** per studi clinici promossi dal centro studi ANMCO condotti al reparto di **Cardiologia** presidio ospedaliero civile **Lamezia terme(CZ) asp n° 6** direttore **dr. Butera**
- Da Gennaio 2009 a Marzo 2009
- Study Coordinator e clinical Trial Supporter** per studi clinici promossi dal centro studi ANMCO condotti al reparto di **Medicina Interna Ospedale civile Soriano Calabro(VV)** ASP 8 Vibo Valentia direttore **dr. Anastasio**
- Da Dicembre 2008
- Clinical Research Associate e Clinical Trial Supporter** per il Centro studi **A.N.M.C.O.**(svolgendo attività di monitoraggio di studi clinici seguiti dal centro studi e attività di gestione e coordinazione di studi clinici profit e no profit sponsorizzati dall'ANMCO e da industrie farmaceutiche e condotti in Ospedali selezionati dal Centro studi ANMCO)
- Da Novembre 2005 a Novembre 2008
- Investigator, Study Coordinator e Data Manager**(svolgendo attività di **monitoraggio di studi clinici** no profit di fase II condotti in tutta la struttura ospedaliera e attività di **gestione e coordinazione** di studi clinici no profit e profit internazionali multicentrici di fase II, fase III e fase IV di area

	Cardiovascolare, condotti nel dipartimento di scienze internistiche) presso <b>IRCCS San Raffaele Roma</b>
Da gennaio 2008	<b>Farmacista e Data Manager</b> del Clinical Trial Center IRCCS San Raffaele Pisana Tosinvest Sanità Via della Pisana 235, 00163 Roma
Da Gennaio 2007	Consulente <b>AIFA</b> per la compilazione di <b>Assessment Report for drug Marketing Authorisation per l'EMA</b>
Febbraio 2007	Partecipazione al <i>Programma Esecutivo di Collaborazione Scientifica &amp; Tecnologica Italia/Ecuador</i> Progetto n° 5 dal titolo: " <b>Progetto relativo allo studio delle piante con proprietà medicinali della Regione Sud dell' Ecuador</b> " Con il ruolo di pianificare studi clinici e preclinici per testare la sicurezza e l'efficacia di piante medicinali.
Da Settembre 2005 a novembre 2005 Agosto 2005	Stage Formativo presso <b>Farmacia Ospedaliera</b> Azienda Sanitaria n° 8 di Vibo Valentia Incarico dalla Provincia di Vibo Valentia di insegnamento ai corsi di preparazione ai test universitari di ingresso alle facoltà scientifiche
Da aprile 2005 a Luglio 2005	<b>Farmacista</b> presso <b>Farmacia Imbesi</b> sita in V.le Europa,Roma
Novembre 2004	Collaborazione col Dipartimento di <b>Ingegneria Industriale</b> dell'Università degli studi di Perugia in merito ad <b>analisi gascromatografiche</b>
Aprile 2004	Tirocinio formativo presso il laboratorio di <b>analisi chimiche ambientali</b> <b>NAUTILUS</b> sito a Porto Salvo (VV)
2001	Tirocinio professionale di 750 ore presso la Farmacia Pesce, (VV)  Ripetizioni in materie scientifiche  <b>Tutor qualificato CEPU</b> con esame sostenuto presso la sede di <b>San Giovanni a Roma</b>
<b>Attività Didattica</b>	
<i>Da Aprile 2012</i>	Docente occasionale di Chimica e Fisica presso <b>ANAP Calabria</b> (associazione nazionale addestramento professionale)
a.a. 2007-2008	insegnamento del modulo <b>Farmacologia dei farmaci cardiovascolari</b> nel corso di <b>Fisiopatologia cardiovascolare</b> al <b>Corso di Laurea in Infermieristica</b> facoltà di <b>Medicina e Chirurgia I</b> Università di Roma <b>La Sapienza</b>
a.a. 2007-2008	Insegnamento del corso in " <b>Metodologia della ricerca clinica e GCP</b> al <b>Corso di Laurea in Infermieristica</b> facoltà di <b>Medicina e Chirurgia I</b> Università di Roma <b>La Sapienza</b>

**Effect of lysine hyaluronate on the healing of decubitus ulcers in rehabilitation patients.**

*Felzani G, Spoletini I, Convento A, Di Lorenzo B, Rossi P, Miceli M, Rosano G. Adv Ther. 2011 May;28(5):439-45. doi: 10.1007/s12325-011-0016-2. Epub 2011 Apr 8.*

**Effect of long-acting testosterone treatment on functional exercise capacity, skeletal muscle performance, insulin resistance, and baroreflex sensitivity in elderly patients with chronic heart failure a double-blind, placebo-controlled, randomized study.**

*Caminiti G, Volterrani M, Iellamo F, Marazzi G, Massaro R, Miceli M, Mammi C, Piepoli M, Fini M, Rosano GM. J Am Coll Cardiol. 2009 Sep 1;54(10):919-27.*

**Effects of chronic testosterone administration on myocardial ischemia, lipid metabolism and insulin resistance in elderly male diabetic patients with coronary artery disease.**

*Cornoldi A, Caminiti G, Marazzi G, Vitale, Patrizi, Volterrani, Miceli M, Fini M, Spera G, Rosano G. Int J Cardiol. 2009 Apr 8.*

**Metabolic syndrome predicts lower functional recovery in female but not in male patients after an acute cardiac event.**

*Caminiti G, Volterrani M, Marazzi G, Massaro R, Vitale C, Gatta L, Mammi C, Miceli M, Rosano G. Int J Cardiol. 2008 Jul 5.*

**Gender-specific characteristics of atherosclerosis in menopausal women: risk ...**

*C Vitale; M Miceli; G M C Rosano  
Climacteric; Oct 2007; 10, ProQuest Medical Library*

---

---

**PARTECIPAZIONE AI SEGUENTI STUDI CLINICI PROFIT DI FASE II E FASE III IN QUALITA' DI  
STUDY COORDINATOR:**

---

Evaluation Of The Effects Of 3 Successive Oral Dosages (2.5; 5;  
7.5 Mg B.I.D.) Of Ivabradine In Patients With Stable Moderate To  
Severe Systolic Chronic Heart Failure Treated With Be Ta-Blockers

Protocol Code: CI2-16257-062

Sponsor: Institut De Recherches Internationales Servier (I.R.I.S.)

---

Studio Di Fase IV, Multicentrico, Randomizzato, In Aperto Per Valutare L'  
Efficacia E La Sicurezza Di Atorvastatina Verso Quella Di Simvastatina In  
Pazienti Affetti Da Diabete Di Tipo Tipo 2 Con Ipercolesterolemia

Protocol Code: A2581053 **AID**

Sponsor :Pfizer

---

Effect Of Transdermal Testosterone Replacement In Hypogonadal Men With  
Either Metabolic Sindrome Or Type 2 Diabetes Mellitus

Protocol Code : Tsx/01/C

Sponsor : Strakan Pharmaceuticals Ltd

---

Studio In Aperto Di Follow-Up Sull'efficacia E La Tollerabilità Della  
Somministrazione Cronica Dell'associazione A Dose Fissa Telmisartan 80  
Mg/Iidroclortiazide 25 Mg Da Sola O In Combinazione Con Altri Farmaci  
Antiipertensivi In Pazienti Con Ipertensione

Protocol Code : 502.491

Sponsor: Boehringer Ing.

---

A Prospective Randomised Study To Compare A Fixed Dose Combination Of  
Telmisartan 80 Mg Plus Hydrochlorothiazide 25 Mg With A Fixed Dose  
Combination Of Telmisartan 80 Mg Plus Hydrochlorothiazide 12.5 Mg In  
Patients With Uncontrolled Hypertension Who Fail To Respond Adequately To  
Treatment With A Fixed Dose Combination Of Telmisartan 80 Mg Plus  
Hydrochlorothiazide 12.5 Mg.

Protocol Code: 502.480

Sponsor: Boehringer Ing

---

The Effect Of Eplerenone Versus Placebo On Cardiovascular Mortality And  
Heart Failure Hospitalisation In Subjects With Nyha Class Ii Chronic Systolic  
Heart Failure

Protocol Code : A6141079

Sponsor: Pfizer

---

Valutazione Dell'efficacia E Della Sicurezza Di Una Somministrazione Orale Di  
Ivabradina In Confronto Al Placebo In Associazione Ad Atenololo In Pazienti

---

---

Con Angina Stabile.

Protocol Code CI3-16257-053

Sponsor Institut De Recherches Internationales Servier (I.R.I.S.)

---

A Randomized, Double Blind, Double Dummy Parallel Group, Placebo Controlled Study To Evaluate The Pharmacodynamic And Pharmacokinetic Response And Safety And Tolerability Of Sb424323 (250 Mg, 375 Mg And 500 Mg) Administered Twice Daily For 16 Weeks On Top Of Aspirin (325 Mg) In Men And Women With Non

Valvular Atrial Fibrillation At A Low Or Intermediate Risk For Stroke

Protocol code: IT1101724

Sponsor: Glaxo SmithKline

---

La gestione diagnostico-terapeutica della colesterolemia per la prevenzione secondaria di soggetti afferenti ad ambulatori di cardiologia. Studio osservazionale trasversale

Protocol: Studio Sorpresa

Sponsor: Schering-plough

Effetti del testosterone sulla tolleranza dell'esercizio e sulle funzioni cardiovascolari in donne con scompenso cardiaco ischemico

---

Sponsor: Cardiovascular and Clinical Pharmacology Research Unit, Department of Internal Medicine, San Raffaele H, Roma, ITALY

Effects of ivabradine on cardiovascular events in patients with moderate to severe chronic heart failure and left ventricular systolic dysfunction.

---

Protocol Code: CI2-16257-063

Sponsor: Institut De Recherches Internationales Servier (I.R.I.S.)

A randomised double-blind controlled phase III study to compare the efficacy and safety of intravenous ferric carboxymaltose (Ferinject®) with placebo in patients with chronic heart failure and iron deficiency

---

Sponsor: Vifor

---

A multicenter, randomized, double-blind, parallel group, active-controlled study to evaluate the efficacy and safety of LCZ696 compared to enalapril on morbidity and mortality in patients with chronic heart failure and reduced ejection fraction

protocol Code: CLCZ696B2314 Paradigm

Sponsor: Novartis

---

Studio multicentrico, prospettico, randomizzato in aperto per valutare l'effetto di serelaxina rispetto allo standard di cura in pazienti con scompenso cardiaco acuto

protocol code CRLX030A3301 RLX030/Serelaxina

Sponsor: Novartis

**Progetto ECM JOINT: GOVERNANCE CLINICO  
ECONOMICA DEL PAZIENTE CON ARTRITE  
PSORIASICA E AXIAL SPA**

Sponsor: Novartis

---

**PARTECIPAZIONE AI SEGUENTI STUDI CLINICI NO PROFIT DI FASE II IN QUALITA' DI  
INVESTIGATOR E STUDY COORDINATOR:**

---

Effetti del testosterone sulla tolleranza dell'esercizio e sulle funzioni  
cardiovascolari in pazienti uomini con scompenso cardiaco ischemico

Sponsor: Cardiovascular and Clinical Pharmacology Research Unit, Department  
of Internal Medicine, San Raffaele H, Roma, ITALY

Chronic Sildenafil Treatment for the Prevention of Atherosclerosis

---

Sponsor: Cardiovascular and Clinical Pharmacology Research Unit, Department  
of Internal Medicine, San Raffaele H, Roma, ITALY

Valutazione dell'efficacia e della tollerabilità della terapia combinata Bosentan-  
Sildenafil in pazienti con ipertensione polmonare severa

Sponsor: AIFA

Italian Network on Heart Failure on line (IN-HF on line)

Sponsor: Centro Studi ANMCO della Heart Care Foundation-ONLUS  
Management of patients with ACS in the real world practice in Italy:  
an outcomes research study focused on the use of ANTiThRombotic Agents  
(MANTRA)

Sponsor: Centro Studi ANMCO della Heart Care Foundation-ONLUS

**PARTECIPAZIONE AI SEGUENTI STUDI CLINICI NO PROFIT DI FASE II IN QUALITA' DI CLINICAL  
MONITOR:**

Effetti del testosterone sulla tolleranza dell'esercizio e sulle funzioni  
cardiovascolari in donne con scompenso cardiaco ischemico

Sponsor: Cardiovascular and Clinical Pharmacology Research Unit, Department  
of Internal Medicine, San Raffaele H, Roma, ITALY

Effetti della integrazione dietetica con triacilgliceroli algali vs placebo sulla  
variabilità del ritmo cardiaco nell'anziano.

Sponsor: Area di Geriatria e Gerontologia Università Campus Bio-Medico  
Roma-IRCCS San Raffaele Pisana Tosinvest Sanità Roma

EFFETTI SULL'INCIDENZA DI EFFETTI CARDIOVASCOLARI DELL'AGGIUNTA DI PIOGLITAZIONE O  
DI UNA SOLFONILUREA ALLA METFORMINA IN PAZIENTI CON DIABETE MELLITO TIPO 2 IN  
MONOTERAPIA-STUDIO TOSCA

Sponsor: Centro Studi ANMCO della Heart Care Foundation-ONLUS  
Studio LYRICA

Sponsor: Centro Studi ANMCO della Heart Care Foundation-ONLUS

**LINGUE STRANIERE**

OTTIMA CONOSCENZA **LINGUA INGLESE** MATURATA ATTRAVERSO DIVERSI **SOGGIORNI STUDIO IN INGHILTERRA** ED APPROFONDITA DURANTE UNA PERMANENZA DI **10 MESI NEGLI STATI UNITI**

BUONA CONOSCENZA DELLA **LINGUA SPAGNOLA** ACQUISITA DURANTE UNA COLLABORAZIONE LAVORATIVA CON **L'UNIVERSITÀ DELL'ECUADOR**

**CONOSCENZE INFORMATICHE**

Eccellente conoscenza del sistema operativo Windows.

Eccellente conoscenza del pacchetto **Office**(in particolare di **excel** e di **access**)

Eccellente capacità di navigazione in Internet e di utilizzo di programmi di posta elettronica.

Buona conoscenza di Adobe Photoshop.

Ottima conoscenza e abilità di compilazione e gestione **CRF ELETTRONICHE**

Ottima conoscenza di programmi per effettuare ricerche bibliografiche.

Ottima conoscenza di Chem Draw.

**PATENTI**

A, B

**ULTERIORI INFORMAZIONI**

Disponibilità a trasferimento e a viaggiare.

Disponibilità a part time e/o sostituzioni

Ottime capacità organizzative e comunicative.

Appartenenza categoria protetta

Milite esente.

Hobbies: sport, teatro, cinema e lettura

Dichiaro la veridicità di quanto contenuto nel presente curriculum relativamente all'attività professionale, di studio formazione e aggiornamento  
Ai sensi degli art. 46 e 47 del DPR 445 del 2000

Ai sensi del D.Lgs 196/03 autorizzo l'uso e la trattazione dei dati personali.

26/06/2019  
