



INFORMAZIONI PERSONALI

MARIO CIRILLO

 VITTORIO VENETO, 21, 80027 FRATTAMAGGIORE (Italia)

 081 5665200

 mario.cirillo@unicampania.it

 [ORCID: 0000-0001-5350-7700](https://orcid.org/0000-0001-5350-7700)

Sesso Maschile | [Data di nascita](#) 11 Apr. 78 | [Nazionalità](#) Italiana

POSIZIONE RICOPERTA

Professore associato SSD MED/37 Università degli Studi della Campania "L. Vanvitelli"

ESPERIENZA
PROFESSIONALE

01/01/2007–30/06/2007

Consulente Neuroradiologo

OSPEDALE SAN RAFFAELE
OLGETTINA, MILANO

01/10/2007–30/10/2016

Ricercatore Universitario - SSD/MED37

SECONDA UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI NAPOLI
PIAZZA MIRAGLIA, NAPOLI

01/11/2016–alla data attuale

Professore Associato - SSD/MED37 Neuroradiologia

Università degli Studi della Campania "Luigi Vanvitelli"
Piazza Miraglia, 2, 80138 Napoli (Italia)

01/05/2018–alla data attuale

Conferimento incarico I.P.A.S. "Imaging avanzato morfo-funzionale del S.N.C."

Azienda Ospedaliera Universitaria Università degli Studi della Campania "L. Vanvitelli",
Napoli (Italia)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

16/07/1996

DIPLOMA MATURITA' CLASSICA

LICEO GINNASIO STATALE "F. DURANTE"
80027 FRATTANAGGIORE (Italia)

25/07/2002

LAUREA MEDICINA E CHIRURGIA

UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI NAPOLI "FEDERICO II"
PANSINI, NAPOLI (Italia)

01/09/2005–20/12/2005

UNIVERSITA' VITA E SALUTE "SAN RAFFAELE"
OLGETTINA, MILANO

Frequenta il reparto di Neuroradiologia diagnostica ed interventistica diretto dal Prof. G. Scotti.

01/03/2006–15/06/2006

UNIVERSITA' VITA E SALUTE "SAN RAFFAELE"

OLGETTINA, MILANO

Frequenta il reparto di Neuroradiologia diagnostica ed interventistica diretto dal Prof. G. Scotti, acquisendo conoscenze sugli studi avanzati di Risonanza Magnetica ad alto campo (3T).

30/10/2006 **DIPLOMA SPECIALIZZAZIONE IN RADIODIAGNOSTICA**
 SECONDA UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI NAPOLI
 PIAZZA MIRAGLIA, NAPOLI (Italia)

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre italiano

Lingue straniere

	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
inglese	B1	B1	A2	A2	A2

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

ULTERIORI INFORMAZIONI

70 relazioni/lezioni a Corsi e Congressi su invito.

Autore, co-autore di 76 pubblicazioni in estenso su riviste peer-reviewed internazionali (Scopus: h index:17, Citazioni totali: 1032).

Autore, co-autore di 20 capitoli di libro su testi scientifici nazionali ed internazionali.

TRIALS CLINICI e PROGETTI DI RICERCA

2003-2005 Partecipazione al PRIN: "Avanzamenti in tema di patogenesi, diagnosi e approccio terapeutico ai tumori della regione ipotalamo-ipofisaria". Coordinatore scientifico Prof.ssa A. Colao

2003-2005 Partecipazione al Progetto di Ricerca Regione Campania: "Approccio neuroradiologico integrato alla diagnosi della malattia di Alzheimer" L.R.5/02. Coordinatore scientifico Prof. S. Cirillo

2009-2010 Studio Multicentrico Italiano randomizzato 312021 Gadovist "Sentinel": confronto Dotarem 0.5M Gadovist 1M nella valutazione delle lesioni del Sistema Nervoso Centrale - Bayer Schering Pharma

2011-2012 Studio Multicentrico Europeo fase III DGD-44-050 "Safety and efficacy evaluation of Dotarem in Magnetic Resonance Imaging (MRI) in patients with Central Nervous System (CNS) lesions" [Valutazione della sicurezza e dell'efficacia diagnostica della risonanza magnetica (RM) eseguita con mezzo di contrasto Dotarem in pazienti con lesioni del sistema nervoso centrale] – Sponsor Guerbet - acronimo SENTIO

2009-2012 Studio clinico multicentrico, di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, con cladribina orale, in soggetti con un primo evento clinico a elevato rischio di conversione a Sclerosi Multipla – ORAL Cladribine in Early MS (ORACLE MS) Trial 2008-003706-33 – Merck Serono International

2011- 2014 Studio multicentrico open-label , doppio cieco randomizzato finalizzato alla valutazione della efficacia e della safety del fingolimod (Gilenya) confrontato con l'interferone beta-1b nel trattamento dei sintomi cognitivi associati alle forme RR della Sclerosi Multipla ed alla valutazione delle eventuali relazioni con l'atrofia cerebrale regionale. Sponsor Novartis – acronimo DIT01. Centro di riferimento HSR Milano.

2011-2013 Studio multicentrico internazionale fase III "A Multi-center Double-blind Parallel-group Placebo-controlled Study of the Efficacy and Safety of Teriflunomide in Patients With Relapsing Multiple Sclerosis Who Are Treated With Interferon-beta" Sponsor Sanofi-Aventis – acronimo TERACLES.

2011-in corso Studio multicentrico internazionale 101MS326-"A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of the Efficacy of Natalizumab on Reducing Disability Progression in Subjects With Secondary Progressive Multiple Sclerosis" Sponsor Biogen - acronimo ASCEND

2011-2015 Studio multicentrico internazionale GTR-001 "Multi-centre, randomized, double-blind,

placebo-controlled, parallel-group, 9 month, equivalence trial comparing the efficacy and safety and tolerability of GTR (Synthon BV) to Copaxone® (Teva) in subjects with relapsing remitting multiple sclerosis followed by an open-label 15 month GTR treatment part evaluating the long-term GTR treatment effects" sponsor Synthon - acronimo GATE

2014 in corso Studio multicentrico internazionale A536 04 e 06 "Phase 2 open-label, ascending dose study to evaluate the effects of ACE-536 in patients with β Thalassemia." – sponsor Acceleron Pharma

2015 in corso Studio sul valore predittivo di parametri clinici e radiologici dopo un anno di trattamento con Glatiramer Acetato per valutare la successiva attività di malattia in soggetti con SM recidivante-remittente" sponsor TEVA - acronimo PRIMULA

2016 in corso Studio multicentrico internazionale "A Phase 3 Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of BIIB037 in Subjects with Early Symptomatic Alzheimer's Disease" sponsor Biogen – acronimo ENGAGE prot numero 221AD301

2016-2017 "A Phase 2b/3 Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled, Parallel Group, Multicenter Study Investigating the Efficacy and Safety of JNJ-54861911 in Subjects who are Asymptomatic At Risk for Developing Alzheimer's Dementia" sponsor Janssen – prot numero 54861911ALZ2003

2016 in corso "An open-label study to evaluate the efficacy and safety of Ocrelizumab in patients with Relapsing-Remitting Multiple Sclerosis who have had a suboptimal response to an adequate course of disease-modifying treatment" sponsor Roche – acronimo CASTING prot numero MA30005

2018 in corso "A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of the Safety, Pharmacokinetics, and Pharmacodynamics of BIIB054 in Subjects with Parkinson's Disease" - sponsor Biogen - acronimo 228PD201-SPARK

2018 in corso "An open-label, single arm 4-year study to evaluate effectiveness and safety of Ocrelizumab treatment in patients with progressive multiple sclerosis" - sponsor Roche - acronimo MN38159 CONSONANCE

2018 in corso " A 2-year Prospective Study to Assess Health-related Quality of Life in Subjects with Highly-Active Relapsing Multiple Sclerosis Treated with Mavenclad® - Sponsor Merck KGaA - acronimo MS700568_0021 CLARIFY

Dal gennaio 2009 al 2017 partecipa attivamente a progetti di ricerca con magnete ad alto campo (3T) presso il "Centro di ricerca SUN-FISM di alti studi in Risonanza Magnetica sulla sclerosi multipla e patologie similari" – Casa di cura Hermitage, Napoli

Da ottobre 2018 partecipa all'attività diagnostica e di ricerca del Centro di Ricerca in Neuroimmagini della Università degli Studi della Campania "L. Vanvitelli"

Trattamento dei dati personali

Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base all'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 e all'art. 13 del Regolamento UE 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali.

